



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 700 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 25.07.2017 r.

DZPZ-530- Zp/51/PN-46/17

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Zakup linii infuzyjnych, sprzętu ochronnego, rękawic, wyrobów medycznych i środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu .” - Zp/51/PN-46/17

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

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. 1), 2):
 1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
 - 1) **0,5 %** wartości **brutto** niewykonanej dostawy – za każdą godzinę zwłoki w dostawie bieżącej towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie dostawy,**
 - 2) 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni projektu umowy.

Dotyczy pakietu nr 10, poz. 1 - Mata absorbcyjna.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty ze sterylną dwuwarstwową, laminowaną matą/serwetą chirurgiczną w rozmiarze 50 cm x 60 cm posiadającą z jednej strony właściwości chłonne/absorbcyjne oraz nie przepuszczalną dla płynów z drugiej strony ?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na za duży wymiar, w łoży posiadanej przez Zamawiającego zmieści się maksymalnie mata o wymiarach 45-70, dodatkowe 5 cm zakryło by nawiewy łoży

Dotyczy pakietu nr 10, poz. 2 – Komplet zabiegowy zwykły.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z:

- jednorazowym kompletem chirurgicznym (bluza +spodnie) wykonanym z włókniny SMS o gramaturze 43g/m²; bluza z krótkim rękawem, wycięciem w serek wykończonym lamówką, posiadająca 3 kieszenie równej wielkości, spodnie z możliwością regulowania obwodu w pasie za pomocą troków wykonanych z tego samego materiału, nogawki długie z wykończeniem zapobiegającym strzępieniu się w kolorze zielony. Bluza i spodnie wyposażone w metkę. Rozmiar S-XL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na zbyt niską gramaturę, która ograniczy komfort użytkowania.

- jednorazowym kompletem chirurgicznym (bluza +spodnie) wykonanym z włókniny SMS o gramaturze 40g/m²; bluza z krótkim rękawem, wycięciem w serek wykończonym lamówką, posiadająca 3 kieszenie równej wielkości, spodnie z możliwością regulowania obwodu w pasie za pomocą troków wykonanych z tego samego materiału, nogawki długie z wykończeniem zapobiegającym strzępieniu się w kolorze niebieskim. Bluza i spodnie wyposażone w metkę. Rozmiar S-XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na zbyt niską gramaturę, która ograniczy komfort użytkowania.

- jednorazowym kompletem chirurgicznym (bluza + spodnie) wykonanym z włókniny SMMS o gramaturze 45 g/m², bluza z krótkim rękawem, wycięciem w serek wykończonym lamówką posiadająca 2 kieszenie, spodnie długie z możliwością regulowania obwodu w pasie za pomocą troków wykonanych z tego samego materiału w kolorze zielonym; Rozmiary S-XXL. Bluza i spodnie wyposażone w metkę?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na zbyt małą ilość kieszeni, która ogranicza funkcjonalność użytkowania.

Pakiet nr 4

Poz. 1-7

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny posiadać na cylindrze obok wymaganego zapisami siwz logo lub nazwy producenta, także nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne wskazane przez Zamawiającego dane charakterystyczne, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawki w całym okresie jej użytkowania, także po wypakowaniu z opakowania jednostkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takich zapisów, są to zbędne informacje.

Poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki trzyczęściowe 1ml z centrycznym zakończeniem luer - światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki jeżeli spełniają wszystkie wymagania SIWZ.

Poz. 4

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki trzyczęściowe 10ml ze standardową skalą co 0,5ml - światowego lidera w ich produkcji firmy B/Braun /Niemcy/ - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawki trzyczęściowej 10 ml ze standardową skalą co 0,5 ml, Zamawiający wymaga dokładniejszej skali ze względu na charakter leków cytostatycznych.

Pakiet nr 8

Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z art. 17.1 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2011. Nr 112, poz. 654), na mocy której podmioty lecznicze - w tym szpitale, samodzielne publiczne zakłady opieki zdrowotnej - są zobowiązane cyt. „**używać** i utrzymywać **wyroby medyczne**, wyposażenie wyrobów medycznych, wyroby medyczne do diagnostyki in vitro, wyposażenie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, aktywne wyroby medyczne do implantacji oraz systemy lub zestawy zabiegowe złożone z wyrobów medycznych zgodnie z wymaganiami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 i 1918) - Zamawiający wymaga, aby oferowane maski filtrujące były zarejestrowane jako **wyroby medyczne**.
2. Chcąc zaoferować Państwu wyroby najlepiej dostosowane do Państwa oczekiwań, w celu zapewnienia najwyższego poziomu bezpieczeństwa - prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski ze względu na ryzyko powstawania w pracowni cytostatycznej toksycznych aerozoli powinny charakteryzować się odpornością na rozpryski na poziomie min 160 mm Hg, co zapewnia skuteczną ochronę przed aerozolami zawierającymi substancje cytostatyczne, a tym samym zapewnia ich bezpieczne użytkowanie ?
Jeżeli nie - prosimy o wskazanie minimalnych wymagań oczekiwanych przez Zamawiającego w tym zakresie oraz określenie ich zgodnie z Art. 29 i 30 ustawy Pzp.
3. Chcąc zaoferować Państwu wyroby najlepiej dostosowane do Państwa oczekiwań, w celu zapewnienia najwyższego poziomu bezpieczeństwa - prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski ze względu na ryzyko powstawania w pracowni cytostatycznej toksycznych aerozoli powinny charakteryzować się skutecznością filtracji dla cząstek aerozoli (0,1µm) na poziomie minimum 99%, co zapewnia skuteczną ochronę przed aerozolami zawierającymi substancje cytostatyczne, a tym samym zapewnia ich bezpieczne użytkowanie ?
Jeżeli nie - prosimy o wskazanie minimalnych wymagań oczekiwanych przez Zamawiającego w tym zakresie oraz określenie ich zgodnie z Art. 29 i 30 ustawy Pzp.
3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz masek typu P3, renomowanego amerykańskiego producenta, ze specjalnym wielowarstwowym filtrem submikronowym N-95, rozłożonym na całej powierzchni maski /bez konieczności stosowania zaworu wydechowego/, o konstrukcji umożliwiającej swobodne oddychanie przy zapewnieniu pełnego bezpieczeństwa użytkownika, spełniające w pełni cechy środka ochrony indywidualnej wg Dyrektywy 89/686/EWG, w zakresie PN-EN 149, posiadające certyfikat CE oraz zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych i Dyrektywą 2007, dodatkowo w pełni zgodne z PN-EN 14683 - z powodzeniem użytkowane w pracowniach aseptycznych i cytostatycznych w UE, RP czy USA, z czasem bezpiecznego użytkowania do 4 godz., co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.
4. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający, wymagając masek typu P3, oczekuje masek, które zgodnie ze zharmonizowaną Normą EN 149:2001 wypełniają w całości wymagane parametry stawiane tego typu wyrobom w zakresie wymaganej skuteczności materiału filtrującego wobec aerozoli modelowych (Penetracji Materiału Filtrującego) odpowiednio dla wielkości cząstek 0,5-0,3 µm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zastosowania zaworu wydechowego, pozostałe powyższe zapisy nie są wymagane.

Poz. 2

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz pełnobarierowych fartuchów chirurgicznych, wykonanych z barierowej włókniny SMS, renomowanego amerykańskiego producenta, będącego liderem w produkcji tego typu fartuchów, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza takich fartuchów ze względu na ograniczoną przepuszczalność co może powodować nadmierne pocenie operatora.

Pakiet nr 13

Poz. 1

1. Prosimy o określenie wymaganej ilości oferowanych rękawic.
2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na rękawice, pakowane a 200szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Ad.1. – 24 opakowania (zmiana SIWZ)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane po 200 szt. jeżeli spełniają pozostałe zapisy SIWZ.

Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści matę chłonną na stół operacyjny, jałową, umożliwiającą wchłanianie dużej ilości płynów (chłonność ok 8l wody), dwustronną, chłonącą od góry oraz od spodu, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu; rozmiar 60x38cm, pakowaną pojedynczo w zbiorczym op. a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza maty chłonnej, jedna z jej warstwa ma być całkowicie nieprzenikalna

Pakiet 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza kompletu chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², posiada zbyt niską gramaturę materiału.

Pakiet 1, poz. 4

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z osłonką na worek. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji nr4 z pakietu nr 1

Pakiet 1, poz. 4

Czy Zamawiający stawia wymóg, aby worek posiadał:

- wycięcia na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki
- wycięcie w dolnej części pozwalające na swobodne wyprowadzenie drenażu
- dodatkowy pasek klejący pozwalający na zamknięcie worka

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby worek posiadał wycięcie na szczycie umożliwiające zawieszenie butelki, pozostałe punkty nie są wymagane

Pakiet 2, poz. 1

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z przyrządem do pobierania leków z fiolek. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczę wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji nr1 z pakietu nr 2

Pakiet 4, poz. 5-7

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pakiet 4, poz. 1-7

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek, w których tłok wykonany jest z polietylenu, cylinder zaś z polipropylenu. Pragniemy bowiem zaznaczyć, że z lekiem, substancją umieszczoną w strzykawce, w przypadku strzykawek trzyczęściowych, ma tylko do czynienia polipropylenowy cylinder, polietylenowy tłok jest odgraniczony od leku bezlateksowym podwójnym uszczelnieniem. Wymóg, aby zarówno tłok jak i cylinder były wykonane z polipropylenu wydaje się być bezzasadny i ogranicza możliwość przedstawienia Państwu ofert przez większą ilość oferentów, a tym samym ogranicza możliwość wpłynięcia konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawek z tłokiem z polietylenu, ponieważ strzykawki takie nie mają odpowiedniej sztywności

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści strzykawkę o pojemności 2 ml z rozszerzeniem do 2,5 ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawek pojemności 2 ml z rozszerzeniem do 2,5 ml ponieważ nie mają one odpowiedniej dokładności

Pakiet 4, poz. 3-7

Czy Zamawiający dopuszcza także strzykawki z rozszerzoną skalą o około 20%, tzn. 5-6 ml, 10-12 ml, 20-22 ml, 30-33 ml, 50-60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzoną skalą o około 20%

Pakiet 5, poz. 3

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z igłą do pobierania leków. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji nr 3 z pakietu nr 5.

Pakiet 2, pozycja 2 – Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom (specjalizującym się w danym asortymencie) na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji nr 2 z pakietu 2

Pakiet 8, pozycja 1 – Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom (specjalizującym się w danym asortymencie) na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji nr 1 z pakietu 8

Pakiet 8, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści maskę w kolorze białym, gdzie klasa ochrony maski oznaczona jest bezpośrednio na masce poprzez zapis graficzny spełniającą pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maskę w kolorze białym, gdzie klasa ochrony maski oznaczona jest bezpośrednio na masce poprzez zapis graficzny spełniającą pozostałe parametry

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 10 w pozycji nr 1 podkład chłonący 2 warstwowy (PE + PP) o gramaturze min 62 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza podkład powinien składać się z warstwy chłonnej i nieprzepuszczalnej

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o podanie ilości zamawianych opakowań rękawic w pakiecie 13

Odpowiedź: 24 opakowania (zmiana SIWZ)

Pytanie 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 13 w pozycji 1 typowe rękawice do kontaktu z cytostatykami o grubości: palec 0,14 mm, dłoń 0,09 mm, mankiet 0,07 mm, posiadające poziom AQL ≤ 1,5, przebadane na przenikalność niżej wymienionych cytostatyków wg ASTM D 6978:

Carmustine / 16.70 min

Cisplatinum / do 240 min

Cyclophosphamide (Cytosan) / do 240 min

Dacarbazine / do 240 min

Doxorubicin Hydrochloride / do 240 min

Etoposide (Toposar) / do 240 min

5-Fluorouracil / do 240 min

Paclitaxel / do 240 min

ThioTepa / 72.36 min

oraz zgodnych z EN 374 – 1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2) – 2 – 3.

Pragniemy zaoferować Państwu produkt o ograniczonej ochronie przed substancjami wymienionymi w EN 374-1 w załączniku A, który określa 12 substancji chemicznych, głównie rozpuszczalników stosowanych w przemyśle, a nie w placówkach służby zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza z powodu zbyt małej ilości cytostatyków na które zostały przebadane

Pakiet 1

1. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 1 z pakietu 1, w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela z pakietu nr 1 pozycji nr 1

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aplikatora zakończony kolcem standardowym lub kolcem mikro (tj. kolec z rynienką z obniżonym do połowy długości, otworem biorczym umożliwiający pobranie całości leku z fiolki) do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aplikatora zakończony kolcem standardowym lub kolcem mikro

Pakiet 4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk posiadających kołnierz o poniższym kształcie:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki posiadających kołnierz ze zdjęcia

2. Prosimy Zamawiający oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi, przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, co potwierdza oświadczeniem producenta dołączone do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie strzykawki

Pakiet 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki wykonanej z poliwęglanu.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,01ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę wykonaną z poliwęglanu, skalowaną co 0,01ml

Pakiet 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych w opakowania a' 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniach a' 200 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 4 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych w opakowania a' 125 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniach a' 125 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 4 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych w opakowania a' 120 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniach a' 120 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 4 poz. 6,7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk pakowanych w opakowania a' 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniach a' 60 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 4 poz. 7

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk do pomp infuzyjnych 50/60ml ogólnie stosowanych w Placówkach Służby Zdrowia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki pomp infuzyjnych 50/60ml jeżeli spełniają pozostałe wymagania SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby strzykawka skalowana była co 1ml do 60ml, co zapewnia bardziej precyzyjną podaż leku.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga skalowania do 50 ml co 1 ml

Pakiet 4 poz. 2-7

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.

Odpowiedź: Tak cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu.

Pakiet 6

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu skuteczności filtracji bakterii(BFE) min. 99,99 ponieważ takie określenie filtracji nie odnosi się do zestawów do przetoczeń. Pragniemy nadmienić, iż zestawy - przyrządy do przetoczeń muszą spełniać wymagania normy PN EN ISO 8536-4 Sprzęt infuzyjny do użytku medycznego -- Część 4: Zestawy jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego i prosimy o dopuszczenie zestawów zgodnych z w/w normą.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy wymogu skuteczności filtracji bakterii(BFE) min. 99,99.

Pakiet 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń z jednoczęściową komorą kroplową bez dodatkowego zabezpieczenia na kolec.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza aparatu do przetoczeń z jednoczęściową komorą kroplową bez dodatkowego zabezpieczenia na kolec.

Pakiet 6 poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 2 celem złożenia korzystnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 2 z pakietu nr 6

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu bez miejsca na kolec, pozostałe parametry zgodne ze SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza drenu bez miejsca na kolec.

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby dren był wykonany z materiału zalecanego w karcie CHPL do podaży cytotatyków, w tym m.in. Paklitaxelu?

Odpowiedź: Dren musi posiadać odpowiednia dokumentację poświadczającą przez producenta zgodność z taxolami, nie musi być z materiału zalecanego w karcie CHPL

Pakiet 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji grawitacyjnej, bursztynowego z drenem min. 150cm wykonanego z PCV bez DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza drenu wykonanego z PCV bez DEHP.

Pakiet 4 strzykawki
poz. 7

Czy zamawiający dopuści strzykawki z podziałką -trwale oznaczoną w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wymaga oznaczeń w kolorze czarnym