



Szpital Powiatowy
w Rawiczu Sp. z o.o.

ul. Gen. Grota Roweckiego 6, 63-900 Rawicz
T: +48 65 546 24 13-16 (centrala), T: +48 65 545 21 62 (sekretariat)
F: +48 65 546 70 61, E: sekretariat@szpitalrawicz.pl, www.szpitalrawicz.pl
NIP: 699-19-19-769, REGON: 300904130, KRS: 0000316422
Getin Noble Bank SA Nr konta: 51 1560 0013 2367 2722 7424 0001
Kapitał zakładowy: 34 mln 835 tys. zł w całości opłacony



Rawicz dnia 19.08.2021r.

NLO-3820-09/TP/21

Do wiadomości

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: **„Zakup i dostawa sprzętu jednorazowego”**

Szpital Powiatowy w Rawiczu Sp. z o.o. w odpowiedzi na zapytania Wykonawców udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 – Pakiet 9

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe zaoferowane w Pakiecie 9 były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych zapewnia kompletność i ciągłość dostaw, gdyż wymusza na dostawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych. Paski nier refundowane nie muszą pozostawać w stałej ofercie jakiegokolwiek dostawcy i bywają wycofywane z rynku.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2 – Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z zakresem hematokrytu wynoszącym 10-70%? Wartości hematokrytu w zakresie 0-10% nie występują u ludzi, gdyż jest to fizjologicznie niemożliwe, zatem pomiar, czy korekta wartości HCT w zakresie 0-70% (obejmującym zakres 0-10%) nie mają praktycznego znaczenia.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3 – Pakiet 9

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 bezpośrednio zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające interwencji medycznej (natomiast przy stężeniu <20mg/dl pacjent ma głębokie ilościowe zaburzenia świadomości, o ile wciąż żyje), Zamawiający dopuści w Pakiecie 9 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/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 dowolnego glukometru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyżej opisane paski do glukometru.

Pytanie nr 4 – Pakiet 9

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych pracujących w powietrzu o wilgotności do 90%; wilgotność wyższego rzędu nie występuje w klimacie Polski.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5 – Pakiet 9

Prosimy o dopuszczenie pasków bez możliwości powtórnego pobrania bez zmiany paska testowego, przy czym oferowane paski testowe zasysają krew na takim poziomie sprawności, że pobranie niewystarczającej objętości krwi jest praktycznie niemożliwe (paski pobierają 0,5 mikrolitra krwi)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6 – Pakiet 9

Prosimy o dopuszczenie pasków zasysających krew o objętości 0,5 mikrolitra. Dla personelu pobierającego krew nie ma żadnego znaczenia, czy pasek testowy pobiera 0,5 czy 0,6 mikrolitra, gdyż różnica między pobraniem próbek o takich objętościach jest nieodczuwalna; ponadto wyznaczanie minimalnej (a nie maksymalnej) objętości próbki jest pozbawione uzasadnienia, gdyż im mniejsza próbka, tym łatwiejsze i szybsze pobranie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7 – Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 9 paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8 - Część 4 poz. 1-6

Proszę o dopuszczenie masek z drenem o długości 200 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 9 -Część 4 poz. 5-6

Czy Zamawiający ma na myśli maski tlenowe z nebulizatorem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10 - Część 12 poz.1,2

Proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli kod kolorystyczny zachowany na opakowaniu zbiorczym po 100 szt. Jeśli nie, bardzo proszę o dopuszczenie igieł oznaczonych kodem kolorystycznym, na podstawie koloru konektora igły i opakowania zbiorczego po 100 szt. (nie pojedynczej igły).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż na opakowaniu pojedynczym ma znajdować się oznaczenie kolorystyczne.

Pytanie nr 11 - Część 12 poz.1

Proszę o dopuszczenie igieł:

0,45 x 16 lub 0,45 x 25 zamiast 0,45 x 22

0,5 x 20 zamiast 0,5 x 19

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 1 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 12 - Część 12 poz.4

Proszę o dopuszczenie igły innego producenta niż igły iniekcyjne i igły do penów. To jest igła do leków a nie do iniekcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 4 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 13 - Część 12 poz.4

Proszę o dopuszczenie igły do leków, tępej, ściętej pod kątem 45 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 4 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 14 - Część 12 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z igła 0,45x13mm zamiast 0,45 x 12.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 6 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 15 - Część 12 poz.8,9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z rozszerzoną skalą 10-12ml; 20-22ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16 - Część 12 poz.9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50szt/op. z odpowiednim przeliczeniem ilości w f. cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17 - Część 12 poz.8, 9

Czy podana ilość op. dotyczy op. po 100 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18 - Część 12 poz.10-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z kontrastującym niebieskim tłokiem.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 10-14 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 19 - Część 12 poz.10-14

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki, gdzie cylinder wykonany z polipropylenu, tłok z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 10-14 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 20 - Część 12 poz.14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 80szt/op. z odpowiednim przeliczeniem ilości w f. cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 21 - Część 12 poz.15,17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk z rozszerzoną skalą 50-60ml.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22 - Część 12 poz.15,17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych po 50szt/op.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23 -Część 12 poz.15,17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 100szt/op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 24 - Część 12 poz.15,17

Proszę o dopuszczenie strzykawkę z jednostronną skalą pomiarową.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 15 i 17 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 25 - Część 12 poz.16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę pakowanych po 25szt/op.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 26 - Część 12 poz.20, 21

Proszę o dopuszczenie przyrządów o braku ftalanów, na podstawie oświadczenie importera przyrządów.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 20 i 21 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 27 - Część 12 poz.20, 21

Proszę o dopuszczenie przyrządów o braku ftalanów, na podstawie informacji zawartej na op. jednostkowym przyrządu (zdjęcie op. dołączone do oferty).

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 20 i 21 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 28 - Część 12 poz.20-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z logiem importera umożliwiającym identyfikację wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 20-22 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 29 - Część 12 poz.22

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych TYP IS komora kroplowa wykonana z **medycznego PCV** o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa, wykonana z ABS, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa umożliwiająca identyfikację wyrobu na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 22 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 30 - Część 12 poz.23,24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy o średnicy drenu 1,2mm.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 23,24 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 31 - Część 12 poz.24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużaczy 150cm.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 24 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 32 - Część 12 poz.25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli, których cewnik wykonany jest z PTFE, wolna od PVC i lateksu, wyposażona w niskociśnieniowy zawór, posiada 4 paski

radiocienujące oraz port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem , wyposażona w filtr hydrofobowy oraz elastyczne skrzydełka. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,2 x 45	343 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	196 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	128 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 33 1,3 x 45	103 ml/min 90 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 33	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,8 x 25	31 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	18 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 25 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 33 - Część 12 poz.25

Proszę o dopuszczenie kaniul pakowanych po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34 - Część 12 poz.25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul, których cewnik wykonany jest z PTFE, wolna od PVC i lateksu, wyposażona w niskociśnieniowy zawór, posiada 4 paski radiocienujące oraz port iniekcyjny zabezpieczony samodomykającym się koreczkiem , wyposażona w filtr hydrofobowy oraz elastyczne skrzydełka. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,05 x 45	270 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	180 ml/min
Biały	17 G	1,4 x 45	126 ml/min
Zielony	18 G	1,2 x 45 1,2 x 32	80 ml/min 80 ml/min
Różowy	20 G	1,0 x 32	54 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółty	24 G	0,7 x 19	22 ml/min
Fioletowy	26 G	0,6 x 19	10 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 25 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 35 - Część 12 poz.26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w 4 paski radiocieniujące oraz niskociśnieniowy zawór, kaniula posiada zastawkę antyzwrotną oraz elastyczne skrzydełka. Parametry przedstawiają się następująco:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45	290
Szary	16 G	1,70 x 45	180
Biały	17 G	1,50 x 45	130
Zielony	18 G	1,20 x 45	90
		1,20 x 38	90
Różowy	20 G	1,00 x 32	57
Niebieski	22 G	0,80 x 25	33
Żółty	24 G	0,70 x 19	13
Fioletowy	26 G	0,60 x 19	10

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 26 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 36 - Część 12 poz.26

Proszę o dopuszczenie kaniuli:

- Cewnik wykonany z FEP (teflon), wolna od PHT (DEHP)
- Widoczna w USG i RTG (posiada dwa paski radiocieniujące)
- Posiada samodomykający się koreczek portu bocznego (iniekcyjnego)
- **Zabezpieczenie igły po użyciu** w postaci polimerowego zatrzasku
- Wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, hamujący wypływ krwi
- Koreczek Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi
- Elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszcycia kaniuli zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu, skośna płaszczyzna skrzydełek zapewnia lepszą stabilizację w żyłę
- Igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły, wykonana ze stali nierdzewnej zapewniająca bezbolesne wkłucie
- Jednorazowego użytku, sterylna, nietoksyczna, niepirogenna
- Opakowanie typu Tyvec gwarantuje bezpieczeństwo przed rozszczelnieniem i przypadkowym uszkodzeniem

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min

Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
	20 G	1,1 x 25	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 26 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 37 - Część 12 poz.27

Proszę o odstąpienie od wymogu aby asortyment w w/w pochodził od tego samego producenta (poz. 27-29). Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 27 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 38 - Część 12 poz.29

Proszę o odstąpienie od wymogu aby asortyment w w/w pochodził od tego samego producenta (poz. 33-34). Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 29 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 39 - Część 12 poz.29

Czy Zamawiający dopuści zawór bezigłowy jak w opisie poniżej:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 320 ml/min, przepływ w mankencie ciśnieniowym 650ml/min
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membraną silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 360 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi i tłuszczu

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 29 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 40 - Część 12 poz.29

Proszę o dopuszczenie zaworu o przepływie 320 ml/min./ Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41 - Część 12 poz.30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu z dwoma przedłużkami, których objętość wypełnienia wynosi 0,35ml, dren wykonany z poliuretanu, długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm, zew.2,35 mm

długość całego zestawu około 9,5 cm ,szybkość przepływu 143 ml/min , kompatybilny z MRI , mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu ,prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew ,kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami ,łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa ,posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach) ,możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy ,nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 30 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 42 - Część 12 poz.31

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu z trzema przedłużkami, których objętość wypełnienia wynosi 0,42ml, dren wykonany z poliuretanu, długość drenów 3,0 cm, o średnicy Ø wew. 1,1 mm, zew.2,35 mm

długość całego zestawu około 9,5 cm ,szybkość przepływu 145 ml/min , kompatybilny z MRI , mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu ,prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew ,kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami ,łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa ,posiada zaciskacze na drenach (w różnych kolorach) ,możliwość używania przez minimum 7 dni, ilość aktywacji 500 razy ,nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami, możliwość podawania krwi i tłuszczów, chemioterapeutyków.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 31 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 43 - Część 12 poz.32

Proszę o odstąpienie od wymogu aby asortyment w w/w pochodził od tego samego producenta (poz. 35-37). Wymóg nie ma to żadnego medycznego uzasadnienia. Bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji, ogranicza możliwość swobodnego realizowania interesów gospodarczych na wolnym rynku.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż opis poz. 32 w Części nr 12 został zamieszczony w załączniku nr 2 do SWZ i pozostaje niezmienny.

Pytanie nr 44 - Część 12 poz.32,33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 45 - Część 12 poz.32,33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46 - Część 12 poz.36

Proszę o dopuszczenie plastra włókninowego bez okienka.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 47 - Część 12 poz.36

Proszę o dopuszczenie plastra z poliureatnau bez okienka.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48 - Część 23 poz.2

Proszę o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie osobnego pakietu z filtrem oddechowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 49 - Część 27 poz.1

Proszę o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie osobnego pakietu z plastrem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

KIEROWNIK
DZIAŁU LOGISTYKI
Pazola
Renata Pazola

