

SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 02.07.2020r.

DZPZ-530-Zp/31/PN-30/20

**Wykonawcy – wszyscy**

**Dotyczy: „Dostawa nici operacyjnych, produktów specjalistycznych i hemostatycznych, elektrod do koagulacji, aparatów do szybkiego przetaczania krwi” – Zp/31/PN-30/20**

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

**Pytanie 1, dot. 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?

**Odp. Tak, Zamawiający uzna.**

**Pytanie 2, dot. Pakiet nr 3, poz. 1-28**

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny powlekany w 50% kopolimerem glikolidu i L-laktydu poli (w stosunku 30/70) i w 50% stearynianem wapnia, pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetycznych, wykonanych z kopolimeru 90% glikolidu i 10% L-laktydu poli, plecionych, powlekanych w 50% kopolimerem glikolidu i-laktydu poli (w stosunku 35/65).**

**Pytanie 3, dot. Pakiet nr 3, poz. 4**

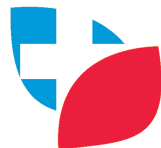
Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga igły okrągło-tnącej, progresywnej.**

**Pytanie 4, dot. Pakiet nr 3, poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici z igłą typu „J”, krzywizna 1/2 koła, okrągło-tnącą 30mm wzmocnioną.**



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Pytanie 5, dot. Pakiet nr 3, poz. 29, 30**

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny bez środka antybakteryjnego (triclosanu), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetycznych z triclosanem - środkiem antybakteryjnym.**

**Pytanie 6, dot. Pakiet nr 3, poz. 31, 32**

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, wykonane z kwasu poliglikolowego, plecione, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o okresie podtrzymywania tkankowego 50% po 8-11 dniach, okres wchłaniania bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetycznych, wykonanych z kopolimeru 90% glikolidu i 10% L-laktydu poli, plecione, powlekane poliglaktyną 970 i stearynianem wapnia, o gwarantowanym okresie podtrzymywania tkankowego w 50 % po 5 dniach od zaimplantowania.**

**Pytanie 7, dot. Pakiet nr 3, poz. 31, 32**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-point), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetycznych z igłą odwrotnie tnącą, dwuwkłęśłą kosmetyczną.**

**Pytanie 8, dot. Pakiet nr 4, poz. 1-9**

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne monofilamentowe, wytwarzane z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, wchłaniające się pomiędzy 90 a 120 dniem od zaimplantowania, niepowlekane?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetyczne, monofilamentowe z glikonatu, wchłaniające między 60 a 90 dniem od zaimplantowania, niepowlekane.**

**Pytanie 9 Pakiet nr 4, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-point), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetyczne z igłą mikrograwerowaną z precyzyjnym zakończeniem.**



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Pytanie 10, dot. Pakiet nr 4, poz. 10-22**

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne monofilamentowe z polidioksanonu, wchłaniające się między 180 a 210 dniem od zaimplantowania, o okresie podtrzymywania tkankowego po 57 dniach 40%?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetyczne monofilamentowe z polidioksanonu, wchłaniające się między 180-220 dni od zaimplantowania, o okresie podtrzymywania tkankowego do 10 tygodni.**

**Pytanie 11, dot. Pakiet nr 4, poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetycznej z igłą okrągło-tnącą, progresywną.**

**Pytanie 12 dot. Pakiet nr 4, poz. 23-29**

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne monofilamentowe z polidioksanonu, wchłaniające się między 180 a 210 dniem od zaimplantowania, o okresie podtrzymywania tkankowego po 57 dniach 40%? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o wydzielenie pozycji 23-29 do osobnego pakietu.

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici chirurgiczne, syntetyczne, monofilamentowe wykonane z poli-4-hydroksymaślanu, wchłaniające się 13-36 m-cy od zaimplantowania o gwarantowanym okresie podtrzymywania tkankowego w 50 % około 210 dniem od zaimplantowania.**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 23-29.**

**Pytanie 13 dot. Pakiet nr 4, poz. 30-35**

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, wykonane z kwasu poliglikolowego, plecione, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o okresie podtrzymywania tkankowego 50% po 8-11 dniach, okres wchłaniania po ok. 42 dniach? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o wydzielenie pozycji 30-35 do osobnego pakietu.

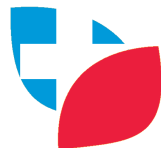
**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici syntetyczne, monofilamentowe wykonane z glikonatu, podtrzymujące tkanę w 50% po 6-7 dniach od zaimplantowania i wchłaniające się około 56 dni.**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 30-35.**

**Pytanie 14 dot. Pakiet nr 5, poz. 4-8**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-point), pozostałe parametry bez zmian?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici poliamidowe z igłą dwuwkłęstą odwrotnie-tnącą.**



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Pytanie 15 dot. Pakiet nr 5, poz. 12-21**

Czy Zamawiający dopuści nici niewchłaniające, syntetyczne, monofilamentowe, polipropylenowe bez dodatku polietylenu, niepowlekane?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga nici niewchłaniające, syntetyczne, monofilamentowe, polipropylenowe z dodatkiem polietylenu, niepowlekane.**

**Pytanie 16 dot. Pakiet nr 7 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczącą.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2 z w/w Pakietu. Zamawiający nie dopuszcza wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%. Zamawiający wymaga: wosk kostny - mieszanina wosku pszczelego (70%) i wazeliny (30%) listek 2,95 g.**

**Pytanie 17 dot. Pakiet nr 8 poz. 6,7,9**

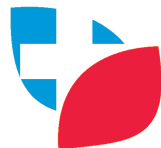
Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 6,7,9.**

**Pytanie 18 dot. Pakiet nr 8 poz. 1-4**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

**Odp. Zamawiający wymaga aby gaza posiadała właściwości bakteriobójcze. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga instrukcji użytkowania produktu.**



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



#### **Pytanie 19 dot. Pakiet nr 8 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy hemostatycznej w rozmiarze 5 x 7,5 cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga: oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, wym. 5cmx7cm.**

#### **Pytanie 20 dot. Pakiet nr 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

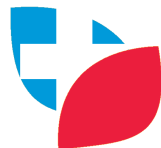
- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- włóknina siedmiowarstwowa,
- nie strzępi się, nie rozrywa się i nie przykleja się do narzędzi
- nie ulega dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni
- rozmiar 2,6 x 5,1 cm?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga: oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, w postaci nietkanej waty, wchłaniająca 7-14 dni o właściwościach bakteriobójczych, wym. 2,5cmx5cm.**

#### **Pytanie 21 dot. Pakiet nr 8 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- postać gęsto tkana,
- nie strzępi się, nie rozrywa się i nie przykleja się do narzędzi
- nie ulega dezintegracji w miejscu zabiegu



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni
- rozmiar 7,6 x 10,2 cm?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga: oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, w postaci tkanej dzianiny o wysokiej gęstości, wym. 2,5cmx9cm.**

**Pytanie 22 dot. Pakiet nr 8 poz. 5,8**

- 1) Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
- 2) Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?
- 3) Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

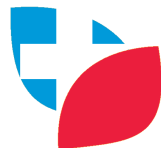
**Odp. 1) Tak, Zamawiający wymaga.**

**2) Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**3) Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający oczekuje czasu wchłaniania gąbki hemostatycznej około 3 tygodni.**

**Pytanie 23 dot. pakietu 1 pozycja nr 1**

Czy w ramach poprawy konkurencyjności zamawiający dopuści jednorazowe elektrody igłowe, sterylne do koagulacji o rozmiarze całkowitym 6,9cm i długości aktywnej 1,9 cm, pakowane po 5szt i zaoferowanie 300 opakowań?



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga jednorazowe elektrody igłowe sterylne do koagulacji o rozmiarze całkowitym 7,2cm a dł. aktywnej 2,8 cm.**

**Pytanie 24 dot. pakietu 1 pozycja nr 2**

Czy w ramach poprawy konkurencyjności zamawiający wydzieli pozycję nr 2 do osobnego pakietu?

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2.**

**Pytanie 25 dot. pakietu nr 1 poz. 3**

Czy w ramach poprawy konkurencyjności zamawiający dopuści jednorazowe elektrody nożowe, sterylne do koagulacji o rozmiarze całkowitym 15,2cm i długości aktywnej 1,9 cm, pakowane po 5szt i zaferowanie 100 opakowań?

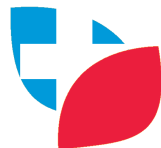


**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga jednorazowe sterylne nożyki do koagulacji o rozmiarze całkowitym 16.51 a dł. aktywnej 2,54 cm.**

**Pytanie 26 dot. pakietów nr: 3, 4, 5, 6, 9, 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ważnej oferty bez dołączenia do opakowania zbiorczego wyrobów „lepnych znaczników” zawierających przynajmniej: nazwę, kod (ref), serię, datę ważności, grubość szwów w celu wklejenia do dokumentacji medycznej. **Dla całego pozostałego przedmiotu nin. zamówienia t.j. pakietów nr: 1, 2, 7, 8 Zamawiający nie wymaga „lepnych znaczników”, zatem pacjent nie będzie miał ich wklejonych do dokumentacji medycznej**

**Odp. Zamawiający wymaga „znaczników lepnych” do każdego produktu osobno, a nie do zbiorczego opakowania.**



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Pytanie 27 dot. pakietów nr: 1, 2, 7, 8**

Czy Zamawiający również będzie wymagał dla w/w pakietów „lepne znaczniki” w ilości odpowiadającej opakowaniu handlowemu (zawierających informację min.: nazwę, kod, serię i datę ważności, kod matrycowy), które można wkleić do dokumentacji pacjenta. W tych pakietach Zamawiający nie wymaga „lepnych znaczników” zatem pacjent nie będzie ich miał wklejonych do dokumentacji.

**Odp. Tak, Zamawiający wymaga do każdego produktu.**

**Pytanie 28 dot. pakietów nr: 3, 4, 5, 6, 9, 10**

Czy Zamawiający będzie wymagał (w przypadku wątpliwości, czy zaoferowany produkt spełnia wymogi SIWZ), aby do każdej próbki dołączyć „lepne znaczniki” zawierające informację min. nazwę, kod, serię i datę ważności, kod matrycowy, w celu wklejenia do dokumentacji medycznej, w celu weryfikacji spełnienia warunków SIWZ, że wykonawca spełnia wymogi SIWZ.

**Odp. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie 29 dot. dot. pakietów 3, 4, 5, 6, 9, 10**

Ustawa Pzp obliguje Zamawiającego do równego traktowania Wykonawców, a Zamawiający stosuje różne wymogi SIWZ dla tego samego postępowania przetargowego. Obowiązujące przepisy oraz jednolity Europejski Dokument Zamówienia JEDZ (European Single Procurement Dokument ESPD) wymagają, aby dokumentacja medyczna była jednolita i Szpital (Zamawiający) nie może jej dowolnie zmieniać.

**Odp. Zamawiający informuje, że pytanie ma charakter wniosku a nie próśby o wyjaśnienia SIWZ i dlatego pozostaje bez odpowiedzi.**

**Pytanie 30 dot. dot. pakietów 3, 4, 5, 6, 9, 10 i ewentualnie pakietów 1, 2, 7, 8**

Prosimy o dokładną informację doprecyzowanie informacji dot. „lepnych znaczników”:

- wymiar „lepnego znacznika”

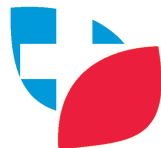
- rodzaj papieru

- jak ma być przymocowany „lepny znacznik” do opakowania

Prosimy o podanie podstawy prawnej, jak ma wyglądać „lepny znacznik”, w celu uniknięcia pomy

**Odp. Dla Zamawiającego nie ma znaczenia wymiar „lepnego znacznika” i rodzaj papieru, winien być przymocowany w sposób „samoprzylepny”. Zamawiający wymaga aby do każdego opakowania dołączone były „lepne znaczniki” w ilości odpowiadającej opakowaniu handlowemu (zawierający informację min.: nazwę, kod, serię i datę ważności, kod matrycowy) który można wkleić do dokumentacji pacjenta.**





SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Pytanie 31 dot. pakietu nr 4 – szwy monofilamentowe wchłaniające pozycja nr 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ważnej oferty ze szwem z podwójną igłą z zachowaniem pozostałych parametrów?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 32 dot. pakietu nr 5 – szwy monofilamentowe niewchłaniające pozycja nr 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie ważnej oferty ze szwem z podwójną igłą z zachowaniem pozostałych parametrów?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 33 dot. pakietu 8 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści wyrób o wymiarach 5cm x 7,5 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści, Zamawiający wymaga: oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, wym. 5cm x 7 cm.**

**Pytanie 34 dot. pakietu 8 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści wyrób o wymiarach 2,5 cm x 5,1 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści, Zamawiający wymaga: oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, w postaci nietkanej waty, wchłaniająca 7-14 dni o właściwościach bakteriobójczych, wym. 2,5cm x 5cm.**

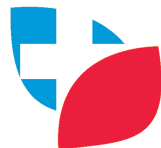
**Pytanie 35 dot. pakietu 8 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści wyrób o wymiarach 2,5 cm x 2,5 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści, Zamawiający wymaga: oksydowana celuloza w 100% pochodzenia roślinnego z naturalnej bawełny, w postaci tkaniny dzianiny o wysokiej gęstości, wym. 2,5cm x 9cm.**

**Pytanie 36 dot. pakietu 8 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści wyrób o wymiarach 7 cm x 5 cm x 1 cm oraz okresie wchłaniania 4-6 tygodni przy zachowaniu pozostałych parametrów?



SPECJALISTYCZNY SZPITAL  
im. dr. Alfreda Sokołowskiego  
w Wałbrzychu



**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści, Zamawiający wymaga: gąbka hemostatyczna z czystej żelatyny, wchłaniałna około 3 tygodni, wymiary 8x5x1cm.**

**Pytanie 37 dot. pakietu 8 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści wyrób o okresie wchłaniania 4-6 tygodni przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści, Zamawiający wymaga: gąbka hemostatyczna z czystej żelatyny, wchłaniałna około 3 tygodni, wymiary 1x1x1 cm.**

**Pytanie 38 dot. pakietu 8 poz. 6,7 i 9**

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu? Umożliwi to wykonawcy złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 6,7,9.**

**Pytanie 39 dot. formy zawarcia umowy**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zawarcia umowy z wybranym Wykonawcą w formie elektronicznej (opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym), jako formy równoważnej z formą pisemną na podstawie art. 78<sup>1</sup> § 2 Kodeksu Cywilnego?

**Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Sporządziła: Małgorzata Słomiana  
nr tel.: 74/6489700