

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 284 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie podstawowym na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie. nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.43.D.2021, odpowiadamy na pytania Wykonawców

Pytanie 1: Zadanie nr 7, pozycja nr 1-7 – Czy zamawiający wymaga cewników o zmrożonej powierzchni, z naprzeciwległymi otworami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 2: Zadanie nr 11, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany łącznik o kącie 90° do podłączenia rurki i respiratora
- dodatkowa, obrotowa złączka 15mm
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z połączeniem luer
- posiada zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- samouszczelniająca się zastawka izolująca cewnik od pacjenta
- system wyposażony w klin pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania
- w zestawie do użytku opcjonalnego przestrzeń martwa, zatyczka portu do leków wziewnych, łącznik
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowana folia/papier
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)

- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3: Zadanie nr 11, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 4: Zadanie nr 24, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści rurki bez otworu na prowadnicę?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 5: Zadanie nr 24, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści rurki z żółtą końcówką i niebieskim kapturkiem, posiadające nazwę producenta, średnicę oraz rodzaj mankietu tylko na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 6: Zadanie nr 25, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7: Zadanie nr 32, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe wykonane z PCV?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 8: Zadanie nr 34, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści sondy Sengstakena o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 9: Zadanie nr 42, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 10: Zadanie 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 20 ml pakowane a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11: Zadanie 2, pozycja 1 Czy Zamawiający oczekuje strzykawkę do pomp czy cewnikową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki do pomp.

Pytanie 12: Zadanie 2, pozycja 3, Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny w komplecie z niezintegrowaną igłą pakowane a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13: Zadanie 2, pozycja 4 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny w komplecie z dopakowaną igłą pakowane a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14: Zadanie 3, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp infuzyjnych o pojemności 50-60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15: Zadanie 19, pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści poniższe rozmiary: CH4/40cm ; CH5/40cm; CH6/40cm; CH8/40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16: Zadanie 20, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści wieszak do mocowania worka na mocz z 7% podatkiem VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17: Zadanie 20, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści worek stomijny 15-70mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 18: Zadanie 20, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane a'90 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 19: Zadanie 21, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla niemowląt pakowane a'100 sztuk z przeliczeniem odpowiednich zamawianych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20: Zadanie 21, pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21: Zadanie 26, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści folie operacyjne wykonane z poliuretanu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22: Zadanie 26, pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści folie operacyjne pakowane a'1szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23: Zadanie 26, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 45cm x 55cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24: Zadanie 26, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 30cm x 40cm lub 28cm x 45cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 25: Zadanie 26, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 40cm x 42cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26: Zadanie 27, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści koreczki jednorazowe pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27: Zadanie 34, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści Sondę Sengstakena w rozmiarach 16, 18, 20 F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28: Zadanie 41, pozycja 1 ; Czy zamawiający wymaga szczotki suchej, czy nasączonej 4% roztworem chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga szczoteczki suchej

Pytanie 29: Zadanie 43, pozycja 1; Czy Zamawiający dopuści rękawice, długości min. 240 mm, których grubość wynosi odpowiednio na palcu 0,08±0,01 mm, na dłoni 0,06±0,01 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 30: Zadanie 43, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 31: Zadanie 43, pozycja 2; Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 290 mm, których grubość wynosi na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza tylko przy założeniu, że grubość rękawicy na palcach to minimum 0,14 mm, a na dłoni minimum 0,09 mm.

Pytanie 32: Zadanie 43, pozycja 3 ; Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na palcach, obustronnie chlorowane, których grubość wynosi na palcu $0,17 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,02$, na mankiecie $0,10 \pm 0,02$ mm, AQL=1.5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 33: ZADANIE 53

1.Czy Zamawiający do pozycji 4 - 8 dopuści do zaoferowania pojemniki chirurgiczne do badania histopatologicznego ze szczelną pokrywą zamykaną na wcisk ?

2.Czy Zamawiający w pozycji nr 8 dopuści do zaoferowania pojemniki chirurgiczne do badania histopatologicznego ze szczelną pokrywą zamykaną na wcisk o pojemności 10 000 ml ?

Odpowiedź: 1. Zamawiający dopuszcza; 2. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34: Zadanie 53: Poz.2: Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na badania histopatologiczne z zakrętką o pojemności 120 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 35: Zadanie 53: Poz.4: Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na badania histopatologiczne z pokrywką zamykaną na wcisk o pojemności 520 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36: Zadanie 53: Poz.5: Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na badania histopatologiczne z pokrywką zamykaną na wcisk o pojemności 1200 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37: Zadanie 53: Poz.6: Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na badania histopatologiczne z pokrywką zamykaną na wcisk o pojemności 3400 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 38: Zadanie 53: Poz.7: Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na badania histopatologiczne z pokrywką zamykaną na wcisk o pojemności 5600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39: Zadanie 53: Poz.8: Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na badania histopatologiczne z pokrywką zamykaną na wcisk o pojemności 10600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 40: Poz.1-8: Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykieta) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 41: Zadanie 53: Poz.1-8: Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie 42: Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie czy w związku z Kryterium Oceny jakości w Pakiecie nr 53, Zamawiający żąda wraz z ofertą złożenia próbek asortymentu? Jeżeli tak, to prosimy o wskazanie w jakiej ilości należy je złożyć, gdyż w SWZ nie znajdujemy takiej informacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia min. 1 szt próbki z każdej pozycji.

Pytanie 43: Zadanie 53: Poz.1-8: Zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie pojemników wykonanych z wysokiej jakości polipropylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 44: Zadanie 53: W związku z rozbieżnością pomiędzy załącznikiem cenowym oraz OPZ zał. 1 związaną z opisem pojemników wymaganych w Pakiecie nr 53, zwracamy się z prośbą o modyfikację wymogów tak aby były spójne, np. w OPZ zał nr 1 wymaga się w poz. 1-3 pojemników zakręcanych, w poz. 4-8 pojemników wciskanych, natomiast w formularzu cenowym wszystkich zakręcanych.

Odpowiedź: W wyniku pomyłki zamawiający modyfikują treść załącznika nr 1 do oferty – formularzu cenowym w zad. 53 w poz. 4-8 nadając nazwę przedmiotu zamówienia brzmiące: „pojemnik chirurgiczny na badania histopatologiczne wciskany”. Pojemności pojemników jak również poz. 1-3 w/w zadaniu pozostają bez zmian.

Pytanie 45: Ze względu na duże zróżnicowanie asortymentu w zakresie zadania 43 zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 1 i utworzenie dla niej osobnej części. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1

Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

- a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;
- b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;
- c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;
- d) promieniowaniem jonizującym;
- e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;
- f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej - 50 °C lub niższej;
- g) upadkiem z wysokości;
- h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;
- i) utonięciem;
- j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową;
- k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;
- l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;
- m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości oraz ich zawyżania.

Jednocześnie prosimy o dopuszczenie w poz. 1 rękawic: rękawice diagnostyczne (przeznaczone do badań lekarskich, diagnostycznych, czynności pielęgnarskich, terapeutycznych), ochronne, niejałowe, nitylowe (bezpudrowe), kształt uniwersalny. Rękawice zgodne z EN 455 1-4, EN 420, posiadające Certyfikat badania typu WE środków ochrony indywidualnej w kategorii III. Rękawice zgodne z Dyrektywą o środkach ochrony indywidualnej PPE 89/686/EEC. Zgodne z EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością. Grubość rękawicy na palcach min. 0,09 mm, a na dłoni min. 0,05mm. Długość rękawicy min. 240mm, z widoczną teksturą na końcach palców, wskaźnik AQL 1,5. Opakowania po 100 sztuk. Rozmiar

S,M,L,XL. Rękawice oznakowane fabrycznie datą produkcji/ważności, numerem serii.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 46: zadanie 2, poz. 1 czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 47: zadanie 9, poz.1; Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga igły biorczej ściętej dwupłaszczyznowo

Pytanie 48: zadanie 9, poz.1-3czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 49: Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przyrządów do przetaczania bez ftalanów, informacja na etykiecie potwierdzająca brak zawartości ftalanów może być w formie zapisu lub symbolu.

Jednocześnie na podstawie art. 284 ust 3 Zamawiający przedłuża termin składania ofert na dzień 20.08.2021 roku na godzinę 11:00, termin otwarcia ofert na godzinę 11:30.

Jednocześnie Zamawiający przedłuża termin związania ofertą do dnia 18.09.2021r

Z poważaniem