



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Sejnach**

ul. Edwarda Rittlera 2
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14
fax (87) 517-23-35

www.szpital.sejny.pl
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, dnia 28.08.2024 r.

Strona internetowa prowadzonego postępowania Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

znak postępowania: 08/ZP/2024

dotyczy: Zakup i dostawy asortymentu przez okres 12 miesięcy na potrzeby SP ZOZ w Sejnach z podziałem na 21 pakietów.

Odpowiedzi na zapytania

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach, działając na podst. art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. z 2023 r. Dz.U. poz. 1605 ze zm.) przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zapytań zgłoszonych przez Wykonawców w przedmiotowym postępowaniu.

I. Pakiet 21 poz. 5 (rozmiar 13x13 cm) wg. naszej najlepszej wiedzy na rynku nie ma opatrunku o wymiarach 13x13 cm spełniającego wymagania Zamawiającego. Czy ze względu na powyższe Zamawiający dopuści opatrunek rozmiar 15x15cm, pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ

II. Dotyczy pakietu nr 15 poz.1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 240 szt igieł motylkowych, gdyż konfekcjonowane są w najmniejszych opakowaniach handlowych po 120 szt.

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy Pakietu nr 15 poz. 5,7 1. Czy Zamawiający dopuści próbówki o wysokości 90 mm i spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

3. Dotyczy projektu umowy zał. nr 2 §6 ust.3 : 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na karę umowną w wysokości 0,5% bądź 1% wartości netto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki? Uzasadnienie: Kara umowna za opóźnienie dostawy naliczana od wartości całej umowy jest rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 kodeksu cywilnego.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

4. Dotyczy projektu umowy zał. nr 2 §6 ust.4 : 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na karę umowną w wysokości 0,5% bądź 1% wartości netto dostawy, której to dana reklamacja dotyczy za każdy dzień zwłoki w jej rozpatrzeniu?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

5. Dotyczy projektu umowy zał. nr 2 §3 ust.3 : 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00 zł netto” ?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

III. Pakiet 19

poz. 13. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie: Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoślizgowa, 5-cio warstwowa, **zintegrowana wielopunktowo** – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samowygładzająca się. **Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci.** Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy **środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej, matowej (niebłyszczącej), teksturowanej folii polietylenowej,** zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. **Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.**

Parametry:

- chłonność **3750 – 4000 ml/m², (test potwierdzony badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym zg. ISO 9073-6), wskaźnik chłonności min. 2000 %**
- gramatura podstawowa: **240 g/m² (+/- 10%), grubość folii polietylenowej min. 0,12 mm**
- wymiary: **102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu.**
- zgodne z **ISO 9073-6: odprowadzanie wilgoci min. 65 mm w czasie 1 minuty,**
- pakowana po 20 sztuk/karton

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę, worka do zbiórki moczu o poniższym opisie:

Worek do zbiórki moczu w systemie zamkniętym z czasem stosowania do 7 dni, pojemność 2000 ml, miękki półprzezroczysty dren nie ulegający odkształceniom o długości 100 cm oraz średnicy zewnętrznej 9 mm/ wewnętrznej 7 mm zakończony sztywnym, uniwersalnym łącznikiem do cewnika, zawór spustowy przesuwany typu T o średnicy wewnętrznej 13mm bez elementów wchodzących w strumień przepływu , zawór antyzwrotny NRV, samouszczelniający się bezigłowy port do pobierania próbek (NFSP), worek z podwójnym zgrzewem, z wysoką dokładnością pomiaru,skalowany co 25 ml do 100 ml, a następnie co 100 ml do 2000 ml, tylna, biała ściana worka do wizualizacji poziomu i koloru moczu, zacisk drenu. Produkt jednorazowego użytku, sterylne.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

poz. 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley 100% silikon do stosowania do 90 dni. Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 2. Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej, którego elementy z funkcją odsysania zarejestrowane są jako wyroby medyczne klasy IIa.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 10. Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek do toalety pacjenta bez mini-karty obserwacji.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Pozycja 15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnej maski krtaniowej: Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maskę o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maskę wyposażoną w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

IV.

Pakiet 10. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje łącznika bezigłowego do stosowania max.7 dni. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

V. Pakiet 20.

Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje łącznika bezigłowego do stosowania max.7 dni. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Poz. 7. Czy Zamawiający miał na myśli maski anestetyczne, które dla rozmiarów 3-7 posiadają złącze 22 mm żeńskie?

Odpowiedź. Tak.

Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych rurek intubacyjnych: Rurka intubacyjna wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik

kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

VI.

Zadanie nr 19, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej na zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z manualną zastawką ściętą pod kątem 45° do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z chropowatą gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w rozrywanej saszetce z perforacją, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3ml preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z aloesem oraz wyciągiem z rumianku. Zestaw posiada gotowy roztwór roboczy do użytkowania po otwarciu opakowania, każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn, oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej oceną kliniczną i analizą dostępnej literatury dotyczącej skuteczności w redukcji VAP; poszczególne elementy zestawu służące do podłączenia do źródła ssania są zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa, zgodnie z ich przeznaczeniem?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu oraz cewniki do długoterminowego drenażu pakowane osobno?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści cewniki z możliwością stosowania do 30dni?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści worek z bezigłowym portem do pobierania próbek moczu?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści worek z zaworem spustowym typu T, bez zakładki do podwieszenia?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści strzykawkę z 10% wodnym roztworem gliceryny dołączoną osobno?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley do stosowania do 30 dni?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści cewnik Foley o długości ok. 40 cm, z balonem o pojemności 5-15ml?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści myjki do toalety pacjenta o naturalnym pH, hypoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 22 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz dimetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, pomagającymi utrzymać temperaturę myjek oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 20 sekund przy mocy 700 W, opakowanie z kartą kontrolną oraz instrukcją użytkowania na opakowaniu, 12 myjek w opakowaniu foliowym z możliwością wielokrotnego zamykania/otwierania, zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź. Dopuszcza.

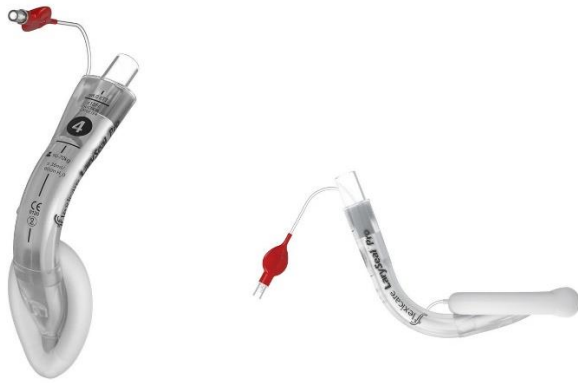
Zadanie nr 19, pozycja nr 13 – Czy zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny, stosowany bezpośrednio w celu zabezpieczenia i ochrony pacjenta przed zanieczyszczeniami i zakażeniami, pochłania plynny i ogranicza przykre zapachy, złożony z 5 warstw: biała włóknina (18g/m²), dwuwarstwowa, oddychająca, 100% celuloza (13g/m²), pulpa celulozowa (84g/szt.), superabsorbent SAP (30g/szt.), antypoślizgowa folia PE w kolorze niebieskim (37g/m²), wkład chłonny pikowany z dodatkiem superabsorbentu SAP, waga całkowita 265g, kolor: wkład chłonny - biały, laminat – niebieski, rozmiar 100 cm x 225 cm (wkład chłonny 50 x 190cm), jednorazowego użytku, pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 19, pozycja nr 14 – Czy zamawiający dopuści sondę wykonaną z medycznego PCV, trójdrożna z dwoma balonami wykonanymi z lateksu i balonami kontrolnymi wykonanymi z PCV, z podziałką, pierścień znacznikowy nieprzenikliwy dla promieniowania rentgenowskiego, sterylna, wyłącznie do jednorazowego użytku, długość 105 cm, balon przełykowy długości ok. 19 cm, rozmiary Ch 16, 18, 21 (dla dorosłych)?

Odpowiedź. Dopuszcza.

Zadanie nr 19, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny maski krtaniowe o ergonomicznym ukształtowaniu – dopasowane do anatomii jamy ustnej i gardła; sterylne, nie zawierają ftalanów DEHP i latexu, jednorazowego użytku; wyposażone w trzy kanały: kanał gastryczny (przez port cewnika ssącego w mankiecie maski, można skutecznie usuwać plynny i treść żołądkową), kanał do intubacji rurką intubacyjną (umożliwia zaintubowanie pacjenta rurką intubacyjną przez maskę krtaniową, maska posiada unikalny system prowadzenia rurki – poprzez struny głosowe), kanał drenu do napełniania mankietu (zakończony kontrolnym pilotem barwnym, która odpowiada kolorom na strzykawce do napełniania mankietu co znacznie przyspiesza proces dopasowania maski); rozmiary 1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4?



Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

Zadanie nr 19, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowego użytku wykonane z PCV, bez lateksu, posiadające łukowaty kształt, rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone trwale ze sobą, dren wbudowany w mankiet, rozmiar, zakres wagi i objętość mankieta oznaczone na tubusie maski, na baloniku kontrolnym informacje dotyczące rozmiaru oraz numeru serii maski. Dostępne rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5. Kolorowe zabezpieczenie umożliwiające szybką identyfikację rozmiaru maski (1 – różowy; 1,5 -niebieski; 2 – czarny; 2,5 - biały; 3 – zielony; 4 – żółty; 5 – czerwony). Maksymalna objętość mankieta: 1 – 4ml; 1,5 – 7ml; 2 – 10ml; 2,5 – 14ml; 3 – 20ml; 4 – 30ml; 5 – 50ml. Maski sterylizowane tlenkiem etylenu, pakowane pojedynczo w opakowanie papierowo-foliowe. Na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku polskim i angielskim?



Odpowiedź. Zgodnie z SWZ.

VII.

PAKIET 14 poz.1,2,5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Jałowego hemostatyku powierzchniowego, wykonanego w 100% z utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać rzadko tkanej włókniny. Działa miejscowo i tamuje krwawienie średnio w ciągu 3-4 minut. Czas wchłaniania po implantacji do postaci niemierzalnej wynosi 7-14 dni. Niska wartość pH (2,5-3,5) zapewnia uzyskanie efektu bakteriobójczego. Zawartość grupy karboksylowej mieści się w zakresie 18-24 %. Można przycinać bez efektu strzępienia. Wysoka elastyczność i podatność na układanie. Rozmiar bez zmian.

Odpowiedź. Tak

PAKIET 14 poz.1,2,5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego w Instrukcji użytkownika? Badania zostałyby doręczone w osobnym dokumencie.

Odpowiedź. Tak

PAKIET 14 poz.1,2,5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowego wchłanialnego hemostatyku z utlenionej regenerowanej celulozy (ORC). Produkt spełnia wymagania amerykańskiej Farmakopei dla „utlenionej regenerowanej celulozy”. Środek nie zawiera żadnych dodatkowych substancji pochodzenia zwierzęcego lub zawierających kolagen. Do krzepnięcia dochodzi od 3-4 min po kontakcie produktu z miejscem krwawienia. Ulega całkowitemu wchłonięciu w przeciągu 7-14dni. Działanie bakteriobójcze hemostatyku potwierdzone in vitro przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram(-) wpisane w Instrukcji użytkowania. Niskie PH poniżej 3,25. Rozmiary bez zmian. Wyrób klasy III.

Odpowiedź. Tak

PAKIET 14 poz.3,4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których czas wchłaniania wynosi około 3-4 tygodnie od momentu implantacji? Jednak w zależności od indywidualnych cech organizmu pacjenta, ilości użycia hemostatyku oraz od operowanego obszaru, okres wchłaniania może się wahać od 4 do maksimum 6 tygodni.

Dot. umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej?

Odpowiedź. Tak

VIII. Wykonawca wnosi o wskazanie:

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca będzie przekazywał faktury VAT za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, co będzie równoznaczne z realizacją przez Wykonawcę wszystkich wskazanych w projekcie umowy obowiązków w zakresie przekazania faktury VAT (zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publicznon prywatnym)? Powyższe postulaty zgodne są z art. 4 ust. 1 wspomnianej powyżej ustawy, na jego podstawie Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem platformy.

Odpowiedź. Zamawiający akceptuje.

2. Czy w pakiecie 14 pozycja 3. Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt pakowany po 20 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź. Tak

3. Czy w pakiecie 14 pozycja 4. Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt pakowany po 5 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź. Tak

IX. 1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3, 4:

1. W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** przedmiotu umowy, o której mowa w §5 ust.1.

3. W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto opóźnionego w dostawie** przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki,

4. W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto reklamowanego** przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki,

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

X. Pakiet 11 pozycje 4.1 i 4.2

1. Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych dla poz. 4.1 - średnica 11 FR o długości 15 cm
dla poz. 4.2 - średnica 13 FR o długości 15 cm

Odpowiedź. Zgodnie SWZ.

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź. Zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 11 poz. 4.1 i 4.2 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź. Zamawiający nie wydzieli.

XI. Pakiet 14. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 14 poz. 3 i 4 hemostatyków powierzchniowych z żelatyny wieprzowej pakowanych po 20 sztuk?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.