



WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101
www.wssk.wroc.pl

Wrocław, dnia 21.05.2015 r.

Szp/FZ- 171/296 /2015

INFORMACJA NR 10 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), jako kierownik Zamawiającego, przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniem do postępowania na „Dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku ”

Pytanie nr 1 - dot. Pakietu nr 1

1/ Prosimy o dopuszczenie strzykawek z logo lub nazwą własną producenta na cylindrze.

Poz. 6,7,8

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu potwierdzenia kompatybilności oferowanych strzykawek z pompami w postaci oświadczenia producenta pomp. Strzykawki kompatybilne i zalecane do stosowania przez producentów pomp są wymienione w instrukcjach obsługi pomp, które znajdują się w posiadaniu użytkowników.

2) Pozycja 1,3,4,5,

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych sterylnych z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, ze skalą na cylindrze odpowiadającym skali nominalnej strzykawki. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawki rozszerzonej skali. Obecny opis ogranicza złożenie ofert większej liczbie wykonawców, tym bardziej że w pozostałych pozycjach nie ma takiego wymogu.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający uznaje wpis do instrukcji obsługi pompy jako równoznaczny z oświadczeniem producenta pomp o kompatybilności strzykawek z pompą.

Ad. 2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 2 - dot. Pakietu nr 2

1) Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga igieł poddanych dwufazowemu procesowi polerowania, która pozwala na uzyskanie idealnie gładkiej powierzchni?

2) Poz. 9. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły z otworem centralnym, umożliwiającym swobodne rozpuszczenie leków.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł poddanych dwufazowemu procesowi polerowania.

Ad. 2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 3 - dot. Pakietu nr 3

1/ Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki do odsysania prócz kolorowego kodu na konektorze mają również posiadać numeryczny kod na konektorze cewnika, co daje możliwość pełnej identyfikacji używanego cewnika i wyklucza ryzyko ewentualnej pomyłki?

2/ Czy cewnik do odsysania ma być pakowany prosto, co zapobiega jego załamaniom?

Odpowiedź:

Ad.1. Cewniki do odsysania prócz kolorowego kodu na konektorze mogą również posiadać numeryczny kod na konektorze cewnika.

Ad.2. Cewnik do odsysania ma być pakowany prosto.

Pytanie nr 4 - dot. Pakietu nr 4 poz. 5

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby obudowa kraników trójdrożnych wykonana była z poliwęglanu, materiału odpornego na o pęknięcie, przystosowanego do podaży leków drażniących i silnie działających

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, przedłużacz w kranikach był wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di (2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu.

Odpowiedź:

Ad.1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kraników trójdrożnych, których obudowa wykonana jest z poliwęglanu.

Ad.2. Zamawiający oczekuje zaoferowania: „Przedłużaczy do pomp infuzyjnych jednorazowego użytku, z zakończeniem luer i luer- lock, pozbawione DEHP.

Pytanie nr 5 - dot. Pakietu nr 7

Pozycja 1, 3

1/ Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki Foleya mają być podwójnie pakowane w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier? Tego typu opakowanie pozwala przeprowadzić cewnikowanie w sposób jałowy, znacząco ograniczając ryzyko rozwoju infekcji układu moczowego, równocześnie ograniczając koszty zamawiającego (poprzez skrócenie czasu pobytu pacjenta w szpitalu i eliminację kosztów ewentualnej antybiotykoterapii)

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki w pozycji nr 1 mają posiadać minimalną długość 29 cm?

Pozycja 3

Ze względu na to, iż cewnik w rozmiarze 10 Ch jest cewnikiem małym (pediatrycznym), to czy ma on również posiadać prowadnicę jak cewniki w rozmiarze 6 i 8 Ch?

Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze od 14 Ch do 24 Ch.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników Foleya pakowanych podwójnie w opakowanie wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier.

Ad. 2. Zamawiający w poz. 1 dopuszcza zaoferowanie cewników o długości min 40cm.

Poz. 3. Należy zaoferować cewniki zgodnie z wymaganiami SIWZ.

Poz. 5. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 6 - dot. Pakietu nr 8

Pozycja 7-9

Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki moczowodowe mają być skalowane co 1cm i wykonane z materiału termoplastycznego co ułatwia wprowadzenie i pozycjonowanie wewnątrz moczowodu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników moczowodowych skalowanych co 1 cm i wykonanych z materiału termoplastycznego. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Pytanie nr 7 - dot. Pakietu 9

Prosimy o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów w rozmiarze 4,8 F – 8 F o długościach 24-28 dla rozmiarów 4,8F, 6F i 7F oraz 26-30 dla 8F zestaw zawierający cewnik z poliuretanu, prowadnicę, popychacz, zatyczkę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawów do szynowania moczowodów w rozmiarze 4,8 F – 8 F o długościach 24-28 dla rozmiarów 4,8F, 6F i 7F oraz 26-30 dla 8F zestaw zawierający cewnik z poliuretanu, prowadnicę, popychacz, zatyczkę.

Pytanie nr 8- dot. Pakietu 11

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie innego systemu mocowania w postaci plastra mocującego.
2. Czy w zestawie do nefrostomii przez skórnej ma być skalpel dla łatwiejszego nakłucia skóry pacjenta?

Odpowiedź:

1. *Zamawiający dopuszcza system mocowania w postaci plastra mocującego.*
2. *Zestaw do nefrostomii przez skórnej ma zawierać skalpel.*

Pytanie nr 9- dot. Pakietu 13

- 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do pena w rozmiarze 0,25x5mm
- 2/ Prosimy o wyjaśnienie, czy igły do pena mają posiadać kolorystyczne kodowania jak w przypadku igieł iniekcyjnych, umożliwiające łatwe rozpoznanie poszczególnych rozmiarów igieł?
- 3/ Czy igły do pena mają być kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000?
- 4/ Prosimy o wyjaśnienie czy igły jednorazowego użytku do aparatów typu Pen mają być sterylizowane radiacyjnie?
- 5/ Prosimy o wyjaśnienie, czy kompatybilność igieł do pena powinna być potwierdzona certyfikatem kompatybilności technicznej?

Odpowiedź:

- Ad.1. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.*
- Ad. 2 Zamawiający dopuszcza zaferowanie igieł do pena kolorystycznie kodowanie jak w przypadku igieł iniekcyjnych, umożliwiające łatwe rozpoznanie poszczególnych rozmiarów igieł.*
- Ad. 3. Igły do pena mają być kompatybilne ze stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000.*
- Ad. 4. Zamawiający dopuszcza zaferowanie igieł do pena sterylizowane radiacyjnie.*
- Ad.5.Zamawiający dopuszcza potwierdzenie kompatybilności igieł do pena certyfikatem kompatybilności technicznej.*

Pytanie nr 10- dot. Pakietu 22

- 1) Poz. 1. Prosimy o wyjaśnienie czy sterylny, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze, co zapobiega przed ewentualną kontaminacją podłoża moczem?
- 2) Poz. 2. Prosimy o dopuszczenie worków do dobowej zbiórki moczu w opakowaniu foliowym.

Odpowiedź:

- Ad. 1. Sterylny, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze.*
- Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie nr 22 poz. 2 worki do dobowej zbiórki moczu w opakowaniu foliowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.*

Pytanie nr 11- dot. Pakietu 23

Poz. 1-2

- 1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dopuści filtry z objętością wypełnienia do 0,55 ml. Im mniejsza objętość wypełnienia filtra tym mniejsze jest opóźnienie w podaży leku do krwiobiegu pacjenta.
- 2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, by filtr był wyposażony w zastawkę antyzwrotną, która uniemożliwia cofanie się krwi w kierunku filtra oraz specjalną zatyczkę typu Flowstop, która umożliwi wypełnienie i odpowietrzenie zestawu przed podłączeniem do linii infuzyjnej przy zachowaniu jego sterylności.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Ad. 2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 12- dot. Pakietu 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy z miękkiej gumy z balonami z mieszaniny silikonu i lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 13 - dot. Pakietu 30

Poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni?

2. Prosimy o dopuszczenie cewników do karmienia skalowanych co 1cm, co umożliwi precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika, tak jak obecnie stosowane w Państwa Placówce?

3. Czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu jednostkowym była zamieszczona informacja o czasie użytkowania?

Odpowiedź:

1) Cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni.

2) Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia skalowane co 1cm.

3) Zamawiający dopuszcza, aby na opakowaniu jednostkowym była zamieszczona informacja o czasie użytkowania.

Pytanie nr 14 - dot. Pakietu 34

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspiracji płynów z butelek z filtrem aerozolowym 0,2 μ , z samozamykającym się i samouszczelniającym zaworem bezigłowym zabezpieczającym lek przed wyciekaniem po odłączeniu strzykawki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 15 - dot. Pakietu 40

Poz. 1

1/ Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i zapis w poz. 1 „... tego samego producenta” dotyczy wszystkich pozycji danego pakietu? Sytuacja taka podyktowana jest względami bezpieczeństwa pracy zespołu terapeutycznego w obrębie linii do terapii dożylnych. Łączenie kaniuli z pozostałymi elementami systemu infuzyjnego powinno spełniać warunki kompatybilności, a tylko w obrębie tego samego producenta można spełnić taki warunek?

2/ Prosimy o wyjaśnienie czy cewnik neonatologiczny ma posiadać wskaźnik wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej?

3/ Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby na opakowaniu jednostkowym cewników neonatologicznych zawarta była informacja o rodzaju materiału z jakiego wykonany jest cewnik. Informacja ta znajduje się na opakowaniu zbiorczym 50 szt.

Poz. 1- 2

Prosimy o wyjaśnienie czy kaniule mają być pakowane w opakowania wielowarstwowe, nierozrywalne Tyvec, charakteryzujące się doskonałą barierą przeciw drobnoustrojom i bardzo wysoką odpornością na przebicia i rozdarcia?

Poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do długotrwałych wlewów dożylnych z elastycznymi skrzydełkami bez kodowania kolorystycznego, ale z oznaczeniem kolorystycznym portu górnego zgodnym z normą ISO 10555-5 umożliwiającym identyfikację rozmiaru kaniuli tak jak przez wiele lat i dotychczas stosowane (firmy Becton Dickinson).

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do długotrwałych wlewów dożylnych z koreczkiem luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi, tak jak przez wiele lat i dotychczas stosowane (firmy Becton Dickinson).

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z nazwą własną oferowanej kaniuli na wyrobie (korcu portu bocznego), która w jednoznaczny sposób wskazuje na jej producenta, tak jak przez wiele lat i dotychczas stosowane.

Odpowiedź:

Poz. 1.

Ad. 1. W zakresie pakietu nr 40 poz. 1-3 Zamawiający wymaga zaoferowania cewników do długotrwałych wlewów dożylnych pochodzących od tego samego producenta.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 40 poz. 1 cewniki neonatologiczne ze wskaźnikiem wypływu krwi w postaci zastawki antyzwrotnej. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Ad. 3. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 40 poz. 1 cewniki neonatologiczne bez informacji o rodzaju materiału z jakiego wykonany jest cewnik na opakowaniu jednostkowym. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Poz. 1-2. Kaniule mają być pakowane w opakowania wielowarstwowe, nierozrywalne Tyvec.

Poz. 2.

Ad.1) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 40 poz. 2 cewników do długotrwałych wlewów dożylnych z elastycznymi skrzydełkami bez kodowania kolorystycznego, ale z oznaczeniem kolorystycznym portu górnego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Ad.2) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do długotrwałych wlewów dożylnych z koreczkiem luer-lock z trzpieniem powyżej własnej krawędzi.

Ad. 3) zamawiający dopuszcza zaoferowanie kaniul z nazwą własną oferowanej kaniuli na wyrobie (korcu portu bocznego), która w jednoznaczny sposób wskazuje na jej producenta.

Pytanie nr 16 - dot. Pakietu 54

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, do wentylacji pacjenta z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankietu co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta, w rozmiarach (1 – 5) i zakresach wagowych: <5 kg; 5-10kg; 10-20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg, bez kodowania rozmiaru na baloniku.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej posiadającej ciśnienie uszczelnienia w ustnej części gardła do 37 cm H₂O dające możliwość wentylacji w czasie zabiegu wyższymi ciśnieniami dodatnimi w drogach oddechowych, bez kodowania rozmiaru na baloniku.

Odpowiedź:

Ad. poz. 1. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Ad. poz. 2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 17 – dot. Pakiet 55

Poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ramp z oddzielnym uchwytem zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy zakończonej systemem bezigłowym o przepływie 160 ml/min, przestrzeni martwej 0,09 dającym możliwość używania przez 7 dni lub 140 użyć

Poz.4

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego wielokrotnego użycia do 7 dni lub 100 aktywacji, maksymalna objętość wypełnienia 0,1 ml, przepływ grawitacyjny 525 ml/min

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego wielokrotnego użycia do 7 dni lub 140 aktywacji, maksymalna objętość wypełnienia 0,09 ml, przepływ 160 ml/min

Odpowiedź:

Ad. Poz. 1,2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Ad. Poz. 1. Zamawiający dopuści zaoferowanie rampy zakończonej systemem bezigłowym o przepływie 160 ml/min, przestrzeni martwej 0,09 dającym możliwość używania przez 7 dni lub 140 użyć pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów SIWZ.

Ad. Poz. 4. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 18 - dot. Pakietu 58

Poz. 2

1. Czy cewniki do cystometrii mają być skalowane co 1cm ?
2. Czy cewniki do cystometrii mają być wykonane z materiału termoplastycznego miękającego w ciele pacjenta?

Odpowiedź:

1. *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do cystometrii skalowanych co 1 cm.*
2. *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do cystometrii wykonane z materiału termoplastycznego miękającego w ciele pacjenta.*

Pytanie nr 19 - dot. Pakietu 66

Poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek do laryngoskopów biologicznie czystych.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżki typu Miller w rozmiarach: 0 / 1 / 2 , pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odpowiedź:

Ad. Poz. 1-2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Ad. Poz. 2. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 20 - dot. Pakietu 67 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Jednorazowy , zestaw uzupełniający do tracheostomii przezskórnej w opakowaniu zbiorczym zawierającym oddzielnie pakowane, sterylne elementy o następującym składzie:

- 1/ 1 rozszerzacz z żółtą tulejką - przewodnikiem
- 2/ Zestaw użytkowy z rozszerzaczem wstępnym o zagiętej końcówce, kaniulą punkcyjną, skalpelem, strzykawką Luer-lock i z przewodnicą Seldingera z zakończeniem "J"
- 3/ Rurka tracheotomijna z mankietem nisko-ciśnieniowym, z ruchomą ramką o obrotowym mechanizmie blokującym umożliwiającym płynną regulację położenia, rurka z przewodnikiem-intubatorem pokrytym hydrofilną powłoką z otworem na przewodnicę Seldingera i stoperem, opaska mocująca na szyję z zapięciem na rzep

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 21 - dot. Pakietu 74

1/Prosimy o wyjaśnienie czy automatyczny zatrząsk ma posiadać również system zapobiegający nie tylko przypadkowemu zadrapaniu, zakłuciu ale również chroniący przed przypadkowym zachłapaniem potencjalnie skażoną krwią?

2/Prosimy o wyjaśnienie czy kaniule mają być pakowane w opakowania wielowarstwowe, nierozrywalne Tyvec, charakteryzujące się doskonałą barierą przeciw drobnoustrojom i bardzo wysoką odpornością na przebicia i rozdarcia?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wkłuc z automatycznym zatrząsk oraz z systemem zapobiegającym nie tylko przypadkowemu zadrapaniu, zakłuciu ale również chroniącym przed przypadkowym zachłapaniem potencjalnie skażoną krwią.

Pytanie nr 22 - dot. Pakietu 76

Prosimy o wyjaśnienie czy jednorazowe łyżki do laryngoskopu McGrath mają być wykonane z polimeru optycznego?

Odpowiedź:

Jednorazowe łyżki do laryngoskopu McGrath mają być wykonane z polimeru optycznego.

Pytanie nr 23 - dot. Pakietu 79

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszyków Dormia Ch 3 o długości 90cm lub 120cm.

2. Czy koszyk Dormia ma być wykonany ze stali chirurgicznej?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający wymaga zaoferowania koszyków Dormia o długości min. 100 cm.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie koszyk a Dormia wykonanego ze stali chirurgicznej.

Pytanie nr 24 - dot. Pakietu 83

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy igły do nefrostomii mają być skalowane co 1cm oraz czy mają posiadać ogranicznik głębokości wkłucia?

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozszerzaczy do nefrostomii śr. 6 F, 8F, 10F , 12 F i 14 F.

Odpowiedź:

Ad. Poz. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 83 poz. 1 igły do nefrostomii skalowane co 1 cm. Pozostałe parametry zgodnie.

Ad. Poz. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 83 poz. 2 rozszerzacze do nefrostomii o śr. 6 F, 8F, 10F , 12 F i 14 F. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 25 - dot. Pakiet 85

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy prostej w rozmiarze 0,038"/ 150 oraz przewodnicy Schullera 0,035"/ 100 cm.

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy „J” w rozmiarze 0,038"/ 80cm oraz przewodnicy Schullera „J” 0,035"/ 100 cm.

Odpowiedź:

Ad. Poz. 1-2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przewodnicy

Powyższa informacja stanowi integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

DYREKTOR HISTORICZNEGO SZPITALA

[Podpis]
prof. dr hab. Włodzisław Wątkiewicz

- 3 -