



POGOTOWIE RATUNKOWE  
WE WROCŁAWIU  
ul. Ziębicka 34-38 50-507 Wrocław



**DOLNY  
ŚLĄSK**



UNIA EUROPEJSKA  
EUROPEJSKI FUNDUSZ  
ROZWOJU  
REGIONALNEGO



INFRASTRUKTURA  
I ŚRODOWISKO  
Narodowa Strategia  
Spójności

sekretariat@pogotowie-ratunkowe.pl  
www.pogotowie-ratunkowe.pl

tel. 71 77 31 400 fax. 71 367 66 18  
tel. kom. 506 374 965 . 506 734 979, wew. 400, 500

NIP: 899-23-54-460  
REGON: 932207142  
KRS: 0000207618

ZP / 24 / 2020

Wrocław, dn. 17.03.2020 r.

## DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA

### INFORMACJA NR 4

**Dotyczy:** odpowiedzi na pytania Wykonawców złożone do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „*Dostawa materiałów medycznych jednorazowego użytku, w tym: sprzęt jednorazowego użytku i jednorazowe akcesoria do sprzętu medycznego*” – znak: *ZP/PR/3/2020*.

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity, Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) – dalej: uPzp – przekazuje treść zapytań dotyczących wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami:

1) dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania oryginalne elektrody wielofunkcyjne Quik Combo dedykowane przez producenta do defibrylatorów LIFEPAK, które są wyrobem medycznym klasy I?

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania w SIWZ.**

2) dotyczy pakietu nr 7, poz. 5-6, 10

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-6, 10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

3) dotyczy pakietu nr 7, poz. 10

Czy zamawiający dopuści strzykawkę o skali rozszerzonej 50/60 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę o skali rozszerzonej 50/60 ml.**

4) dotyczy pakietu nr 10, poz. 4, 10, 13-14

Czy zamawiający wydzieli poz. 4, 10, 13-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

5) dotyczy pakietu nr 10, poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.**

6) dotyczy pakietu nr 10, poz. 10

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

7) dotyczy pakietu nr 10, poz. 10

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

8) dotyczy pakietu nr 10, poz. 10

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

9) dotyczy pakietu nr 10, poz. 10

Czy zamawiający dopuści rolkę o średnicy gilzy 51 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

10) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Prosimy o potwierdzenie, iż Pogotowie Ratunkowe Wrocław, posiada wdrożony zintegrowany System Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną pracy wg normy PN-N 18001:2004 lub PN-EN ISO 45001:2018-06, zapewniający pracownikom i pacjentom określony poziom ochrony zdrowia i życia przed zagrożeniami występującymi w środowisku objętym działaniem pogotowania ratunkowego, w tym także w odniesieniu do użytkowania wyrobów medycznych jednorazowego użytku, w tym w szczególności kaniul dożylnych, stanowiących przedmiot zamówienia w zakresie Pakietu nr 6.

**Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy przedmiotu zamówienia. Wszystkie wymagania zostały określone w SIWZ.**

11) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert wyłącznie na kaniule dożylnie, które są w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnątrznaczyniowe. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igle” odnoszącą się do przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

12) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu t.j. materiału o znacznie wyższych właściwościach użytkowych niż opisany w SIWZ, powszechnie stosowanych przez większość renomowanych producentów światowych lub z fluoroetylenu t.j. materiału, który analogicznie do opisanego w siwz politetrafluoroetylenu, należy do tej samej grupy teflonów i ma analogiczne właściwości fizykochemiczne, spełniające przy tym wszelkie pozostałe wymagania SIWZ oraz wszelkie wymagania powyżej przywołanej normy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

13) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie, w rozmiarze 18G i długości 33mm /przy wymogu 32mm/ oraz o potwierdzenie, iż wskazane w siwz tak precyzyjnie przepływy, analogicznie do przepływów opisanych dla poz. 1 i 2 mogą być traktowane jako cyt. „minimalne natężenie przepływów”, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

14) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, użytkowane w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego (po ich wyjęciu z opakowania jednostkowego), powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta, nazwa kaniuli, nr serii, nr katalogowy itp.), pozwalające na ich identyfikację w przypadku przekazania pacjentów jednostkom docelowym, co jest niezbędne w wypadku wystąpienia np. incydentu medycznego związanego z przeprowadzoną procedurą?

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania w SIWZ.**

15) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z powyższym, wymagane oznaczenie powinno znajdować się na elemencie powodującym naruszenie ciągłości tkanek lub mającym bezpośredni kontakt z naczyniem żylnym, jako elementach inwazyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania w SIWZ.**

16) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy oferowane kaniule dożylnie, powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem skrzydełek oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami ISO, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru, co znacząco ułatwia i przyspiesza prawidłowe wykonanie kaniulacji, w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania w SIWZ.**

17) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy oferowane kaniule dożylnie, ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym aseptyczne wyjęcia z niego kaniuli dożylniej, co znacząco ułatwia i przyspiesza prawidłowe wykonanie kaniulacji, w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania w SIWZ.**

18) dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtry o objętości przepływu 150-1200 ml, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

19) dotyczy pakietu nr 8, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedela w rozmiarach 000-35mm; 00-50mm; 0-55mm; 1-65mm; 1.5-70mm; 2-80mm; 3-90mm; 4-100mm; 5-120mm, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

20) dotyczy pakietu nr 8, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści stabilizatory do rurek intubacyjnych nieznacznie różniące się od opisanych w SIWZ parametrami technicznymi, spełniające identyczne wymogi funkcjonalne do opisanych w SIWZ, powszechnie używane w wielu Zespołach Ratunkowych w RP i EU, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

21) dotyczy pakietu nr 5, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic z zawartością protein poniżej 50µg/g, w kolorze naturalnego lateksu, pozostałe parametry bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

22) dotyczy pakietu nr 5, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie grubości pojedynczej ścianki rękawic w strefie dłoni min. 0,06mm oraz palca 0,09mm. Tak nieznaczna różnica nie będzie odczuwalna przez użytkownika podczas wykonywanych, chwilowych czynności diagnostycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

23) dotyczy pakietu nr 5, poz. 1 i 2

Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu dla podstawowych rękawic diagnostycznych. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

24) dotyczy pakietu nr 1, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody wielofunkcyjne jako wyrób medyczny klasy I?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

25) dotyczy pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rozmiary: 0, 1, 2?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

26) dotyczy pakietu nr 8, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści prowadnice 2.0 oraz 4.7?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

24) dotyczy pakietu nr 9

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający dopuści wkłucia doszpicowe, w których zakres doboru wkłucia dorosły, dziecko wyznaczany jest wiekiem pacjenta zamiast wagi, dla wkłucia dla dorosłych powyżej 12 roku życia, dla wkłucia dla dzieci od 0 do 12 roku życia, przy spełnieniu pozostałych zapisów SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.**

25) dotyczy pakietu nr 9

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczony asortyment w dniu dostawy posiadał minimum 80% pełnego okresu ważności udzielonego przez producenta igieł doszpikowych?

**Odpowiedź: Wymagany asortyment powinien posiadać termin minimum 18 miesięcy od daty dostawy.**

26) dotyczy pakietu nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 7, pozycji 4 dopuści wycenę przedłużacza do pomp o długości 150 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę przedłużacza do pomp o długości 150 cm.**

27) dotyczy pakietu nr 7, poz. 7-9

Czy Zamawiający wymaga zaferowania strzykawek ze skalą rozszerzoną o min. 20%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga strzykawek ze skalą rozszerzoną o min. 20%.**

28) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby wszystkie kaniule pochodziły od jednego Producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

29) dotyczy pakietu nr 7, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem.**

30) dotyczy pakietu nr 7, poz. 7-9

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. z informacją na opakowaniu jednostkowym: wolną od ftalanów i PVC?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga strzykawki j.u. z informacją na opakowaniu jednostkowym: wolną od ftalanów i PVC.**

31) dotyczy pakietu nr 7, poz. 7-9

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. z nazwą producenta na cylindrze?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga strzykawki j.u. z nazwą producenta na cylindrze.**

32) dotyczy pakietu nr 7, poz. 7-9

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze innym niż mleczne / białe, z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze innym niż mleczne / białe, z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem.**

33) dotyczy pakietu nr 7, poz. 10

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki 50/60 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga Strzykawki 50/60 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową.**

34) dotyczy pakietu nr 7, poz. 10

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga Strzykawki 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem.**

35) dotyczy pakietu nr 7, poz. 10

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK 12 i LIFEPAK 15, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? W związku z brakiem powiązań prawnych z producentami elektrod niewymienionych w CE defibrylatora i braku testów potwierdzających pełną kompatybilność, producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora.

**Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania w SIWZ.**

36) dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga opakowania papier-folia.**



37) dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

38) dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

39) dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy oferowane kaniule dożylnie, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy w Pogotowiu Ratunkowym i co zapewnia aseptyczne bezpieczeństwo pacjentów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane kaniule dożylnie posiadały koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi.**

40) dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-2

Czy oferowane igły, powinny być polerowane na całej swej długości ultradźwiękami, co zapewnia ich atraumatyczne przejście przez tkanki pacjenta, a tym samym znacząco ułatwia prawidłowe wykonanie procedur inwazyjnych z ich użyciem, w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane igły były polerowane na całej swej długości ultradźwiękami.**

41) dotyczy pakietu nr 7, poz. 7-9

Czy zapis SIWZ cyt. „posiadająca skalę”, oznacza wymóg zaoferowania strzykawek z wyraźną, dobrze widoczną, nominalną, jednostronną skalę pomiarową, adekwatną do pojemności oferowanych strzykawek, co znacząco ułatwia ich precyzyjne użytkowanie, w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania strzykawek z wyraźną, dobrze widoczną, nominalną, jednostronną skalą pomiarową, adekwatną do pojemności oferowanych strzykawek.**

42) dotyczy pakietu nr 8, poz. 14

Czy oferowane rurki Guedela, powinny posiadać kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia identyfikację ich rozmiaru i co znacząco ułatwia ich prawidłowe użytkowanie, w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane rurki Guedela posiadały kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki.**

43) dotyczy pakietu nr 8, poz. 14

Czy oferowane rurki Guedela, powinny być jednoelementowe oraz powinny posiadać zintegrowany bloker zgryzu, gwarantujący podwyższony stopień bezpieczeństwa ich użytkowania, co jest szczególnie istotne w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane rurki Guedela były jednoelementowe oraz posiadały zintegrowany bloker zgryzu.**

44) dotyczy pakietu nr 8, poz. 16

Czy zapis SIWZ cyt. „z wyraźnym czytelnikiem głębokości”, oznacza wymóg zaoferowania rurek intubacyjnych, które posiadają czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, co zapewnia bezpieczne wykonanie intubacji w wyjątkowo trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania rurek intubacyjnych, które posiadają czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu.**

45) dotyczy pakietu nr 8, poz. 16

Czy ze względu na traumatyczność procedury intubacji, oferowane rurki, powinny być wykonane z medycznej odmiany PCV silikonowanego lub z mieszaniny PCV i silikonu, co zapewnia zmniejszenie ilości powikłań związanych z procedurą ich wykonywania w trudnych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby oferowane rurki były wykonane z medycznej odmiany PCV silikonowanego lub z mieszaniny PCV i silikonu.**

46) dotyczy pakietu nr 5, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.**

47) dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 4 i utworzenie oddzielnego pakietu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

48) dotyczy pakietu nr 14, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści worki foliowe na zwłoki w rozmiarze 220 cm x 90 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie worków foliowych na zwłoki w rozmiarze 220 cm x 90 cm, pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe wymogi SIWZ.**

49) dotyczy pakietu nr 15, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści szyny Kramera w rozmiarze 700x70 mm lub 800x100 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie objętym zapytaniem.**

**Jednocześnie Zamawiający koryguje omyłkę pisarską zaistniałą w dokumentacji SIWZ - Rozdział I ust. 5, zapis powinien brzmieć:**

Ogłoszenie i Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) udostępnione zostały na Platformie zakupowej Zamawiającego od dnia publikacji ogłoszenia o zamówieniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej (DUUE) do upływu terminu składania ofert. Link do przedmiotowego ogłoszenia o zamówieniu został udostępniony w Biuletynie Informacji Publicznej.

*Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.*

### Komunikat

W związku z ogłoszeniem stanu epidemicznego na terenie RP, spowodowanego zagrożeniem Covid-19, przypominamy, że otwarcie ofert w przedmiotowym postępowaniu odbywa się drogą elektroniczną i wszelkie informacje z otwarcia ofert, zgodnie z art. 86 ust. 5 uPzp, zostaną udostępnione na stronie: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/317480>. W związku z powyższym obecność potencjalnych Wykonawców nie jest konieczna.

DYREKTOR  
Pogotowia Ratunkowego  
we Wrocławiu  
lek. med. Zbigniew Mładzki

Inspektor ds.  
Zamówień Publicznych  
Joanna Karpińska

wykonano w 1 egz.  
sporządziła: Joanna Karpińska  
tel. 71/ 773 15 66  
do wiadomości: wszyscy uczestnicy postępowania