

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.6.2023

Poznań, 20.09.2023r.

**Wykonawcy zainteresowani postępowaniem /  
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym art. 275 ust. 1 ustawy PZP pod nazwą: **Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM.**

Zamawiający informuje, że zostały złożone pytania do treści SWZ dotyczące ww. postępowania. W związku z tym, zgodnie z art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający przedstawia poniżej treść zapytań wraz z odpowiedziami i informuje, że są one wiążące dla Wykonawców składających ofertę:

**Pytanie 1:**

Do §2 ust. 2 wzoru umowy. Prosimy o dodanie następujących słów: „(...)”, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów §2 ust. 2 PPU.

**Było:** Zamawiający zastrzega sobie prawo do przedłużenia okresu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania wartości przedmiotu zamówienia określonego w § 3 ust. 1 maksymalnie o 6 miesięcy.

**Jest:** Zamawiający zastrzega sobie prawo do przedłużenia okresu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania wartości przedmiotu zamówienia określonego w § 3 ust. 1 maksymalnie o 6 miesięcy, przy czym, przedłużenie terminu obowiązywania umowy może nastąpić jedynie po wcześniejszym wyrażeniu zgody przez Wykonawcę, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

**Pytanie 2:**

Do §2 ust. 4 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie przedziału czasowego dla dostaw do godziny 13.00?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 3:**

Do §3 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §3 ust. 3 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo-cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §3 ust. 3 jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

### Znak DZP.TP.6.2023

wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a także nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (PZP) powyższy zapis należy uznać za postanowienie abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron i dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, Zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1, 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz okoliczności skorzystania z niej, a przy tym, nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy prawa opcji, pozostawiając w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc pod uwagę art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1 podlegała będzie unieważnieniu, a Wykonawca nie będzie miał obowiązku zrealizowania jej.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację treści §3 ust. 3 PPU. Zamawiającym jest Pogotowie Ratunkowe i nie jest w stanie przewidzieć jakich leków i w jakich ilościach będą potrzebować pacjenci.

#### **Pytanie 4:**

Do §6 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy. Prosimy o obniżenie wymiaru kary za opóźnienie dostawy do wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części umowy za każdy dzień zwłoki.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie 5:**

Do §7 ust. 3 wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 6% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów §7 ust. 3 PPU.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

### Znak DZP.TP.6.2023

Było: Strony są uprawnione do wystąpienia o zmianę wynagrodzenia należnego Wykonawcy jeżeli wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych, ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa GUS poprzedzającym wniosek o waloryzację wzrośnie/spadnie o co najmniej 6 %.

Jest: Strony są uprawnione do wystąpienia o zmianę wynagrodzenia należnego Wykonawcy jeżeli wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych, ogłoszony w ostatnim komunikacie Prezesa GUS poprzedzającym wniosek o waloryzację wzrośnie/spadnie o co najmniej 5 %.

### **Pytanie 6:**

Do §7 ust. 5, ust. 6, ust. 7 wzoru umowy. Czy Zamawiający zgodzi się na usunięcie fragmentów o dołączaniu do wniosku o waloryzację wynagrodzenia wykonawcy szczegółowej kalkulacji kosztów, mających wpływ na przedmiotową zmianę, albowiem uzależnienie uruchomienia mechanizmu waloryzacji wynagrodzenia od przedłożenia przez Wykonawcę ww. kalkulacji uznać należy za nieuprawnione w świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP, a określenie wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia - zgodnie z zamysłem ustawodawcy, a także ideą oraz istotą samej waloryzacji - powinno następować poprzez odesłanie do obiektywnych, jednoznacznych oraz niezależnych od stron umowy wskaźników makroekonomicznych. Zatem, do uruchomienia mechanizmu waloryzacji wystarczającym winno być złożenie przez Wykonawcę wniosku, w którym powoła się na wzrost wskaźnika cen towarów i usług konsumpcyjnych, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego.

Wymóg przedłożenia przez Wykonawcę kalkulacji zawierającej zestawienie kosztów ponoszonych przez Wykonawcę wraz ze stosownymi obliczeniami i uzasadnieniem stanowi rażące naruszenie treści oraz idei art. 439 PZP, albowiem – wbrew woli ustawodawcy – stanowi on jedynie iluzoryczną realizację wymogów ustawowych dot. waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy. W świetle art. 439 ust. 1 i 2 PZP nie jest bowiem uprawnionym obciążanie Wykonawcy tak daleko idącymi obowiązkami celem przeprowadzenia waloryzacji wynagrodzenia. Zarówno w orzecznictwie, jak i w doktrynie wskazuje się, że zmiana wynagrodzenia winna być oparta o zmiany ceny materiałów lub kosztów określone wskaźnikiem obiektywnym, jednoznacznym, łatwo dostępnym, niezależnym od stron umowy, jak najbliższym związanym z przedmiotem zamówienia (tak: E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2023, art. 439), np. wskaźnikiem cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanym w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Tym samym podstawą do obliczenia zmiany wynagrodzenia powinien być sam fakt zmiany wybranego wskaźnika. Skorzystanie przez strony umowy z wybranej metody indeksacji nie może wymagać przeprowadzenia przez wykonawcę dodatkowych dowodów i wyjaśnień, przedkładania ofert dostawców lub podwykonawców potwierdzających bezpośredni lub pośredni wpływ na koszty ponoszone przez wykonawcę w związku z realizacją zamówienia w przypadku wzrostu lub zmniejszenia wielkości wskaźnika (tak: E. Wiatrowska... op. cit.). Poprzez wprowadzenie do PZP obligatoryjnego wymogu zawarcia w umowie postanowień o zasadach wprowadzenia zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia, ustawodawcy należy przypisać zamiar zastosowania automatyzmu właściwego dla instytucji waloryzacji.

Ponadto, wymóg zawarty w §7 ust. 5, ust. 6, ust. 7 stanowi naruszenie tajemnicy przedsiębiorstwa, gdyż zgodnie ze stanowiskiem dominującym w orzecznictwie KIO, tajemnicą przedsiębiorstwa mogą być

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.6.2023

objęte m.in. kalkulacje ceny ofertowej (sposób kalkulacji, przyjęte kwoty), dostawy (w tym ceny materiałów), stosowane rozwiązania organizacyjne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §7 ust. 5, ust. 6, ust. 7 PPU.

**Pytanie 7:**

Do §7 ust. 9 wzoru umowy. Ze względu na to, że §2 ust. 2 przewiduje możliwość przedłużenia umowy o 6 miesięcy, to prosimy o zmianę postanowienia §7 ust. 9, w ten sposób, aby pierwsza waloryzacja wynagrodzenia wykonawcy mogła się odbywać po upływie 6 miesięcy od daty zawarcia umowy, a kolejna po upływie 6 miesięcy od poprzedniej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §7 ust. 9 PPU.

**Pytanie 8:**

Do §7 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podwyższenie łącznej wartości waloryzacji wynagrodzenia Wykonawcy do 20% wynagrodzenia brutto?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 9:**

Do §7 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o postanowienia §7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jak i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 10:**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym ?

W przypadku zgody proszę wskazać sposób przeliczenia :

- podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę,
- ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku (zaokrąglenie zgodne z regułą matematyczną)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów w opakowaniach innej wielkości niż określona w formularzu asortymentowym, przy czym Wykonawca ma obowiązek podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

**Pytanie 11:**

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki, lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekaniej , kapsułki ( twarde, miękkie), drażetki i odwrotnie ?

**Odpowiedź:**

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.6.2023

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 12:**

Czy Zamawiający dopuści zmianę :

tabletki/kapsułki/ tabletki powlekane o przedłużonym uwalnianiu na

tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 13:**

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.:

- ampułki na fiolki;
- fiolki na ampułki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 14:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku podając ostatnią cenę sprzedaży oraz adekwatną uwagę pod pakietem w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest jego tymczasowy brak dostępności na rynku farmaceutycznym a nie ma innego leku równoważnego, którym można byłoby go zastąpić ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 15:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe pozwolenie Ministra Zdrowia w przypadku, kiedy tylko takie są dostępne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 16:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 6.

Czy Zamawiający miał na myśli: Budesonidum (0,25 mg/ml); **2 ml**, zaw.do nebul.,20 amp ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający ma na myśli: Budesonidum (0,25 mg/ml); po 2 ml ampulka; 20 ampulek w opakowaniu.

**Pytanie 17:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 7.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Calc.chlor.WZF (Calc.chlor.WZF10%),inj.,10amp?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.6.2023

**Pytanie 18:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 13.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Dobutamine TZF, 250 mg, liof.d/sp.roztw.d/inf., 1 fiol ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 19:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 18.

Czy Zamawiający miał na myśli: Dopaminum h/chlor. **40mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający ma na myśli: Dopaminum h/chlor. **40mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp.

**Pytanie 20:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 19.

Czy Zamawiający miał na myśli: Dopaminum h/chlor. . **10mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający ma na myśli: Dopaminum h/chlor. . **10mg/ml;5ml**,roztw.do infuz.,10 amp.

**Pytanie 21:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 36.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu pakowanego po 30 sztuk w blistrze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 22:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 38.

Czy Zamawiający dopuści wycenę: Ibufen Junior, 200 mg, kaps.miękkie, 10 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 23:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 76.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: OneGel, żel, steryl.lubrykant, z lidokainą, 11ml, 25 strzyk. ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 24:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 76.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny: Lubragel,żel,sterylny,z lidokainą,11 ml, 25strzyk.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.6.2023

**Pytanie 25:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 83, 86.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie \*40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 26:**

Dotyczy pakiet 1 pozycja 87.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny opakowanie \*20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 27:**

Dotyczy pakiet 1 pozycje: 36, 39, 78.

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparat po postaci: tabletki powlekana?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 28:** dot. Części 3: Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej (stężenie glukozy <20mg/dl to hipoglikemia ciężka, której towarzyszy utrata przytomności – nie ma sensu ani czasu wykonywać u takich pacjentów pomiarów glukometrem), Zamawiający dopuści w Części 3 paski testowe z zakresem pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 29:** Prosimy o dopuszczenie w Części 3 pasków testowych absorbujących krew punktowo na szczycie kapilary zasysającej paska testowego, w wyraźnie odróżniającym się miejscu na powierzchni paska. Takie rozwiązanie pozwala na uniknięcie zabrudzenia glukometru krwią.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 30:** Prosimy o dopuszczenie w Części 3 pasków testowych do glukometru o standardowym czasie pomiaru wynoszącym 5s. Czynność pobrania krwi, prawidłowego wykonania pomiaru za pomocą glukometru oraz usunięcia zużytego paska zajmuje co najmniej pół minuty, dla personelu pielęgniarskiego wykonującego pomiary nie ma zatem znaczenia, czy czas samego pomiaru wynosi 4s czy 5s, gdyż to nie ten czas jest główną składową czasu przeznaczoną do pobrania krwi, wykonania pomiaru i zarejestrowania wyniku u każdego pacjenta.

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych oraz innych wyrobów medycznych w postaci pasków testowych do samodzielnej kontroli glukozy we krwi, wykorzystywanych przez członków ZRM

Znak DZP.TP.6.2023

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 31:** Prosimy o dopuszczenie w Części 3 pasków testowych o stabilności wynoszącej min. 6 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki. Zamawiający w ramach mowy przetargowej zamierza zużywać paski testowe w średnim tempie 50 opakowań na miesiąc, wątpliwe jest zatem, aby paski z któregośkolwiek otwartego uprzednio opakowania pozostawały niewykorzystane w okresie dłuższym niż 6 miesięcy. Z uwagi na powyższe wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 32:** Prosimy o dopuszczenie w Części 3 pasków testowych konfekcjonowanych w standardowych opakowaniach x 50 szt. Opakowania x 100 szt. zapewnia tylko jeden producent; opakowania x 50 szt. są rozwiązaniem lepszym, gdyż umożliwiają szybsze wykorzystanie wszystkich pasków z opakowania przed upływem daty ważności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie nr 33:** Prosimy o dopuszczenie w Części 3 pasków testowych przeznaczonych do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych, dzieci i noworodków. W praktyce pracy szpitali nie wykonuje się za pomocą glukometru pomiarów glukozy we krwi żyłnej i tętnicznej, gdyż w przypadku takich próbek stosowane są inne techniki laboratoryjne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 34:** Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaofiarowanych w Części 3 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatur przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 35:** Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 paski posiadające następujące parametry:

- czas pomiaru do 5 sekund
  - kapilara zasysająca węższa niż cała szerokość paska, ale za to wymagające mniejszej objętości krwi (0,5 mikrolitra) niż kapilara na całej szerokości paska
- Pozostałe parametry zgodne z pierwotnym opisem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

Główny specjalista ds. zamówień publicznych  
/-/ Anna Szymańska