

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zadanie pn.: „Dostawy opatrunków, opatrunków specjalistycznych, preparatów do pielęgnacji ran” - Znak sprawy: 05/PN/2025/ZS.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Pytanie do projektu umowy §7 :

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej. Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o obniżenie kar umownych:

W § 7 ust. 2 pkt 5) – ze 500 zł brutto na 250 zł brutto;

UZASADNIENIE: Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych, bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji, które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego z uwagi, iż postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współżycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 3531k.c. w zw. z art. 58 § 1 k.c.

Biorąc pod uwagę powyższą zmianę kar umownych jest w pełni uzasadniona.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż § 7 ust. 2 pkt 5) otrzymuje brzmienie:

„Z tytułu niedostarczenia na prośbę Zamawiającego dokumentów o których mowa z § 1 ust 2 i 3 – 350,00 PLN za każdy dzień zwłoki liczony po drugim dniu od dostarczenia prośby o przedstawienie dokumentów”.

Pytanie 2

ZADANIE NR 1 - Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra do mocowania wenflonów w rozmiarze 9 x 7 cm, wykonanego z miękkiej włókniny oraz powlekanego laminatu stanowiącego materiał podłoża, w którym dzięki wbudowanemu okienku (pokrytemu folią PU) kontrola wzrokowa miejsca wkłucia nie wymaga zmiany opatrunku, z wycięciem pod wenflon, pokrytego hypoalergicznym klejem kauczukowym, pakowanego w opakowania a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 3

ZADANIE NR 12 - Poz. nr 6-8- czy Zamawiający oczekuje zaoferowania opatrunku jałowego, w którym materiał nośny jest wykonany z hydrofobowej siatki poliamidowej pokrytej srebrem metalicznym?

Odpowiedź: TAK, wymaga.

Pytanie 4

ZADANIE NR 17 - Poz. nr 1- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych zestawów opatrunkowych do podciśnieniowej terapii leczenia ran posiadających w swoim składzie:

- opatrunek z hydrofobowej pianki poliuretanowej 18 x 12,5 x 3,3 cm
- samoprzylepną podkładkę z portem o wym. 8 x 8 cm połączoną z dwuświatłowym drenem (wykonanym z miękkiego poliwinylu) z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu
- 2 x przezroczysty samoprzylepny opatrunek z folii do mocowania i uszczelniania 20 x 30 cm

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 5

Zadanie nr 17 - Poz. nr 2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych zestawów opatrunkowych do podciśnieniowej terapii leczenia ran posiadających w swoim składzie:

- opatrunek z hydrofobowej pianki poliuretanowej 25 x 15 x 3,3 cm
- samoprzylepną podkładkę z portem o wym. 8 x 8 cm połączoną z dwuświatłowym drenem (wykonanym z miękkiego poliwinylu) z zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu
- 3 x przezroczysty samoprzylepny opatrunek z folii do mocowania i uszczelniania 20 x 30 cm

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 6

Zadanie nr 17 - Poz. nr 3-4- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowych zbiorników na wydzielinę z filtrami powietrznym i węglowym oraz środkiem żelującym wydzielinę umieszczonym w zbiorniku, połączonych dwuświatłowym drenem (wykonanym z miękkiego poliwinylu) o długości 180 cm o następujących pojemnościach:

- Poz. nr 3- 800 ml
- Poz. nr 4- 300 ml?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 7

Zadanie nr 17 - Poz. nr 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej samoprzylepnej podkładki z portem o wym. 8 x 8 cm, połączonej z dwuświatłowym drenem (wykonanym z miękkiego poliwinylu) i zatyczką umożliwiającą zamknięcie światła drenu, pakowanej pojedynczo w opakowania handlowe 10 x 1 szt.?

Odpowiedź: TAK, po odpowiednim przeliczeniu ilości.

Pytanie 8

Zadanie nr 17 – Poz. nr 8- 12- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego systemu do podciśnieniowej terapii leczenia ran zasilanego bateriami, przeznaczonego do terapii 10- dniowej, w którego skład wchodzi:

- 1 pompa
- 2 opatrunki 5-warstwowe z drenem przedłużającym oraz z silikonową warstwą przylepną
- 6 taśm mocujących
- przewód przedłużający
- 2 baterie zasilające typu AA
- instrukcja obsługi

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 9

Zadanie nr 17 – Poz. nr 8- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rozmiaru 16 x 16 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 10

Zadanie nr 17 - Poz. nr 9- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rozmiaru 16 x 21 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 11

Zadanie nr 17 – Poz. nr 10- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania rozmiaru 21 x 21 cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 12

ZADANIE NR 18 - Poz. nr 1-3- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania asortymentu sklasyfikowanego jako wyrób kosmetyczny (nie wyrób medyczny)?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie 13

Zadanie nr 18 – Poz. nr 2- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania emulsji do ciała, która pielęgnuje i uelastycznia skórę a jednocześnie ją odżywia i regeneruje, zawierającej w swoim składzie kreatynę, olej lniany i migdałowy o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z opisem SWZ, preparat powinien posiadać właściwości myjąco-pielęgnujące, a nie Tylko pielęgnujące.

Pytanie 14

PROJEKT UMOWY - § 4, ust. 1- wnosimy o modyfikację zapisów umowy poprzez wykreślenie zapisów w/w ustępu i zastąpienie ich następującymi:

„W przypadku stwierdzenia przez Dostawcę braku towaru, objętego danym zamówieniem, skutkującego brakiem możliwości zrealizowania konkretnego zamówienia, Dostawca będzie uprawniony do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych równoważnych do tych, które zostały wskazane w zamówieniu. W przypadku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Dostawca będzie zobowiązany do wskazania zamiennego wyrobu medycznego w terminie 24 godzin od momentu złożenia zamówienia przez Zamawiającego“

Zgodnie z § 7, ust. 2 Zamawiający będzie naliczał kary umowne za niedostarczenie towaru w wyznaczonym terminie. Obciążenie wykonawcy różnicą kosztów zakupu interwencyjnego jest dodatkową karą finansową, która w dobie niestabilnych zachowań rynkowych może być rażąco wygórowana i prowadzić do nierównego traktowania stron umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia postanowienia.

Pytanie 15

Projekt umowy - § 7, ust. 1- 4- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §7 ust. 1 pkt. 1 do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy,
- §7 ust. 2 pkt. 1 do kwoty 0,1% wartości niezrealizowanej części dostawy,
- §7 ust. 2 pkt. 2 do kwoty 0,1% wartości niezrealizowanej części dostawy
- §7 ust. 2 pkt. 3 do kwoty 0,1% wartości niezgodnego asortymentu
- §7 ust. 4 do kwoty 5% wartości niezrealizowanej części umowy

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia postanowienia. Zaznaczyć należy że kary umowne nie są wysokie w niniejszym postępowaniu. Ponadto kary umowne mają również charakter dyscyplinujący Wykonawców do rzetelnego i terminowego wykonywania przedmiotu umowy.

Pytanie 16

Dotyczy zadania nr 17, poz. 1-7 – w związku z wyspecyfikowaniem w w/w pakiecie opatrunków przeznaczonych do podciśnieniowej terapii ran, do których wymagane jest użycie urządzenia medyczno-elektromechanicznego, czy Zamawiający dopuści możliwość dopisania do projektu umowy paragrafu określającego warunki tego użyczenia o następującym brzmieniu:

- 1) W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekaze Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako Urządzenia) w terminie 14 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Ilość Urządzeń strony określają na 6 sztuk. Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń.
- 2) Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych. Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.
- 3) Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołączy:
 - a. - zasilacz wraz z kablem zasilającym
 - b. - instrukcję obsługi w języku polskim.
- 4) Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.
- 5) Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darmym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.
- 6) Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należytych stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.
- 7) W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
- 8) Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości, wyłączając zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.
- 9) Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadczają, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.
- 10) O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.
- 11) Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.
- 12) Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.

- 13) Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.
- 14) W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia byłaby niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż po § 1 dodaje § 1a o następującym brzmieniu:

- 1) W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekaze Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako Urządzenia) w terminie 10 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Ilość Urządzeń strony określają na 6 sztuk. Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń.
- 2) Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych. Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.
- 3) Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołączy:
 - a. - zasilacz wraz z kablem zasilającym
 - b. - instrukcję obsługi w języku polskim.
- 4) Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.
- 5) Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darmym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.
- 6) Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należyтым stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.
- 7) W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
- 8) Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości (stwierdzone protokolarnie i zgodnie przez strony uszkodzenie z winy Zamawiającego), wyłączając zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.
- 9) Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadcza, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.
- 10) O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.

- 11) Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.
- 12) Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.
- 13) Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.
- 14) W przypadku stwierdzenia zgodnie przez strony, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia byłaby niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.

Pytanie 17

Zadanie 1, poz.1: Proszę Zamawiającego o dopuszczenie plastrów zgodnych z opisem:

- poliuretanowy opatrunek do mocowania kaniuli z wycięciem
- wzmocniony włókniną na skrzydełkach
- pokryty klejem akrylowym
- Sterylizowany promieniami gamma
- Rozmiar 7 x 8,8 cm
- Pakowany po 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie plastrów do mocowania wenflonów w rozmiarze 7x 8,8cm x 100szt, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zawartych w opisie SWZ.

Pytanie 18

Zadanie 1, poz.1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie plastrów do kaniul zgodnych z opisem:

- poliuretanowy plaster o wymiarach 6 x 8 cm
- zaokrąglone brzegi
- z wycięciem na kaniulę
- z gazikiem umiejscowionym w centralnej części opatrunku
- dodatkowa podkładka
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- pokryty klejem akrylowym

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie plastrów do mocowania wenflonów w rozmiarze 6 x 8cm, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zapisanych w SWZ

Pytanie 19

Zadanie 1, poz.1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie plastrów w opakowaniach po 50szt. i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie plastrów w opakowaniach po 50szt po odpowiednim przeliczeniu.

Pytanie 20

Zadanie nr 2 - Poz. 1,2: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania gazy 1m² ?

Odpowiedź: TAK, wymaga.

Pytanie 21

Zadanie nr 2 – Poz.3: Czy Zamawiający oczekuje, aby opaska posiadała masę min. 10g wg. metody badań MB-01/18/Z ? Na rynku pojawiają się cienkie i słabe jakościowo produkty, ustalenie więc masy minimalnej dla produktów pozwoli uzyskać dobry jakościowo produkt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania opaski zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 22

Zadanie nr 2 - Poz.4: Czy Zamawiający oczekuje, aby opaska posiadała masę min. 16g wg. metody badań MB-01/18/Z ? Na rynku pojawiają się cienkie i słabe jakościowo produkty, ustalenie więc masy minimalnej dla produktów pozwoli uzyskać dobry jakościowo produkt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga. zaoferowania opaski zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 23

Zadanie nr 2 – Poz.5: Czy Zamawiający oczekuje, aby opaska posiadała masę min. 5,5g wg. metody badań MB-01/18/Z ? Na rynku pojawiają się cienkie i słabe jakościowo produkty, ustalenie więc masy minimalnej dla produktów pozwoli uzyskać dobry jakościowo produkt.

Odpowiedź : Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania opaski zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 24

Zadanie nr 2 - Poz.6: : Czy Zamawiający oczekuje, aby opaska posiadała masę min. 38,8g wg. metody badań MB-01/18/Z ? Na rynku pojawiają się cienkie i słabe jakościowo produkty, ustalenie więc masy minimalnej dla produktów pozwoli uzyskać dobry jakościowo produkt.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania opaski zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 25

Zadanie nr 2 – Poz.7: Czy Zamawiający oczekuje, aby opaska posiadała masę min. 80g wg. metody badań PN-EN 14079 ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania opaski zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 26

Zadanie nr 2 – Poz.21-22: Czy Zamawiający oczekuje serwety z nitką RTG umieszczoną w rogu serwety wewnątrz między warstwami serwety, dodatkowo końcówki zawiązane na supeł i przeszyte, z tasiemką ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania serwet zgodnie z opisem SWZ. Dopuszcza zaoferowanie serwet z nitką RTG umieszczoną w rogu, wewnątrz między warstwami z zawiązanymi na supeł końcówkami, przeszyte i z tasiemką.

Pytanie 27

Zadanie nr 2 – Poz. 23: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania serwety barierowej o gramaturze 47g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania serwety włókninowej zgodnie z opisem zawartym w SWZ. Dopuszcza zaoferowanie serwety o gramaturze 47g/m².

Pytanie 28

Zadanie nr 3 – Poz.2-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opaski gipsowej w przezroczystym opakowaniu foliowym zapobiegającym zabrudzeniu i zawilgoceniu opaski oraz pozwalającym na ocenę ilości niezwiązanego gipsu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zaoferowanie opaski gipsowej w przezroczystym opakowaniu foliowym.

Pytanie 29

Zadanie nr 3 – Poz.2-4: Czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu opaski znajdowała się instrukcja obsługi w formie piktogramów?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje (wymaga), że na opakowaniu opaski będzie znajdowała się instrukcja obsługi.

Pytanie 30

Zadanie nr 3 – Poz.2-4: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania opaski gipsowej na perforowanym tubusie z tworzywa sztucznego, ułatwiającego szybkie i równomierne namaczanie opaski, który nie ulega zniszczeniu i deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opaski gipsowej na perforowanym tubusie z tworzywa sztucznego.

Pytanie 31

Zadanie nr 3 – Poz.2-4: Czy Zamawiający wymaga opaski gipsowej o wysokiej zawartości gipsu naturalnego - 95%, co gwarantuje skuteczne unieruchomienie kończyny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opaski gipsowej o zawartości gipsu naturalnego 95%.

Pytanie 32

Zadanie nr 3 – Poz. 5-7: Czy Zamawiający potwierdza, że oczekuje we wszystkich 3 pozycjach opakowania a12sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje (wymaga) zaoferowania w poz. 5 i 6 opakowań x 12 szt, natomiast w poz.7- 25 szt.

Pytanie 33

Zadanie nr 3 – poz. 5-7: Czy Zamawiający może potwierdzić, że w tych pozycjach jednostka miary jest taka, jakiej Zamawiający oczekuje ? w pozycji 5 Zamawiający oczekuje 160op. a12sztuk a w pozostałych tj. 6 oraz 7 oczekuje podania ceny za sztukę opaski, przy zachowaniu wymogu oferowania opakowania a12sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania :

W poz. 5 160op x 12szt

W poz. 6 250op x 12szt

W poz. 7 25szt.

Pytanie 34

Zadanie nr 3 – Poz.9: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania opatrunków w opakowaniu a50sztuk, z przeliczeniem oferowanych ilości ?

Odpowiedź: TAK,.

Pytanie 35

Zadanie nr 3 – Poz.12: Czy Zamawiający oczekuje chłonności minimalnej 350g wg ISO 11948-1 ? Na rynku pojawiły się bardzo cienkie podkłady o niskiej chłonności, co wskazuje na potrzebę wskazania minimalnej chłonności dla oczekiwanych produktów, aby otrzymać wyrób wygodny w użytku i spełniający swoje podstawowe zadanie poprawnie.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania podkładu z wkładem chłonnym, według opisu SWZ.

Pytanie 36

Zadanie nr 3 – Poz.13: Czy Zamawiający oczekuje chłonności minimalnej 600g wg ISO 11948-1 ? Na rynku pojawiły się bardzo cienkie podkłady o niskiej chłonności, co wskazuje na potrzebę wskazania minimalnej

chłonności dla oczekiwanych produktów, aby otrzymać wyrób wygodny w użytku i spełniający swoje podstawowe zadanie poprawnie.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje (wymaga) zaoferowania podkładu z wkładem chłonnym, według opisu SWZ.

Pytanie 37

Zadanie nr 3 – Poz.14-15: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny równomiernie marszczonej ? Taka struktura ligniny zapewnia dobre wchłanianie i wygodę użytkownika – na rynku pojawiają się wyroby o gładkiej strukturze, które są niewygodne w użytkowaniu ze względu na spowolnione wchłanianie ze względu na swoją gładką powierzchnię – w związku z tym cecha jaką jest równomierne marszczenie wyrobu jest istotna z punktu widzenia użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania ligniny równomiernie marszczonej.

Pytanie 38

Zadanie nr 3 – Poz.24: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania plastra przylepca z klejem kauczukowym z zawartością tlenu cynku ? Zastosowany klej powoduje, że przylepiec ściśle przylega do skóry, a zawarty w nim tlenek cynku zmniejsza ryzyko powstawania podrażnień.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przylepca tkaninowego o dużej wytrzymałości w rozmiarze 5cm x 5m – zgodnie z SWZ.

Pytanie 39

Zadanie nr 4 – Poz.1-4 oraz 7-10: Czy Zamawiający oczekuje, aby zestawy posiadały piktogramy wyrobów – składowych zestawu na etykiecie, dla większej wygody użytkownika i łatwiejszej identyfikacji zawartości danego zestawu ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje (wymaga) zaoferowania produktów zgodnie z opisem SWZ i dopuszcza, aby zestawy posiadały piktogramy wyrobów-składowych zestawów na etykiecie.

Pytanie 40

Zadanie nr 4 – Poz.4: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu o następującym składzie:

Jałowy pakiet do tarczycy w składzie:

-60 szt kompresy gazowe 17n 16w z nitką rtg przewiazane po 10szt, 10x10cm

-10szt tupfer fasola 17n z rtg 9,5x9,5cm

-10szt tupfer fasola 17n z rtg 15x15cm.

Zapakowany w torebkę papierowo-foliową, oznakowany kierunek otwierania, zgodnie z normą PN-EN 868-5 .

Na zewnątrz opakowania etykieta z dwiema naklejkami umożliwiającymi wklejenie do dokumentacji z nr lot lub serii, datą ważności, identyfikacją producenta. Materiał gazowy kl 2a Reg 7, sterylizowany w parze wodnej. ?

Taki zestaw był dostarczany dotychczasowo do szpitala.

Odpowiedź: W zadaniu nr 4 poz.4 Zamawiający oczekuje zaoferowania zestawu „Jałowy pakiet do Laparotomii”, a nie do tarczycy.

Pytanie 41

Zadanie nr 4 – Poz. 5-6: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w tych pozycjach opasek o składzie: 65,2% przędza bawełniana, 30,8% jedwab poliamidowy, 4% przędza elastomerowa ? Taki skład zapewnia optymalną oddychalność, elastyczność oraz wygodę dla pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania bandaży zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 42

Zadanie nr 4 – Poz.8: Czy Zamawiający oczekuje w tym zestawie: serwety 1szt serweta laminowana 42g/m², z otworem 5cm i rozcięciem 60x50cm bez saszetki z octenisanem ? Taki zestaw był dostarczany dotychczasowo do szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje (wymaga) zaoferowania zestawu zgodnie z SWZ.

Pytanie 43

Zadanie nr 4 – Poz.8: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw z serwetą laminowaną 42g/m², z otworem 5cm i rozcięciem- 50x60cm w miejsce serwety laminowanej 42g/m², z otworem 5cm i rozcięciem- 75x90cm oraz z ampulką Prontosan 40 ml w miejsce Octenisanu 30 ml ? Pozostałe parametry zestawu zgodne z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza TYLKO zamianę w zakresie serwety 50x60cm z otworem 5cm, w miejsce serwety laminowanej 42g/m² z otworem i rozcięciem 75 x 90cm. Pozostały skład zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 44

Zadanie nr 4 – Poz.9: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw bez 1szt opatrunku z wkładem chłonnym 7,2x5 ? Taki zestaw był dostarczany dotychczasowo do szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu bez opatrunku z wkładem chłonnym 7,2x5 – 1szt.

Pytanie 45

Zadanie nr 4 – Poz. 10: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestaw z igłą 0,5x25mm w miejsce 0,5x20mm, ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: TAK, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu z igłą 0,5x25mm, zamiast igły 0,5x20mm.

Pytanie 46

Dot. Wszystkie pozycje: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów pochodzących od jednego producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów pochodzących od jednego producenta, ale w zakresie danego całego zadania / pakietu.

Pytanie 47

Parametry kompresów: Czy Zamawiający oczekuje: rozmiar 10x10 z nitką RTG min.-3,81 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kompresów 10x10 z nitką RTG o gramaturze min-3,81g.

Pytanie 48

Zadanie nr 18: Poz.3: Czy Zamawiający oczekuje rozróżnienia ilości oferowanych opakowań produktu w zależności oferowanej pojemności dla porównywalności produktów ? tj:

500 ml – 1000 op.

400 ml – 1250 op. ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania jednakowych ilości, zarówno w przypadku opakowań 400ml,

jak i 500ml- t.j 400ml -1000op

500ml – 1000op

Pytanie 49

Zadanie 2, pozycja 1-2. Czy Zamawiający dopuści gazę o powierzchni 1m²?

Odpowiedź: TAK (zgodnie z opisem 1mx1m = 1m²).

Pytanie 50

Zadanie 2, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną o lepszej rozciągliwości- min. 150%?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 51

Zadanie 2, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści opaskę elastyczną o krepowej powierzchni bez zapinki, posiadającą właściwości kohezyjne umożliwiające przywieranie do siebie kolejno nałożonych warstw bez konieczności stosowania zapinek, rozciągliwość minimum 85%, w rozmiarze 12cm x 4m, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK, pod warunkiem, że będzie zachowana max wartość rozciągliwości.

Pytanie 52

Zadanie 2, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści tupfer pakowany a'5szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK, po przeliczeniu ilości.

Pytanie 53

Zadanie 2, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści tupfer typu rożek o wielkości 18x18cm?

Odpowiedź: NIE, wielkość zgodnie z SWZ.

Pytanie 54

Zadanie 2, pozycja 12. Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze pojedynczego kompresu minimum 3,35g?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający określił zakres wymaganej gramatury 3,4-3,7g/szt.

Pytanie 55

Zadanie 2, pozycja 13. Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający wymaga kompresów pakowanych po 20szt. Kompresy pakowane po 10szt znajdują opis w zadaniu 2 poz. 14.

Pytanie 56

Zadanie 2, pozycja 15, 17, 19. Czy Zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe?

Odpowiedź: TAK, ale pod warunkiem spełnienia wymogów dotyczących-rozmiaru, opakowania i gramatury.

Pytanie 57

Zadanie 2, pozycja 15, 17, 19. Czy Zamawiający dopuści kompresy o wyższej gramaturze?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający określił zakres wymaganej gramatury.

Pytanie 58

Zadanie 2, pozycja 20. Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze pojedynczego kompresy min. 1,27g/m²

Odpowiedź: NIE, gramatura zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 59

Zadanie 2, pozycja 22. Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'2szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: NIE, serwety pakowane po 2 szt opisane są w zadaniu 2 poz.21.

Pytanie 60

Zadanie 2, pozycja 22. Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 75x90cm?

Odpowiedź: NIE, rozmiar winien być zgodny z opisem SWZ.

Pytanie 61

Zadanie 2, pozycja 23. Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50cm x 70cm?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie 62

Zadanie 2, pozycja 23. Czy Zamawiający dopuści serwetę sterylizowaną radiacyjnie?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 63

Zadanie 2, pozycja 23. Czy Zamawiający dopuści serwetę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

Odpowiedź TAK

Pytanie 64

Zadanie 2, pozycja 24-25. Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 65

Zadanie 3, pozycja 2-4. Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 66

Zadanie 3, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści podkłady podgipsowe pakowane po 6 sztuk?

Odpowiedź: TAK, po odpowiednim przeliczeniu ilości

Pytanie 67

Zadanie 3, pozycja 11. Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 68

Zadanie 3, pozycja 12-13. Czy Zamawiający dopuści podkłady pakowane po 25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 69

Zadanie 3, pozycja 14 . Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op.=5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podanie ceny za op.5kg, ale jednocześnie należy przeliczyć ilość w formularzu ofertowym, wpisując 1200 op po 5kg

Pytanie 70

Pakiet 4, poz. 1,2,3,4,7. Czy zamawiający dopuści sterylizację tlenkiem etylenu? Proces sterylizacji tlenkiem etylenu jest równie bezpieczny jak sterylizacja parą wodną, ponieważ każdy rodzaj sterylizacji musi być zwalidowany, nadzorowany, kontrolowany zgodnie z mającymi zastosowanie obowiązującymi normami dla danego rodzaju procesu sterylizacji.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 71

Pakiet 4, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

4	Serweta operacyjna z gazy 17N 4W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką
60	Kompres z gazy 17N 12W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 72

Pakiet 4, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

50	Kompres z gazy 17N 12W 10cm x 10cm z nitką RTG
5	Serweta operacyjna z gazy 17N 6W 45cm x 70cm z nitką RTG i tasiemką
5	Tupfer z gazy z nitką RTG 17N 15cm x 15cm

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 73

Pakiet 4, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy ?

40	Kompres z gazy 17N 16W 7,5cm x 7,5cm z nitką RTG
20	Kompres z gazy 17N 16W 10cm x 10cm z nitką RTG
10	Tupfer z gazy z nitką RTG 17N 15cm x 15cm fasolka

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 74

Pakiet 4, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy ?

50	Kompres z gazy 17N 12W 10cm x 10cm z nitką RTG
5	Serweta operacyjna z gazy 17N 6W 45cm x 70cm z nitką RTG i tasiemką

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 75

Pakiet 4, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Opaska elastyczna z 2 zapinkami 15cm x 5m, podtrzymująca, tkana
1	Serweta chirurgiczna 30cm x 40cm (niebieski SMS)

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 76

Pakiet 4, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

2	Opaska elastyczna z 2 zapinkami 15cm x 5m, podtrzymująca, tkana
1	Serweta chirurgiczna 30cm x 40cm (niebieski SMS)

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 77

Pakiet 4, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy ?

60	Kompres z gazy 17N 8W 10cm x 10cm z nitką RTG
----	---

6	Serweta operacyjna z gazy 17N 6W 45cm x 45cm z nitką RTG i tasiemką
---	---

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 78

Pakiet 4, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

serweta 50 cm x 60 cm 45 g/m2 dwuwarstwowy laminat (włóknina polipropylenowa+folia polietylenowa) EN 13795	1
serweta 50 cm x 60 cm 45 g/m2 dwuwarstwowy laminat (włóknina polipropylenowa+folia polietylenowa) z otworem 5 cm oraz przecięciem EN 13795	1
tupfery gazowe kula 20 cm x 20 cm	6
kompresy gazowe 17N 8W 7,5 cm x 7,5 cm	8
pojemnik plastikowy 120 ml	1
kleszcze plastikowe Kocher niebieskie 14 cm	1
peseta plastikowa zielona 12,5cm	1
rękawice nitrylowe bezpyłowe rozm. M	2
twardy blister jednokomorowy + 2 samoprzylepne etykiety OSOBNO ZAPAKOWANE	
1 x Żel do znieczulenia błon śluzowych 6ml	
1 x Strzykawka z wodą jałową i 10% gliceryną 10ml	

1 x Prontosan® roztwór ampułka 40ml

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 79

Pakiet 4, poz. 9. Czy zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem okrągłym, który może służyć jako twardy blister?

1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2 warstwowa 40g/m2
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2 warstwowa, z centralnym otworem 6 x 8 cm 60g/m2
1	Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer
1	Strzykawka 3-częściowa 20ml Luer
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
1	Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
10	Kompres z gazy 17N 8W 7,5cmx7,5cm
10	Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
1	Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm
1	Pęseta plastikowa 13cm
1	Ostrze chirurgiczne nr 11
1	Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy 15cm

1	Pojemnik okrągły poj. 120ml (w ramach blistra)
---	--

Odpowiedź: NIE zgodnie z SWZ

Pytanie 80

Pakiet 4, poz. 10. Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem okrągłym, który może służyć jako twardy blister?

1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa 60g/m ²
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm 60g/m ²
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
1	Igła iniekcyjna (0,5 x 25)
1	Strzykawka 2-częściowa 2ml Luer
1	Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
1	Pęseta plastikowa 13cm
10	Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
1	Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm
1	Miska nerkowata PVC, rozmiar 12cm x 18cm
1	Pojemnik okrągły, poj. 120ml, przezroczysty, z podziałką

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ

Pytanie 81

Pakiet 4, poz. 5 i 6. Czy Zamawiający dopuści bandaże o składzie: bawełna, poliamid oraz spandex?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje / wymaga zaoferowania bandaży zgodnie z opisem SWZ

Pytanie 82

Pakiet 4, poz. 5 i 6. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności z normą PN-EN 868-5?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający wymaga produktu zgodnie z SWZ

Pytanie 83

Pakiet 4, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'1 z jednoczesnym przeliczeniem?

Odpowiedź: NIE, Zamawiający opisał opakowanie po 1szt w poz.5

Pytanie 84

Pakiet 5, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści paski w rozmiarze 13 x 100mm?

Odpowiedź: TAK

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Zatwierdzam:
Dyrektor