



Zgierz, dn. 18.06.2019 r.

Nr sprawy: PN/XXIII/2019

Wyjaśnienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na: Sukcesywną sprzedaż i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu, ul. Parzęczewska 35 z podziałem na pakiety.

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2018, poz. 1986 ze zm.), Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

Pytanie 1, Dotyczy pakietu nr. 45 zadanie 2: Czy zamawiający dopuści do zaferowania rękawice sterylne w systemie podwójnego rękawiczowania, o poziomie szczelności 0,65AQL, z poziomem protein <50 µg/g, potwierdzone raportem z badań do serii próbek nie starszych niż 2018r, obustronnie pokryte polimerem, z siłą zrywania min.13N i grubością na palcu rękawica spodnia w przedziale 0,17-0,19 mm, wierzchnia na palcu w przedziale 0,24-0,25mm, sterylizowane radiacyjnie. Komplet rękawiczek szczelnie pakowane w systemie folia/folia. Zgodne z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN 420; EN 374; ASTM F 1670; ASTM F 1671 oraz Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej – PPE 89/686/EEC w kategorii I. Wyprodukowane zgodnie systemem jakości ISO 9001; ISO 13485.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2, Dotyczy pakietu nr. 46 zadanie 2: Czy zamawiający dopuści do zaferowania rękawice syntetyczne, sterylne, bezpydrowe wykonanych z neoprenu, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, powierzchnia mikroteksturowana. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, obustronnie polimeryzowane, poziomie szczelności 0,65AQL, kolor beżowy rozpraszający światło, z siłą zrywania min. 12N i grubością na palcu w przedziale 0,21-0,23 mm. Szczelnie pakowane w systemie folia/folia. Rękawiczki przebadane na 40% Wodorotlenek sodu, 96% Kwas siarkowy, Acetonitryl, Aceton, Metanol, 4% chlorheksydyna, 2.4% aldehyd glutarowy, 37% formaldehyd, 3% nadtlenuk wodoru. Zgodne z normami EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN 420; EN 374; EN 388; ASTM F 1670; ASTM F 1671 oraz Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III. Wyprodukowane zgodnie systemem jakości ISO 9001; ISO 13485.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3, Dotyczy pakietu nr. 46 zadanie 2: Prosimy o dopuszczenie do zaferowania rękawic chirurgicznych, a/alericznych sterylnych, z poziomem szczelności AQL 0.10, wykonanych z Flexylon, wysokowydajnego termoplastycznego syntetycznego elastomeru.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4. Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia wraz z ofertą, pod warunkiem, iż Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

Pytanie 5, Dotyczy zapisów SIWZ: Czy Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów, na które Wykonawca składa ofertę (usunięcie pozostałych pakietów)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający opisał powyższe w pkt. I. OFEROWANE WARUNKI CENOWE – Ogólnego formularza oferty.

Pytanie 6, dot. pakietu 47: Czy Zamawiający w Pakiecie 47 dopuści wycenę rękawic o mikroteksturowanej powierzchni bez dodatkowej tekstury na palcach? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7, dot. pakietu 97: Czy Zamawiający w Pakiecie 97 dopuści wycenę kaniul z 3 paskami RTG, z filtrem hydrofobowym pełniącym funkcję zastawki, z elementem zabezpieczającym przed zakłuciem po wycofaniu igły, w rozmiarach 16G, 18G, 24G?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8, dot. Pakiet 40, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści przedłużacz bursztynowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9, dot. Pakiet 50 pozycja 3. Czy Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej z przewodnicą oryginalnie założoną w kanał rurki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10, dot. PAKIET 12: Prosimy o dopuszczenie elektrod o wymiarach 22 x 25 cm, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11, dot. Pakiet nr 95 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 – częściowa w rozmiarze 20/22 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12, dot. Pakiet nr 97 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną z 2 paskami widocznymi w promieniach RTG wyposażoną w filtr hydrofobowy pełniący rolę zastawki antyzwrotnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13, dot § 3 ust. 3 umowy: Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 10 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14, dot. § 5 ustęp 1 punkt 4 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15, dot. § 5 ustęp 1 punkt 5 umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16, dot. projektu umowy: W oparciu o obowiązujące przepisy prawne:

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Ur.

UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.)

§ 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

Odpowiedź: Zamawiający nie prowadzi rejestru warunków przechowywania asortymentu będącego wyrobem medycznym.

Pytanie 17, dot. pakietu 28: W przypadku oczekiwania produktów wielorazowego użytku czy Zamawiający wymaga maski, dla której producent przewidział 25 cykli sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga masek jednorazowego użytku.

Pytanie 18, dot. § 2 ust. 10 projektu umowy : Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 2 ust. 10 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19, dot. § 5 ust. 1 pkt. 1/, 2/, 4/, 5/: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. 1/, 2/, 4/, 5/:

1. Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1/ za zwłokę w dostarczeniu zamówionych partii Towaru - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki o którym mowa w § 2 ust. 5 Umowy, w wysokości 0,2% wartości brutto tejże partii, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w dostarczeniu partii towaru;

2/ za zwłokę w wykonaniu obowiązku reklamacyjnego, o którym mowa w § 3 ust. 3 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w wysokości 0,5% wartości brutto tego Towaru, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru;

4/ za odstąpienie od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części Zamówienia, o której mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

5/ za rozwiązanie Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części Zamówienia, o której mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

Odpowiedź dot. pkt. 1/, 2/, 4/ i 5/: Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20, dot. Pakiet 97. Proszę o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 24G zamiast podanych 26G.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21, dot. Pakiet 33 poz. 1: Prosimy Zamawiającego w celu zwiększenia konkurencyjności o dopuszczenie łatwych i bezpiecznych w montażu ostrzy uniwersalnych kompatybilnych z wysokiej klasy strzygarkami Medline z nieruchomą głowicą. Ostrza te były testowane u Państwa w placówce i spotkały się z pozytywną opinią.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza z nieruchomą głowicą .

Pytanie 22, dot. Pakiet 33 poz. 1 W przypadku dopuszczenia oferowanych ostrzy oferujemy wymianę obecnie używanych strzygarek na fabrycznie nowe modele strzygarek Medline. Równocześnie prosimy

Zamawiającego o określenie niezbędnej ilości strzygarek- tzn. ilości strzygarek obecnie używanych w szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 21.

Pytanie 23, dot. Pakiet 33 poz. 1: Prosimy Zamawiającego w celu zwiększenia konkurencyjności o dopuszczenie łatwych i bezpiecznych w montażu ostrzy uniwersalnych kompatybilnych z wysokiej klasy strzygarkami z ruchomą głowicą.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24, dot. Pakiet 44,45,46,47,93: W związku ze zmianami prawnymi dla produktów zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej, które obowiązują od 2015 r., prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania równoważnych norm potwierdzających przenikalności dla substancji chemicznych tj. EN 16523-1 oraz dla wirusów EN 374-5. Pragniemy podkreślić, iż EN 374-3 i ASTM F 1671 zostały wycofane i zastąpione, przez EN 16523-1 i EN 374-5 i każdy produkt dostarczany po 20 kwietnia 2019 r. powinien być zgodny z obowiązującymi normami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25, dot. Pakiet 44,45,46,47,93: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający w celu weryfikacji dopuści potwierdzenia parametrów zaoferowanych rękawic Kartą techniczną dystrybutora/dokumentem producenta? Pragniemy zauważyć, że Kartę Techniczną wystawia się na podstawie szeregu licznych testów dla wielu serii, nie tylko jednej jak w przypadku raportu i dzięki temu deklaruje powtarzalność parametrów dla wszystkich stosowanych przez użytkownika rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26, dot. Pakiet 45 pozycja 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 260-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. AQL $\leq 1,0$. Powierzchnia mikroteksturowana, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27, dot. Pakiet 45 pozycja 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy zewnętrznej wynoszącej na palcu max. 0,27 mm, obie pary o długości zależnej od rozmiaru wynoszącej 270-285 mm. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, foliowane. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28, dot. Pakiet 45 pozycja 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w komplecie dwóch par pakowanych osobno.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29, dot. Pakiet 46 pozycja 1: Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe dobrej wrażliwości dotykowej mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, AQL < 1.5 . Przebadane na min. 10 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym: 40% wodorotlenek sodu na poziomie 6, 10% kwas octowy na poziomie 6, 70% izopropanol na min. 1 poziomie, 1,5% metanol na poziomie 6, 10% amoniak na poziomie 6, 10% etanol na poziomie 6 (raport załączony do oferty) oraz min. 14 cytotatyków zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważną. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspenseru, pakowane po max. 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30, dot. Pakiet 93 poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawicy diagnostycznej nitylowej produkowanej bez zawartości chloru i akceleratorów z dodatkową wewnętrzną powłoką ułatwiającą zakładanie (informacja na opakowaniu), zielone, mikroteksturowana z dodatkową

teksturą na palcach, o obniżonej grubości: na palcu min. 0,09+/-0,02mm, AQL max.1,5 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną lub/i dokumentem producenta). Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 lub równoważną: min. 10 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie (potwierdzone raportem z badań), odporne na działanie substancji chemicznych zg. z ISO 374-1 - Typ B (fabryczna informacja na opakowaniu). Przebadane na działanie min. 15 cytostatyków, wg ASTM D6978 (potwierdzić raportem z badań). Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ISO 374-5 lub równoważną. Otwór dozujący opakowania wyposażony w element zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowania jednostkowego: nazwa producenta/wytwórcy, nazwa rękawic, rodzaj, kod EAN, QR kod, rozmiar, data produkcji, miejsce pochodzenia, ilość sztuk, numer serii, data przydatności do użytku. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po max 200 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31, dot. Pakiet 93 poz. 1: Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe mikroteksturowane mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1.0 zgodnie z EN 455 (fabryczna informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Przebadane na min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 lub EN 16523-1. Zgodne z ISO 374-1 - Typ B. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978, w tym Oxaplatin i Gemcitabine - fabryczna informacja na opakowaniu. Rękawice zgodne z normami: EN 455, PN – EN 420, ISO 374-1,-5 EN 374-2,-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 - fabryczna informacja na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z ISO 22000 (fabryczna informacja na opakowaniu). Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 - potwierdzone fabryczną informacją na opakowaniu. Opakowanie pasujące do dozowników naściennych z możliwością wyjmowania rękawic od frontu z otworem dozującym ograniczonym folią zapobiegającą kontaminacji rękawic w opakowaniu ze środowiska i ułatwiającą ich wyjmowanie. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32, dot. Pakiet 20 poz.1,4; Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy, elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, zakres objętości oddechowych 150-1500ml, posiadający wysoką skuteczność przeciwbakteryjną 99,9999% i p/wirusową 99,999%, waga 21g, przestrzeń martwa 33 ml, o niskich oporach przepływu wynoszących 1,4 cmH₂O przy 60l/min z portem do kapnografii zabezpieczonym koreczkiem mocowanym na stałe pakowany pojedynczo, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33, dot. pakietu 96: Czy Zamawiający w celu weryfikacji jakości oferowanych wyrobów oraz ich zgodności z oczekiwaniami Zamawiającego będzie wymagał załączenia do oferty lub na wezwanie próbek pokrowców na poduszki?

Odpowiedź: Zamawiający w treści SIWZ, w zakresie pakietu 96 nie wymaga składania wraz z ofertą próbek.

Pytanie 34, dot. Dotyczy Pakietu 31: Czy Zamawiający dopuści zamknięte systemy do odsysania do zastosowania na 72h, przy wymianie samego cewnika co 24?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35, dot. Dotyczy Pakietu 20 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści filtr do tracheostomii bez portu do bronchoskopii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36, dot. Dotyczy Pakietu 20 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści filtr o właściwościach filtracji mechanicznej i elektrostatycznej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37, dot. Zapisów SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 38, dotyczy pakietu 27 pozycja 1: Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga przetwornika dedykowanego dla noworodków Pojedynczy przetwornik IBP, dł. linii 61cm lub 300cm, podwójny system przepłukiwania IntraFlo (30 ml/h) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji z połączeniem bezpinowym wodoszczelnym zapewniające połączenie z kardiomonitorem posiadanymi przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takiego przetwornika.

Pytanie 39, dotyczy pakietu 27 pozycja 3:

Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga przetwornika dedykowanego dla noworodków Pojedynczy przetwornik IBP, dł. linii 61cm lub 300 cm, podwójny system przepłukiwania IntraFlo (30 ml/h) zestaw ma zawierać naklejki identyfikujące oraz kontrastowo żółte koreczki dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji z połączeniem bezpinowym wodoszczelnym zapewniające połączenie kompatybilne z monitorem EDAN M 80?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymieniony w pytaniu asortyment nie dotyczy noworodków.

Pytanie 40, dotyczy pakiet 46, poz. 2: Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 z w/w pakietu i utworzenie z niej osobnej części. Modyfikacja ta pozwoli większej liczbie wykonawców na złożenie ofert wpływając korzystnie na konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu.

Z poważaniem

.....
(podpis kierownika Zamawiającego)

wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu

Agnieszka Jóźwik