



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 941 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 02.05.2018 r.

DZPZ-530-Zp/39/PN-32/18

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę produktów leczniczych, materiałów opatrunkowych, rękawic, wyrobów medycznych, mleka – Zp/39/PN-32/18

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1, dot. pakietu nr 195

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 195 poz. 1 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i dawkę.**

Pytanie 2, dot. pakietu nr 201

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 201 (Thiopental sodium inj. 0,5 g x 1 fiol. – 360 szt., Thiopental sodium inj. 1g* 1 fiol. – 480 szt.) leku, nie posiadającego dopuszczenia do obrotu w Polsce, sprowadzanego w ramach importu docelowego? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu sprowadzanego w ramach importu docelowego.**

W przypadku pozytywnej odpowiedzi, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 21 dni roboczych? **Odp. Nie dotyczy w związku z odpowiedzią na pytanie 1 (Zamawiający nie wyraża zgody).**

Pytanie 3, dot. pakietu nr 145

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 6 z pakietu 145? Umożliwi to złożenie większej ilości ofert na tą pozycję co pozwoli zamawiającemu na wybranie najkorzystniejszej oferty. **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Pytanie 4, dot. pakietu nr 1

Ze względu na zakończenie produkcji i dystrybucji produktów, prosimy o wykreślenie z Pakietu 1, pozycji 4;5. **Odp. Zamawiający nie wykreśla. Prosimy wycenić lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz dopisać uwagę o ograniczonej dostępności.**

Pytanie 5, dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 1-13 produktu w worku Viaflo z dwoma portami, ponieważ produkt w opakowaniu worka z dwoma portami zapewnia szczelność połączenia w trakcie infuzji; dodatkowo opakowania typu worka w znacznym stopniu zmniejszają kubaturę odpadów

szpitalnych? **Odp. Zamawiający ze względu na sposób użytkowania wymaga opakowania stojącego typu flakon i nie wyraża zgody za zaoferowanie produktów w worku.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 2, pozycja 12 i 13 płynu wieloelektrolitowego o składzie najbardziej zbliżonym do osocza:

Na/140 mmol/l; K/5 mmol/l; Mg/1,5mmol/l; chlorki/98 mmol/l; ph 7,4; osmolarność 295 mOsm/l; posiadającego podwójny układ buforowy (octan/glukonian), worek o pojemności odpowiednio 500ml i 1000ml? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 2, pozycji 11 do oddzielnego pakietu. **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Pytanie 6, dot. pakietu nr 4

Prosimy o wydzielenie z Pakietu 4, pozycji 9-11 do oddzielnego pakietu. **Odp. Zamawiający nie wydziela.**

Pytanie 7, dot. pakietu nr 233

Zwracamy się pytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie :W **pakiecie Nr 233** (Calcii gluconas lub Calcii glubionas) leku w opakowaniu zawierającym 5 amp., po przeliczeniu ilości opakowań zgodnych z zapotrzebowaniem Zamawiającego. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań zawierających 5 amp. – należy zaoferować zamiennie po przeliczeniu 360 opak. x 5 amp.**

Pytanie 8, dot. pakietu nr 5

poz. 4,5,6

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane A'100szt.? Reszta parametrów zgodna z SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane po 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości**

Pytanie 9, dot. pakietu nr 198

poz. 2,3, 5, 31,32:

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane produkty były sterylizowane w parze wodnej w nadciśnieniu, jako najlepszej zalecanej metodzie sterylizacji zarówno dla pacjenta jak i personelu? **Odp. Zamawiający nie wymaga. Zamawiający określił produkt zamówienia jako sterylny, metoda sterylizacji nie jest istotna**

poz. 1-7, 30-32:

Czy Zamawiający wymaga wyrobów zarejestrowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do krótkotrwałego użytku? Tylko tak zakwalifikowane wyroby gwarantują odpowiedni poziom bezpieczeństwa dla pacjenta. Wyroby zarejestrowane jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do chwilowego użytku (w klasie IIa reguła 6) przeznaczone są do ciągłego użycia przez czas krótszy niż 60 minut, co biorąc pod uwagę czas trwania większości procedur operacyjnych jest czasem zbyt krótkim. **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

poz. 8-9:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek dzianych wykonanych w całości z wiskozy? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 14-18:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych pokrytych obustronnie masą gipsową o zawartości gipsu naturalnego min. 95%. Czy na potwierdzenie tych parametrów należy dołączyć do oferty kartę danych technicznych? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 14-18:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 35:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty celulozowej w opakowaniu a'5 kg, z przeliczeniem oferowanych ilości? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 10, dot. pakietu nr 234

poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla dzieci o wadze 8-18kg? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

poz. 1-4:

Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek, których zewnętrzna warstwa na całej powierzchni (100% powierzchni produktu) jest zbudowana z paroprzepuszczalnego laminatu, tworząc tzw. "oddychającą" warstwę zewnętrzną? specjalna struktura warstwy zewnętrznej sprawia, że przepuszcza ona powietrze, ale nie przepuszcza cieczy, właściwość ta minimalizuje możliwość powstawania odparzeń i podrażnień, zmniejsza również ryzyko powstania odleżyn; dodatkowo tekstylnie podobne włókninowe pokrycie daje przyjemne odczucie w trakcie noszenia produktu? **Odp. Zamawiający nie wymaga**

poz. 1-4:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

S 55-80 cm

M 75-110 cm

L 100-150 cm

XL 130-170 cm?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza w/w obwody.

Pytanie 11, dot. projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy? **Odp. Za dni robocze w rozumieniu projektu umowy będą uważane dni od poniedziałku do soboty, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.**

Zważywszy na treść § 4 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? **Odp. Zamawiający nie jest w stanie podać dokładnej ilości zamówienia. Ilość towaru podana w SIWZ została określona na podstawie retrospektywnej analizy potrzeb.**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy wykreślić słowo „, szczególnie”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie – o jakie konkretnie przypadki nienależytego wykonania postanowień umowy chodzi w § 5 ust. 3 wzoru umowy (poza przypadkami wymienionymi w tym przepisie po wyrażeniu „szczególnie w zakresie”)? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Pytanie 12, dot. pakietu nr 90

Czy Zamawiający w Pakiet nr 90 poz. 10 (Marcaine Spinal Heavy 0,5% 1 o działaniu znieczulającym pojawiającym się po 5-8 minutach od podania; POSTAĆ: Amp. x 5; DAWKA - STĘŻENIE: 4ml) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?** Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30) **Odp. Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry.**

Pytanie 13, dotyczy projektu umowy

§ 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na realizację dostaw „na ratunek” niezwłocznie, jednak nie później niż w ciągu 2 dni licząc od dnia złożenia zamówienia dla asortymentu zawartego w pakiecie nr 258? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody a co za tym idzie nie zmienia projektu umowy.**

§ 3 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ze wzoru umowy zapisów § 3 ust. 8 nakładającego na Wykonawcę obowiązek dołączania do każdej dostawy cząstkowej **dotatkowej kopii** do oryginału faktury VAT? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

§ 4 ust.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z umowy zapisów § 4 ust. 8 nakładającego na Wykonawcę obowiązek umieszczania na fakturach numeru umowy przetargowej? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

§ 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie modyfikacji do zapisów umowy poprzez dodanie do wzoru umowy w § 5 ust. 4 dodatkowego zapisu o treści: „Przed odstąpieniem od umowy/rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”? **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

§ 8 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych o połowę?
i pozwoli na wprowadzenie modyfikacji do zapisów wzoru umowy poprzez nadanie § 8 ust.1 nowego brzmienia:

„ 1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

a) 0,5% wartości niewykonanej dostawy-za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na ratunek”,

b) 5% wartości niewykonanej umowy-w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź Zamawiającego z winy Wykonawcy.” **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

do formalności, jakie powinny zostać dopełnione w celu zawarcia umowy:

Czy w sytuacji gdy, siedziba firmy/osoba uprawniona do podpisania umowy w imieniu Wykonawcy znajduje się w poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie umowy do podpisu na adres Wykonawcy? **Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

Pytanie 14, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający w par. 3.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, prawo nie dopuszcza takiej możliwości od 2015 roku. **Odp. Zamawiający nie wykreśli możliwości składania zamówień droga telefoniczną. Zgodnie z umową możliwość składania zamówień telefonicznie nie**

dotyczy przypadków, w których ustawa „Prawo Farmaceutyczne” wymaga składania zamówień pisemnie, albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej.

Wykonawca prosi o wyjaśnienie zapisu zawartego w par. 3.1 umowy – „Odbiór towaru jest potwierdzeniem złożenia zamówienia.”. Czy oznacza to, że pomimo złożenia zamówienia Zamawiający może go nie odebrać i uważa zamówienie za niezłożone? Jakie skutki prawne rodzi w/w zdanie dla Wykonawcy, w szczególności w przypadku odmowy odbioru towaru? **Odp. Zamawiający zobowiązuje się do odebrania dostawy towaru zrealizowanej zgodnie ze złożonym zamówieniem. Zamawiający może nie odebrać dostawy towaru, która jest realizowana na koszt i ryzyko Wykonawcy jeżeli dostarczony towar jest uszkodzony lub niezgodny z zamówieniem.**

Czy Zamawiający w par. 6.2 wpisze, że termin ważności wynosić ma 12 miesięcy (a nie ‘dłuższy, niż 1 rok’)? Zapis taki będzie wówczas zbieżny z zapisem par. 6.3. **Odp. Zamawiający zmienia treść § 6 ust. 2. Patrz zmiana SIWZ.**

Czy Zamawiający w par. 8.1.1. zamiast od godziny zwłoki naliczać będzie kary umowne od dnia zwłoki? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Pytanie 15

Czy Zamawiający zgadza się i potwierdza, że zmiana umowy w przedmiocie zamówienia polegająca na umożliwieniu realizacji dostaw pegfilgrastimum nie w postaci zestawienia z ampułkostrzykawką, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż ampułkostrzykawka przy zachowaniu tej samej postaci (roztwór do wstrzykiwań), dawki podania (wstrzyknięcie podskórne) oraz tego samego, jednego producenta będzie stanowiło zmianę nieistotną umowy? **Odp. Zamawiający w pakiecie nr 268 opisał przedmiot zamówienia "Pegfilgrastimum* amp-strzyk.6mg/0,6 ml x 1 szt. z wymaganiem że * oferowany produkt leczniczy musi znajdować się w aktualnym katalogu leków refundowanych przez NFZ stosowanych w chemioterapii" i na dzień sporządzania SIWZ jest tylko jeden produkt leczniczy spełniający te warunki.**

Wykonawca prosi o dołączenie do umowy w przedmiocie zamówienia następującej klauzuli: „Zamawiający zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych dopuszcza możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie nazw, kody EAN oraz wyrobu medycznego służącego do podawania produktu leczniczego pod warunkiem zachowania tej samej postaci, dawki oraz drogi podania tej samej substancji czynnej w przypadku, gdy do dacie złożenia zamówienia oferty przez Wykonawcę pozwolenie na dopuszczenie do obrotu uzyskają produkty zawierające tą samą substancję czynną, ale w zestawieniu z innym wyrobem medycznym niż wskazany w treści oferty. Zmiana może polegać na zastąpieniu dotychczasowego produktu leczniczego nowym produktem lub wprowadzeniu dodatkowej możliwości realizacji zamówień na dostawę nowego produktu”. **Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.**

Pytanie 16, dot. pakietu nr 137

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku niniejszego postępowania (Pakiet 137; pozycja 1,2,3) produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrowego glikolu polietylenowego który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Hemopatch jest dostępny w rozmiarach 2,7 cm/2,7 cm - 5szt. w opakowaniu, 4,5 cm/9,0 cm - 3 szt. w opakowaniu, 4,5 cm/4,5 cm – 3 szt. w opakowaniu. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Wymagany jest hemostatyk zawierający klej fibrynowy a rozmiary jego: 9,5x4.8, 4.8x4.8, 3x2.5 cm.**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 137 pozycji 1 ilości opakowań do osobnego pakietu? I czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w ramach niniejszego postępowania miękkiego,

elastycznego, cienkiego, wchłanialnego hemostatyka uszczelniającego na bazie kolagenu o rozmiarze 2,7X2,7 cm? Powyższe działania w ramach wyjaśniania treści SIWZ pozwolą na poszerzenie oferty proponowanych produktów do zakupu przez Zamawiającego, natomiast Wykonawcom dadzą możliwość złożenia korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment. Spowoduje to złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu da możliwość wyboru spośród większej gamy produktów posiadających cechy opisane w SIWZ. W takim przypadku Zamawiający działał będzie z poszanowaniem zasad wskazanych PZP (w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (z troską o racjonalne wydatkowanie środków publicznych). **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 137 pozycji 2 ilości 20 opakowań do osobnego pakietu? I czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w ramach niniejszego postępowania miękkiego, elastycznego, cienkiego, wchłanialnego hemostatyka uszczelniającego na bazie kolagenu o rozmiarze 4,5x4,5cm? Powyższe działania w ramach wyjaśniania treści SIWZ pozwolą na poszerzenie oferty proponowanych produktów do zakupu przez Zamawiającego, natomiast Wykonawcom dadzą możliwość złożenia korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment. Spowoduje to złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu da możliwość wyboru spośród większej gamy produktów posiadających cechy opisane w SIWZ. W takim przypadku Zamawiający działał będzie z poszanowaniem zasad wskazanych PZP (w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (z troską o racjonalne wydatkowanie środków publicznych). **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 137 pozycji 3 ilości 100 opakowań do osobnego pakietu? I czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w ramach niniejszego postępowania miękkiego, elastycznego, cienkiego, wchłanialnego hemostatyka uszczelniającego na bazie kolagenu o rozmiarze 4,5 x 9,0 cm? Powyższe działania w ramach wyjaśniania treści SIWZ pozwolą na poszerzenie oferty proponowanych produktów do zakupu przez Zamawiającego, natomiast Wykonawcom dadzą możliwość złożenia korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment. Spowoduje to złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu da możliwość wyboru spośród większej gamy produktów posiadających cechy opisane w SIWZ. W takim przypadku Zamawiający działał będzie z poszanowaniem zasad wskazanych PZP (w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (z troską o racjonalne wydatkowanie środków publicznych). **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.**