



WSPRiTS/ZP/37/2023
ZP.261.2.2023

Warszawa, dnia 02 lutego 2023 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w TED Nr 2023/S 012-031249 z dnia 17.01.2023 r. na zakup igieł doszpikowych, worków resuscytacyjnych i innych produktów medycznych [Nr postępowania: 2/ZP/2023].

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 135 ust. 2 i art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz zmienia treść SWZ:

Dotyczy Części 3 „Elektrody i żel do EKG”:

1) **PYTANIE:** poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe bez noska o średnicy 50 mm?

ODPOWIEDŹ: Podtrzymujemy zapisy SWZ o wymaganiu „noska”. Zamawiający poprzez „nosek” rozumie część wolną nieprzylegającą do przezroczystej osłonki, umożliwiającą odklejenie elektrody.

2) **PYTANIE:** poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści elektrody okrągłe z noskiem o wymiarach 51x49 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza elektrody okrągłe z noskiem o wymiarach 51x49 mm.

3) **PYTANIE:** poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści okrągłe elektrody pediatryczne z żelam stałym bez noska o średnicy 30 mm?

ODPOWIEDŹ: Podtrzymujemy zapisy SWZ o wymaganiu „noska”. Zamawiający poprzez „nosek” rozumie część wolną nieprzylegającą do przezroczystej osłonki, umożliwiającą odklejenie elektrody.

4) **PYTANIE:** poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści elektrody pediatryczne z noskiem o wymiarach 41x37 mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga elektrod okrągłych o średnicy 3,5 cm +/- 0,5 cm, zgodnie z SWZ.

Dotyczy Części 4 „Igły do odbarczenia odmy i doszpikowe”:

5) **PYTANIE:** poz. 1 – Czy w związku z tym, że całkowity okres przydatności od daty produkcji opisanego produktu wynosi 5 lat, Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby towar w dniu dostawy do Zamawiającego posiadał minimum 36 miesięcy ważności?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

6) **PYTANIE:** poz. 1 – Czy Zamawiający wydzieli pozycję: zestaw do odbarczenia odmy i utworzy dla tego asortymentu odrębne zadanie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzielił pozycji z części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych części.

7) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkłuc doszypikowych przeznaczonych dla dorosłych i dzieci powyżej 12 roku życia, spełniających pozostałe parametry opisane w przedmiocie zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

8) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkłuc doszypikowych przeznaczonych dla dzieci do 12 roku życia, spełniających pozostałe parametry opisane w przedmiocie zamówienia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

9) PYTANIE: W związku z tym, że producent najbardziej popularnych wkłuc doszypikowych automatycznych w swoich produktach stosuje podział na kategorie wiekowe i wkłucie pediatryczne jest przeznaczone dla dzieci do 12 roku życia, a wkłucie dla osób dorosłych od 12 roku życia, zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy dopuści wkłucia doszypikowe automatyczne zgodne z powyższym podziałem?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

10) PYTANIE: poz. 2, 3 – Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczone wkłucia doszypikowe w dniu dostawy do Zamawiającego posiadały minimum 48 miesięcy ważności (tj. min. 80 % całkowitego okresu ważności nadanego przez producenta)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

11) PYTANIE: poz. 2, 3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igieł doszypikowych BIG dla dorosłych i dla dzieci, które dotychczas były oferowane Zamawiającemu w poprzednich postępowaniach? Iгла doszypikowa BIG (Bone Injection Gun) to pierwsze na świecie, przyjazne dla użytkownika automatyczne urządzenie medyczne do wkłuc doszypikowych, które zapewnia szybki, bezpieczny i łatwy dostęp wewnątrznaczyniowy poprzez szpik kostny. BIG jest skuteczną alternatywą dla nieudanych prób kaniulacji naczyń w sytuacji kryzysowej, co znacznie zwiększa szanse na uratowanie życia. Charakteryzuje się mało bolesną penetracją igły do kości gąbczastej, szybką infuzją płynów i leków, brakiem bezpośredniego kontaktu z krwią. Jest to sprzęt jednorazowego użytku podnoszący bezpieczeństwo, szczególnie odpowiedni w sytuacjach zagrożenia życia. Ponadto charakteryzuje się możliwością regulacji głębokości umiejscowienia igły w zależności od miejsca wkłucia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza produkt zgodny z SWZ.

Dotyczy Części 7 „Paski do glukometrów”:

12) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nierefundowane mogą być w każdej chwili wycofane z rynku, pomimo faktu zarejestrowania takiego wyrobu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

13) PYTANIE: poz. 1 – Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby takie informacje były jednolite i identyczne na opakowaniu i w instrukcji pasków?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby informacje odnośnie charakterystyki i parametrów technicznych zaoferowanych pasków były jednolite na opakowaniu oraz instrukcji.

14) PYTANIE: poz. 1 – Informujemy Państwa, że paski testowe i glukometry o nazwie handlowej D+ producenta VivaChek Laboratories Inc. nie posiadają aktualnego certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (certyfikat CE) uprawniającego do legalnego wprowadzania tych wyrobów do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Dowodzi tego dokument pochodzący bezpośrednio z Jednostki Notyfikowanej, która przeprowadziła ostatnią certyfikację wyrobów firmy VivaChek Laboratories Inc. potwierdzoną aktualnym certyfikatem (aktualny certyfikat nie obejmuje produktu o nazwie handlowej D+, ani o numerze katalogowym oznaczającym ten konkretny model pasków, co świadczy o tym, że produkt o takiej nazwie nie posiada ważnego certyfikatu). Wobec powyższego niezasadny staje się wymóg, aby zaoferowane paski testowe spełniał jednostkową normę, która jest zawsze elementem poddawany ocenie podczas przeprowadzania certyfikacji. Prosimy o wycofanie niecertyfikowanego produktu z obrotu i używania oraz o zmianę zapisów SWZ i wycofanie się z żądania dostarczenia przez wykonawców produktu z pogwałceniem obowiązujących przepisów prawa. Powyższe jest oczywistym uzasadnieniem, aby wymienić paski i glukometry posiadane aktualnie przez Zamawiającego na takie, które pozostają w obrocie zgodnie z obowiązującym prawem.

ODPOWIEDŹ: Działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia zapisy SWZ w tym zakresie. Zmodyfikowany w ww. zakresie Opis przedmiotu zamówienia/Formularz cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

15) PYTANIE: poz. 1 – Z uwagi na powyższe oraz na fakt braku występowania na rynku produktu certyfikowanego, który spełniałby wszystkie wymogi określone w SIWZ zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych (wraz z nieodpłatnym przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów), charakteryzujących się następującymi parametrami: zakres pomiaru 20-600mg/dl, zakres korekty hematokrytu 10-70%, ekran LCD z podświetleniem, możliwość wykonywania pomiarów zarówno u osób dorosłych i noworodków, stabilność pasków wynosząca 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki.

ODPOWIEDŹ: Działając na podstawie art. 137 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia zapisy SWZ w tym zakresie. Zmodyfikowany w ww. zakresie Opis przedmiotu zamówienia/Formularz cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

16) PYTANIE: poz. 1 – Czy ze względu na fakt, że wykonywanie przez personel Zamawiającego pracy w całkowitej ciemności oraz pobieranie krwi i wykonywanie pomiarów glikemii w takich warunkach narusza obowiązujące przepisy BHP, stanowiąc zagrożenie epidemiologiczne dla pacjentów i personelu, Zamawiający dopuści glukometry bez podświetlanej szczeliny pomiarowej paska? Podświetlenie ma uzasadnienie tylko w przypadku posiadania glukometru przez indywidualnego użytkownika – w warunkach pracy personelu medycznego nie jest uzasadnione (gdyż pomiarów nie wykonują osoby niedowidzące), powodując szybsze zużywanie i konieczność częstszej wymiany baterii, co zwiększa koszty eksploatacji urządzenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza możliwość podświetlenia szczeliny pomiarowej paska, ale nie wymaga powyższego.

17) PYTANIE: poz. 1 – Jeden z wykonawców oferuje paski testowe, których okres przydatności do użycia po wyjęciu z fiolki pierwszego paska i następnie zamknięciu fiolki jest potem zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca/placówki, w którym przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

ODPOWIEDŹ: Z uwagi na specyfikę pracy Zespołów Ratownictwa Medycznego Zamawiający wymaga możliwość przechowywania i zakresu pracy w temperaturach: 4-40°C.

Dotyczy Części 8 „Worki resuscytacyjne i maski twarzowe”:

18) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny dla dorosłych z rezerwuarem tlenu o objętości typowej dla dorosłych 2000 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

19) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści worek wykonany tylko z PCV i będzie on podlegał parametrom punktowym jako parametr najwyższy?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na uznanie tworzywa PCV jako parametr punktowany.

20) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny o objętości worka 1650 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania worka resuscytacyjny o objętości worka 1650 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

21) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści worek wykonany tylko z PCV i będzie on podlegał parametrom punktowym jako parametr najwyższy?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na uznanie tworzywa PCV jako parametr punktowany.

22) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny dla dzieci z rezerwuarem tlenu o objętości typowej dla dzieci 1600 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

23) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny o objętości worka 550 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania worka resuscytacyjny o objętości worka 550 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

24) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny dla noworodków/ niemowląt z rezerwuarem tlenu o objętości ok. 1600 ml; objętość worka resuscytatora 280 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania worka o powyższych parametrach.

25) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny z rezerwuarem tlenu o pojemności 1600 ml?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza worka z rezerwuarem tlenu o pojemności 1600 ml.

26) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści worek wykonany tylko z PCV i będzie on podlegał parametrom punktowym jako parametr najwyższy?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

27) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny o objętości worka 280 ml?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

28) PYTANIE: poz. 1, 2, 3 – Czy Zamawiający dopuści resuscytatory jednorazowe o parametrach: resuscytator; maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem; rezerwuuar tlenu; przewód tlenowy. Worek samorozprężalny. Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiającą pewny chwyt. Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu. Zastawki wykonane z silikonu. Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu. Maska anestetyczna z nadmuchiwanym kołnierzem z zaworem umożliwiającym dostosowanie stopnia wypełnienia mankietu do indywidualnych potrzeb pacjenta. Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta. Rezerwuuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych. Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia. Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M. Nie zawiera lateksu. Nie zawiera ftalanów. Jednorazowego użytku. Niesterylny. Termin ważności: 3 lata. Pakowanie podwójne: 1 sztuka/folia i kartonik?

Parametr	Noworodek/Niemowlę (Neonate/Infant)	Dziecko (Child)	Dorosły (Adult)
REF	PMR-S	PMR-M	PMR-L
Masa ciała	≤ 10 kg	10 kg ~ 33 kg	> 33 kg
Rozmiar maski	1	2	5
Objętość wyrzutowa	≥ 20 ml	≥ 150 ml	≥ 600 ml
Objętość resuscytatora	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
Wymiary (dł. x śr.)	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
Waga resuscytatora	350 g	410 g	600 g
Zawór ograniczający ciśnienie	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H ₂ O)
Przestrzeń martwa (zawór pacjenta)	7 ml	7 ml	7 ml
Opór wdechowy	< 5 cm H ₂ O (przy 50 L/min.)		
Opór wydechowy	< 5 cm H ₂ O (przy 50 L/min.)		
Objętość worka - rezerwuuar	1600 ml	1600 ml	2000 ml
Złącze pacjenta	ISO 5356-1:Ø 22/15 mm		
Rekomendowane warunki użytkowania: -18°C ~ + 50°C			
Przechowywanie: -40°C ~ + 60°C, 40% r.h – 95% r.h			

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

29) PYTANIE: poz. 4, 5 – Czy Zamawiający dopuści maskę kodowaną kolorystycznie za pomocą kolorowych pierścieni mocujących?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

30) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny o objętości worka 1650 ml?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

31) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny o objętości oddechowej ≥ 600 ml?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

32) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści sterylizację całego worka z wyłączeniem rezerwuuaru tlenowego?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

33) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny dla dorosłych wielorazowego użytku, samorozprężalny, silikonowy; objętość worka resuscytatora / objętość oddechowa 1650 ml /1100-1200 ml; pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

34) PYTANIE: poz. 6, 7, 8 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny wielorazowego użytku, możliwość sterylizacji całego worka poza rezerwuaru tlenu, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

35) PYTANIE: poz. 6, 7, 8 – Czy Zamawiający dopuści resuscytatory wielorazowe silikonowe o parametrach: resuscytator silikonowy, maska anestetyczna silikonowa, rezerwuar tlenu, przewód tlenowy, walizka transportowa. Worek samorozprężalny w kolorze białym. Ergonomiczny kształt oraz porowata powierzchnia worka umożliwiają pewny chwyt. Konstrukcja umożliwiająca zmniejszenie rozmiaru podczas przechowywania/transportu. Zastawki wykonane z silikonu. Wszystkie modele wyposażone w zawór ograniczający ciśnienie wykonany z wytrzymałego poliwęglanu. Maska anestetyczna z otwartym mankietem wykonana w całości z biokompatybilnego silikonu. Przezroczyste sklepienie maski pozwala na ciągłą obserwację stanu pacjenta. Rezerwuar tlenu wykonany z EVA i PP o pojemności 1600 ml dla rozmiarów pediatrycznych, 2000 ml dla dorosłych. Dren tlenowy o długości 210 cm wzmocniony paskami wzdłużnymi na całej długości, odporny na zagięcia. Wystandaryzowane złącze pacjenta 15F/22M. Wielorazowego użytku – worek, maska (możliwość sterylizacji w autoklawie przez 5 minut w temperaturze do 134°C lub 15 minut w 121°C). Jednorazowego użytku – rezerwuar tlenu, dren tlenowy. Nie zawiera lateksu. Nie zawiera ftalanów. Wielorazowego użytku. Niesterylny. Termin ważności: 3 lata. Pakowanie: 1 sztuka/walizka transportowa HDPE.

Parametr	Noworodek/Niemowlę (Neonate/Infant)	Dziecko (Child)	Dorosły (Adult)
REF	SMR-S	SMR-M	SMR-L
Masa ciała	≤ 10 kg	10 kg ~ 33 kg	> 33 kg
Rozmiar maski	1	2	5
Objętość wyrzutowa	≥ 20 ml	≥ 150 ml	≥ 600 ml
Objętość resuscytatora	340 ± 100 ml	500 ± 200 ml	1600 ± 200 ml
Wymiary (dł. x śr.)	240 x 75 mm	245 x 95 mm	320 x 132 mm
Waga resuscytatora	350 g	410 g	600 g
Zawór ograniczający ciśnienie	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	40 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 30-45 cm H ₂ O)	60 cm H ₂ O (zgodnie z ISO 10651-4 40-60 cm H ₂ O)
Przestrzeń martwa (zawór pacjenta)	7 ml	7 ml	7 ml
Opór wdechowy	< 5 cm H ₂ O (przy 50 L/min.)		
Opór wydechowy	< 5 cm H ₂ O (przy 50 L/min.)		
Objętość worka - rezerwuar	1600 ml	1600 ml	2000 ml
Złącze pacjenta	ISO 5356-1:Ø 22/15 mm		
Rekomendowane warunki użytkowania: -18°C ~ + 50°C			
Przechowywanie: -40°C ~ + 60°C, 40% r.h – 95% r.h			

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36) PYTANIE: poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny z rezerwuarem tlenu o pojemności 1600 ml?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

37) **PYTANIE:** poz. 8 – Czy Zamawiający dopuści worek resuscytacyjny o objętości worka 280 ml?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

38) **PYTANIE:** § 5 ust. 5a – Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu ww. paragrafu. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 5 ust 5a wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje pierwotne postanowienie w tym zakresie.

Wyjaśnienia i zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.