

Oznaczenie sprawy 4/2014

Wszyscy Uczestnicy postępowania

dot. postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę szwów chirurgicznych i hemostatyków dla potrzeb Bloku Operacyjnego Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu ogłoszonego w Dz.Urzędowym Unii Europejskiej 2014/S 032-051286 z dnia 14.02.2014r.

Wojewódzki Szpital Zespólny w Elblągu, ul.Królewiecka 146, informuje, że w dniach 21.02.2014r.;27.02.2014r.; 03.03.2014r. i 04.03.2014r. od Wykonawców wpłynęły zapytania następującej treści:

1. dot.Pakietu nr 14: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania szew, którego czas całkowitego wchłonięcia wynosi 182-238 dni? Pozostałe parametry bez zmian.
2. dot.Pakietu nr 14: Czy Zamawiający dopuści , aby długość nitki w pozycji 1 i 2 wynosiła 53cm? Pozostałe parametry bez zmian.
3. dot. pakietu nr 15: Czy Zamawiający dopuści, aby w pozycji 2 długość nitki wynosiła 53cm ? Pozostałe parametry bez zmian.
4. dot. Pakietu nr 22 : Czy w pozycjach 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 Zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100% utlenionej regenerowanej celulozy o pH 2,5-3,5? Pozostałe parametry bez zmian.
5. Z uwagi na uchwaloną zmianę ustawy Prawo zamówień publicznych , a zwłaszcza art.24 ust.1, a także mając na uwadze zasady miarkowania i proporcjonalności kar umownych proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na:
 - 1) dodanie do umowy postanowienia o brzmieniu : „Suma naliczonych kar umownych nie przekroczy 4,9% wartości umowy”?
 - 2) Zmianę brzmienia § 7 ust. 2 wzoru umowy na następujące: „w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy , Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 4,9% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”
6. Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 3 ust. 2 wzoru umowy na następujące: „Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę, ilość, cenę ,serię oraz datę ważności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy. W przypadku , gdy do dostawy wraz z fakturą dołączony będzie dokument WZ wówczas Zamawiający dopuszcza umieszczenie daty ważności na dokumencie WZ. Fakturę uważa się za dostarczoną wraz z dostawą, jeżeli zostanie przesłana Zamawiającemu w dniu dostawy faksem lub drogą mailową pod warunkiem dostarczenia oryginału faktury w terminie do 3 dni od daty dostawy”.
7. Czy w przypadku gdy Zamawiającemu znane są oferowane przez naszą firmę nici z poprzednich umów przetargowych oraz w świetle jedynego kryterium oceny ofert jest cena Zamawiający mógłby odstąpić od wymogu dostarczenia próbek w zakresie pakietu nr 9,10 i 13 lub zmniejszyć ich ilość do np.2szt.? Zgodność oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami SIWZ Zamawiający będzie mógł sprawdzić na podstawie dołączonego do oferty katalogu.
8. Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Pakietu nr 10 poz. 1 i 3 do odrębnego zadania?

9. Czy w Pakiecie nr 13 Zamawiający dopuści nici o dł. 20cm, przy równoczesnym spełnieniu pozostałych wymagań?
10. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 2 Zamawiający dopuści nić 8/0 z 2 igłami o dł. 6,5 mm typu szpatułka z mikoroostrzem?
11. Czy w Pakiecie nr 10 poz. 4 Zamawiający dopuści nić 5/0 o dł. 30cm z 1 igłą ostro zakończoną o dł. 13mm lub o dł. 16mm?
12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz.2 również na igłę kosmetyczną o trzech bokach tnących najnowszej generacji typu Xflex z nicią 45cm , pozostałe parametry bez zmian? Uzasadnienie: Proponowana przez nas igła to najnowocześniejsza igła typu XFLEX, wykonana z najlepszej jakości stali oraz pokryta na całej długości silikonem . Dzięki specjalnej konstrukcji ostrza z wydłużonym czubkiem ,wklucie igły jest znacznie łatwiejsze i nie pozostawia śladów przekłucia tkanki skórnej. Stosowanie tego typu igły zalecane jest w chirurgii ogólnej ale również chirurgii plastycznej i estetycznej.
13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz. 4 również na igłę o długości 24mm, pozostałe parametry bez zmian?
14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz.7 również na igłę o długości 37 lub 39mm z nicią 75cm, pozostałe parametry bez zmian?
15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz.9 również na igłę o długości 39mm, pozostałe parametry bez zmian?
16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz. 10 również na igłę o długości 60mm z nicią 75cm, pozostałe parametry bez zmian?
17. Czy Zamawiający wyłączy /wykreśli z Pakietu 3 pozycje 11?
18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz.13 również na igłę o długości 37, pozostałe parametry bez zmian?
19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz. 13 również na igłę o krzywiznie 3/8 koła i długości 39mm, pozostałe parametry bez zmian?
20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie 3 poz.15 również na igłę o długości 77mm z nicią 75cm, pozostałe parametry bez zmian?
21. Pakiet 3 poz. 2- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły o trzech bokach tnących, najnowszej generacji typu Xflex? Wykonana jest ona z najlepszej jakości stali oraz pokryta na całej długości silikonem. Dzięki specjalnej konstrukcji ostrza z wydłużonym czubkiem ,wklucie igły jest znacznie łatwiejsze i nie pozostawia śladów przekłucia tkanki skórnej. Stosowanie tego typu igły zalecane jest w chirurgii plastycznej i estetycznej.
22. Pakiet 3 poz.4 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 24mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
23. Pakiet 3 ,poz. 7 –Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 37mm z nitką 75cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
24. Pakiet 3 , poz. 9,13,14- Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 39mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
25. Pakiet 3 ,poz.10 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 60mm z nitką 75cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
26. Pakiet 3 ,poz. 11 – Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu?
27. Pakiet 3 poz.15 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 77mm z nitką 75cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
28. Pakiet 16 , poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści szew o długości 3 x 50cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
29. Pakiet 16 – Czy Zamawiający dopuści szew powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
30. Pakiet 16 – Czy Zamawiający dopuści szew wykonany z polimeru kwasu glikolowego i mlekowego powlekany poliglikolidem laktyny i stearynianem wapnia wchłaniany w 56-70dni, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
31. Pakiet 17 – Czy Zamawiający dopuści szew powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

32. Pakiet 17 , poz.1-20 – czy Zamawiający dopuści szew o długości 75cm , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
33. Pakiet 17 , poz.2,3,6,8 – Czy Zamawiający dopuści igłę wzmocnioną , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
34. Pakiet 17 ,poz.. 4,8 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 36mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
35. Pakiet 17 poz. 13,15,19 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 20mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
36. Pakiet 17 , poz.18 – Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 24mm lub 19mm , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
37. Pakiet 17 , poz.18 – Czy Zamawiający dopuści igłę odwrotnie tnącą 3/8 koła , pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
38. Czy Zamawiający w §7 ustęp 1 zastąpi słowa „wartości brutto danego zamówienia” słowami „wartości brutto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie”
39. Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną białego wosku pszczelego (75%) , parafiny stałej (15%) i palmitynianu izopropylu- środka zmiękczającego (10%) .Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
40. Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 wyrazi zgodę na zaoferowanie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną wosku pszczelego złożonego z wosku pszczelego i wosku parafinowego (80%) oraz palmitynianu izopropylu (20%) Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
41. Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyeliminowanie w pakiecie nr 22 w pozycji 1-10 wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vivo, bowiem stawianie ww. wymogu stanowi naruszenie art.7 ust. 1 Pzp, art.29 ust.2 ustawy – Prawo zamówień publicznych (dalej :Pzp”) i art. 25 ust.1 pkt. 2 Pzp w związku z brzmieniem § 6 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz.U. z 2009r. nr 226 , poz.1817) , przez bezpodstawne żądanie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia w sposób wskazujący na naruszenie zasady równego traktowania wykonawców oraz zasady uczciwej konkurencji. Uzasadnienie: Kwestionowane wymogi w zakresie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia powodują , że ofertę w niniejszym postępowaniu może złożyć tylko i wyłącznie jeden podmiot, pomimo iż na rynku dostępny jest również produkt równoważny produktowi spółki Johnson&Johnson Poland Sp.z o.o. , posiadający takie samo zastosowanie. Żądane badania nie stanowią przy tym dokumentów, które są niezbędne do przeprowadzenia przedmiotowego postępowania , a rodzaj dokumentów mających potwierdzać skuteczność bakteriobójczą gazy , w sposób rażąco narusza zasady uczciwej konkurencji. Sam fakt dopuszczenia do obrotu oferowanej przez naszą spółkę gazy hemostatycznej świadczy o tym, że spełnia ona wymagane prawem standardy bezpieczeństwa, a jakiegokolwiek dodatkowe wymogi dotyczące wskazanych wyżej właściwości są zbędne i nie znajdują uzasadnienia w świetle przepisów prawa. Potwierdza to jeden z wyroków KIO w którym możemy przeczytać , że: skoro zatem wyroby medyczne wprowadzone do używania podlegają procedurze związanej z uzyskaniem znaku CE, z czym wiążą się odpowiednie badania zaś Zamawiający postawił wymagania załączenia do oferty in. Deklaracji Wytwórcy (producenta) o spełnianiu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych (deklaracja zgodności ze znakiem CE), dokumentu potwierdzającego zgłoszenie wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych , certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną jeżeli brała ona udział w procedurze oceny zgodności wyrobu, aktualnego katalogu firmowego wraz z opisem w języku polskim oferowanych produktów , na podstawie którego przygotowano ofertę, instrukcji używania szwów i innych wyrobów oferowanych przez wykonawcę, zaś dokumenty te min. Swego rodzaju reasumpcję przeprowadzonych badań ,wymaganie załączenia dla poz. 1,2,3 wykazu asortymentowo-badań klinicznych wydaje się

nieuzasadnionym i nadmiernym. Wymaganie każdego dokumentu w postępowaniu o zamówienie publiczne musi znajdować uzasadnienie w potrzebie wynikającej z celu tego postępowania. W odniesieniu do wymienionych dokumentów, cel ten stanowi potwierdzenie, że oferowane przedmioty odpowiadają wymaganiom postawionym przez Zamawiającego (§ 5 ust.1 Rozporządzenia Prezesa rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane). W przedmiotowym stanie faktycznym, Zamawiający postawił wymagania złożenia szeregu dokumentów. Zakres informacyjny tych dokumentów pozwala na realizację tego celu, co czyni żądanie dodatkowych w odniesieniu do trzech pozycji asortymentu pakietu 22 nadmiernym i wykraczającym poza potrzebę. Zamawiający, wobec zarzutów w tym zakresie, uzasadnił na rozprawie wymagania złożenia badań klinicznych tylko dla trzech pierwszych pozycji wyrobów w pakiecie 22 szczególnym znaczeniem tych wyrobów, które mają być pozostawione w ciele ludzkim. Jednakże trzeba dostrzec, że informacje zawarte w badaniach klinicznych, jakkolwiek mogą mieć wartość poznawczą dla osób wykonujących czynności medyczne z zastosowaniem odpowiednim wyrobów, to nie mogą mieć znaczenia dla postępowania o zamówienie publiczne- wyniki, metodologia badań klinicznych nie może przełożyć się na treść czynności postępowania, takich jak ocena zgodności oferty ze SIWZ, ocena jakości oferowanego przedmiotu, skoro w związku z takimi badaniami (takim lub innym ich wynikiem) nie wiąże się odpowiednie wymaganie stawiane przedmiotowi zamówienia w pakiecie 22, zaś wymaganie dotyczy tylko samego działania dotyczy tylko samego działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. W związku z tym żądaniem Zamawiający nie przewidział zatem żadnego instrumentu oceny złożonych ofert, innego aniżeli stwierdzenie działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. Zwrócić zaś należy uwagę, że jeśli takie badanie miałoby się wiązać z uzyskaniem odpowiedniego wyniku w zakresie działania bakteriobójczego na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP to już postawiono wymagania potwierdzenia działania bakteriobójczego w tym zakresie w instrukcji użytkowania. Złożenie takich dokumentów jako wiążących się z zaoferowanymi wyrobami medycznymi może ewentualnie zostać wprowadzone jako dobrowolne lub dotyczące wykonania zamówienia i uzależnione od posiadania takich badań (sygn.akt KIO 2165/2011- odwołanie wniesione przez naszą spółkę w postępowaniu prowadzonym przez SPSK im.prof. dr Witolda Orłowskiego w Warszawie przy udziale wykonawcy Johnson&Johnson Poland Sp. z o.o.) . warto podkreślić, że owy wymóg jest również nieuzasadniony z tego względu, że Zamawiający żąda również, aby działanie bakteriobójcze w stosunku do MRSA, MRSE, VRE, PRSP było potwierdzone również w badaniach laboratoryjnych (badania in vitro) oraz w instrukcji użytkowania.. W naszej ocenie są to dokumenty wystarczające do potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego. Instrukcja użytkowania jest wiarygodnym dokumentem, bowiem jej treść musi być aprobowana przez jednostkę notyfikacyjną która prowadzi nadzór nad produktem. Jednocześnie warto zauważyć, że inni wykonawcy, w tym np.nasza firma, posiada zarówno badania laboratoryjne i/lub instrukcję użytkowania potwierdzającą spektrum bakteriobójcze, którego oczekuje Zamawiający. Stosowne dokumenty jesteśmy w stanie przedstawić na każdym etapie postępowania. W związku z powyższym wnioskuję jak na wstępie.

42. Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 22 pozycji 11,12,15,16,17,18 do osobnego zadania? Uzasadnienie: Zamawiający opisując przedmiot zamówienia w zakresie pozycji 11,12,15,16,17,18 wprost odniósł się do parametrów specyfików oferowanych tylko i wyłącznie przez podmiot, który jest ich bezpośrednim dystrybutorem tj. Johnson&Johnson Poland Sp. z o.o. lub podmioty, które ściśle współpracują z firmą Johnson&Johnson Poland Sp. z o.o. I tak np.opis produktu z pozycji 1 i 12 „Miejscowy wchłaniający środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w formie płynnej matrycy...” wskazuje na produkt o nazwie handlowej Surgiflo. Natomiast opis „strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna z oksydowanej

regenerowanej celulozy o obniżonym pH 2,5-3,5 ; zawartości grupy karboksylowej 18-24%...” wskazuje na produkt o nazwie handlowej Surgicel Snow. W związku z tym wynika więc jednoznacznie, że w tym pakiecie ofertę niepodlegającą odrzuceniu będzie mógł złożyć tylko podmiot, który jest bezpośrednim dystrybutorem lub podmioty, które ściśle współpracują z ww. Firmą. Jak można zauważyć w Komentarzu ‘Prawo Zamówień Publicznych’ : Dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia na podstawie katalogów jednego z producentów, podział na pakiety (części) , tak że wszystkie produkty w danym pakiecie może dostarczyć tylko jeden wykonawca, lub celowe łączenie w opisie przedmiotu zamówienia kilku dóbr, których uzyskanie jest możliwe oddzielnie (na różnych rynkach) ,tak by całość zamówienia była poddana mniejszej konkurencji, jest działaniem utrudniającym uczciwą konkurencję . warto również nadmienić, że dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji (M.Stachowiak, J. Jerzykowski, W.Dzierżanowski, Prawo zamówień publicznych .Komentarz , LEX,2010, wyd. IV). W tej kwestii wypowiedział się również Urząd Zamówień Publicznych wydając 17 maja 2010 opinię prawną. I tak: „art.29 ust.1 prawa zamówień publicznych nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie ofert. Zapis ten służy realizacji ustawowych zasad uczciwej konkurencji a co za tym idzie zasady równego dostępu do zamówienia, wyrażonych w art.7 ust.1 ustawy . Biorąc pod uwagę zapis art.29 ust.2 prawa zamówień publicznych, zgodnie z którym przedmiot zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję , wystarczy do stwierdzenia faktu nieprawidłowości w opisie przedmiotu zamówienia, a tym samym sprzeczności z prawem, jedynie zaistnienie możliwości utrudniania uczciwej konkurencji poprzez zastosowanie określonych zapisów w specyfikacji , niekoniecznie zaś realnego uniemożliwienia takiej konkurencji. Zgodnie z wyrokiem Zespołu Arbitrów z dnia 18 grudnia 2003r. zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo konkretnego wykonawcę. Nie można mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt , przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy , że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia kreślone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Narusza zasadę uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia np. grupowanie leków w pakiety, w taki sposób, który eliminuje z postępowania dostawców leków nie związanych umowami z jednym producentem jednego z leków, zwartego w pakiecie (wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 30 grudnia 2003r.)

” .

43. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 pozycja 1 hemostatyków powierzchniowych w rozmiarze 2,6 x 5,1 cm? Pozostałe parametry produktu zgodne z SIWZ.
44. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 pozycja 4 hemostatyków powierzchniowych w rozmiarze 2,6x 2,6cm? Pozostałe parametry produktu zgodne z SIWZ.
45. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 pozycja 5 hemostatyków powierzchniowych w rozmiarze 7,6x10,2cm? Pozostałe parametry produktu zgodne z SIWZ.
46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 pozycja 7 hemostatyków powierzchniowych w rozmiarze 15,2x 23cm? Pozostałe parametry produktu zgodne z SIWZ.
47. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 22 pozycja 6,8,9,10 hemostatyków powierzchniowych , szczegółowo opisanych poniżej, wykonanych z utlenionej celulozy (zamiast utlenionej regenerowanej celulozy)? Proponowane przez nas hemostatyki powierzchniowe wykonane z utlenionej celulozy spełniają wszystkie

pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ. Ponadto proponowana przez nas gaza hemostatyczna wykazuje działanie bakteriobójcze aż na 40 szczepów bakterii (zostało to potwierdzone badaniami in vitro) co czyni ją produktem o najszerszym spektrum działania bakteriobójczego spośród dostępnych tego typu produktów na rynku. Warto również podkreślić, gaza hemostatyczna wykonana z utlenionej celulozy jest po prostu tańsza od swoich odpowiedników wykonanych z utlenionej regenerowanej celulozy.

48. Pakiet 1,2,4,5,6,7,8,11,12,13,14,15: Czy Zamawiający dopuści w wyżej wymienionych pakietach zamiast opakowania dwuwarstwowego opakowanie pojedyncze zaopatrzone w kod matrycowy (Data Matrix Code) , umożliwiające zapisanie kodu produktu, numeru serii i daty ważności w celu identyfikacji produktu. Materiał szewny pakowany jest z wykorzystaniem systemu Relay, umożliwiającym uzbrajanie jednoetapowe bezpośrednio z tacki szwu chirurgicznego ,płynne i łatwe podawanie szwów oraz zmniejszenie efektu pamięci szwów. Opakowania takie projektowane są w trosce o środowisko naturalne,aby zmniejszyć ilość odpadów pooperacyjnych.
49. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 3 poz.7 igłę 35mm (wymagane 36,4mm) przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
50. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 3 poz.10 igłę 60mm (wymagane 58mm) przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
51. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 3 poz.11 igłę prostą 60mm przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.
52. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 w poz.15 nić o grubości 1 przy 60mm przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.
53. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 w poz.16 i 17 podwiązki 6 x 45cm przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.
54. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 zaoferowanie szwu syntetycznego ,plecionego powlekanego stearynianem wapnia, kopolimer kwasu glikolowego i mlekowego , wchłaniający w 56-70dni , podtrzymanie węzła 80% po 14 dniach? Jest to szew o lepszych parametrach wchłaniania , podtrzymania tkankowego i podtrzymania węzła.
55. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 wszędzie tam gdzie wymaga igły okrągłej rozwarstwiającej dopuści igłę okrągłą stożkową?
56. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5w poz. 2 igłę kosmetyczną odwrotnie tnącą typu P wykonaną ze stopu stali Suralloy odpornej na wyginanie i łamanie, zachowującą ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę , minimalnie traumatyzującą tkankę , dedykowaną do chirurgii plastycznej?
57. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.3 igłę 20mm odwrotnie tnącą ,przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
58. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.7, 12 igłę odwrotnie tnącą ,przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
59. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.15 igłę 65mm 120cm pętla , przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
60. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.16 igłę typu narta 23mm o grubości nici 3/0 , przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
61. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.17 ,18 igłę 48mm (wymagana 45mm) , przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
62. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.19 igłę 37 mm (wymagana 40mm) , przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
63. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.20,21,22,23 podwiązki 3x75 lub 6x75cm z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości pojedynczych nitek?
64. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 5 w poz.28 podwiązki 3x45 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanych ilości pojedynczych nitek?

65. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 7 nici wykonanych z wchłanianego syntetycznego poliestru składającego się z glikolidu i laktydu (pochodnych kwasu glikolowego i mlekowego) powlekanych mieszkanką kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianu wapnia. Okres podtrzymywania tkankowego 7-10 dni , zdolność podtrzymywania tkankowego po 5 dniach min 45-55% pierwotnej wytrzymałości. Czas całkowitego wchłaniania 40-50dni.
66. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 7 w poz. 1,2,5 igłę kosmetyczną odwrotnie tnącą typu P wykonaną ze stopu stali Surgalloy odpornej na wyginanie i łamanie ,zachowującą ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę, minimalnie traumatyzującą tkankę ,dedykowaną do chirurgii plastycznej, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
67. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 7 w poz.3,4,6,8,13,14,16 igłę okrągłą stożkową przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
68. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz. 7 igłę odwrotnie tnącą 24mm?
69. Czy Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 7 w poz. 9 igłę 27mm, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
70. Czy Zamawiający dopuszcza Pakiecie nr 7 w poz. 11 igłę 24mm kosmetyczną odwrotnie tnącą typu P wykonaną ze stopu stali Surgalloy odpornej na wyginanie i łamanie ,zachowującą ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę, minimalnie traumatyzującą tkankę ,dedykowaną do chirurgii plastycznej, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
71. Czy Zamawiający dopuszcza Pakiecie nr 7 w poz. 12 igłę 39mm kosmetyczną odwrotnie tnącą typu P wykonaną ze stopu stali Surgalloy odpornej na wyginanie i łamanie ,zachowującą ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę, minimalnie traumatyzującą tkankę ,dedykowaną do chirurgii plastycznej, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian?
72. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 dopuści zaoferowanie nici wykonanych z homopolimeru kwasu glikolowego, powlekanych stearynianem wapnia i polikaprolaktonem lub kwasem poliglikolowym /polilaktydem o czasie wchłaniania ok. 42 dni oraz redukcji wytrzymałości na zerwanie do 50% wyjściowej wytrzymałości na zerwanie po ok. 5-7 dniach?
73. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 w poz.1,2,5,7,11 dopuszcza igłę kosmetyczną zaopatrzoną w 5 krawędzi tnących?
74. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycjach 3,4,6,8,9,13 dopuszcza zaoferowanie standardowej igły okrągłej wykonanej z najwyższego stopu stali – typu Surgalloy?
75. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycjach 14,16,17 dopuszcza zaoferowanie standardowej igły okrągłej wzmocnionej , wykonanej z najwyższego stopu stali – typu Surgalloy?
76. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycja nr 1 dopuszcza igłę o długości 10mm i grubości nitki USP 6/0 lub igłę o długości 13mm?
77. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz. nr 5 dopuszcza długość nitki 70cm?
78. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz. nr 7 dopuszcza i długość igły 24mm lub standardową igłę odwrotnie tnącą o długości 25mm wykonaną z najwyższego stopu stali – typu Surgalloy?
79. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz. nr 9 ,10 dopuszcza nitkę o długości 70cm?
80. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz. nr 11 dopuszcza standardową igłę odwrotnie tnącą o długości 25mm wykonaną z najwyższego stopu stali – typ „Surgalloy” oraz nitkę o długości 70cm?
81. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz. nr 12 dopuszcza standardową igłę odwrotnie tnącą o długości 35mm wykonaną z najwyższego stopu stali – typ „Surgalloy” oraz nitkę o długości 70cm?
82. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7, poz. nr 15 dopuszcza igłę okrągłą , wzmocnioną , wykonaną z najwyższego stopu stali – typ „Surgalloy” lub igłę o długości 35mm?
83. Czy Zamawiający w pakiecie nr 14, poz. nr 1,2 dopuszcza długość szwu 50cm?

84. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. nr 4 dopuszcza pojedyncze nitki pakowane w saszetkę przeliczone przez ilość wymaganych w saszetce nitek?
85. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. nr 6 dopuszcza igłę odłączaną o długości 22mm pakowaną zgodnie z SIWZ?
86. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. nr 9 dopuszcza igłę o długości 12mm?
87. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. nr 10 dopuszcza szew pakowany po 5 nitek o długości 50cm?
88. Czy Zamawiający w pakiecie nr 20 poz. nr 1 dopuszcza następujący skład wosku kostnego: - biały wosk pszczeli 89% , - palmitynian izopropylu 11%?
89. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. nr 2 dopuszcza igłę o krzywiznie $\frac{1}{2}$ koła?
90. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. nr 3 dopuszcza igłę o długości 52mm lub igłę o długości 47mm?
91. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. nr 4 dopuszcza igłę o długości 70mm?
92. Czy Zamawiający w pakiecie nr 24 poz. nr 5 dopuszcza igłę o długości 75mm?
93. Czy Zamawiający w przypadku wszystkich szwów wymaga na zewnętrznej części opakowania sterylizacyjnego (saszetki) informacji na temat daty ważności oraz rodzaju sterylizacji produktu?
94. Czy Zamawiający wymaga w przypadku opakowań zbiorczych wszystkich oferowanych szwów banderoli umożliwiającej szybkie , łatwe i bezpieczne otwarcie opakowania oraz pełnej identyfikacji produktu na każdym etapie jego otwarcia?

Zamawiający odpowiada:

- Ad.1. Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14 do zaoferowania szew, którego czas całkowitego wchłonięcia wynosi 182-238 dni. Pozostałe parametry bez zmian.
- Ad.2. Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14 , aby długość nitki w pozycji 1 i 2 wynosiła 53cm. Pozostałe parametry bez zmian.
- Ad.3. Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 15, aby w pozycji 2 długość nitki wynosiła 53cm. Pozostałe parametry bez zmian.
- Ad.4. Zamawiający dopuści w pakiecie nr 22 w pozycjach 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 hemostatyk powierzchniowy wykonany ze 100% utlenionej regenerowanej celulozy o pH 2,5-3,5. Pozostałe parametry bez zmian.
- Ad.5. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad.6. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę § 3 ust. 2 wzoru umowy na następujący zapis: „Wykonawca do dostawy towaru zobowiązany jest dołączyć fakturę VAT, która zawiera: nazwę, ilość, cenę ,serię oraz datę ważności dla poszczególnych pozycji oraz numer umowy. W przypadku , gdy do dostawy wraz z fakturą dołączony będzie dokument WZ wówczas Zamawiający dopuszcza umieszczenie daty ważności na dokumencie WZ. Fakturę uważa się za dostarczoną wraz z dostawą, jeżeli zostanie przesłana Zamawiającemu w dniu dostawy faksem lub drogą mailową pod warunkiem dostarczenia oryginału faktury w terminie do 3 dni od daty dostawy”.
- Ad.7. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad.8. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad.9. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie nr 13 na zaoferowanie nici o dł. 20cm, przy równoczesnym spełnieniu pozostałych wymagań.
- Ad.10. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie nr 10 poz. 2 na zaoferowanie nici 8/0 z 2 igłami o dł. 6,5 mm typu szpatułka z mikoroostrzem
- Ad.11. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie nr 10 poz. 4 na zaoferowanie nici 5/0 o dł. 30cm z 1 igłą ostro zakończoną o dł. 16mm.
- Ad.12. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad.13. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie 3 poz. 4 na zaoferowanie igły o długości 24mm, pozostałe parametry bez zmian.
- Ad.14. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie 3 poz. 7 na zaoferowanie igły o długości 37mm z nicią 75cm , pozostałe parametry bez zmian.

Ad.15. Zgodnie z pkt. 3 ppkt. 3.2 SIWZ Wykonawca może zaoferować nici dłuższe od podanych, natomiast w długości igieł dopuszcza się różnicę +/- 1 mm.

Ad.16. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie 3 poz. 10 na zaoferowanie igły o długości 60mm z nicią 75cm, pozostałe parametry bez zmian.

Ad.17. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.18. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.19. Zamawiający wyraża zgodę w Pakiecie 3 poz. 13 na zaoferowanie igły o krzywiznie 3/8 koła i długości 39mm, pozostałe parametry bez zmian.

Ad.20. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.21. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz.2 igły o trzech bokach tnących, najnowszej generacji typu Xflex.

Ad.22. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz.4 igłę o długości 24mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.23. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz.7 igłę o długości 37mm z nitką 75cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.24. Zgodnie z pkt. 3 ppkt. 3.2 SIWZ Wykonawca może zaoferować nici dłuższe od podanych, natomiast w długości igieł dopuszcza się różnicę +/- 1 mm.

Ad.25. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.26. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.27. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.28. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 16 poz. 1 szwu o długości 3 x 50cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.29. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.30. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.31. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.32. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 17 poz. 1-20 szwu o długości 75cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.33. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 17 poz. 2,3,6,8 igły wzmocnionej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.34. Zgodnie z pkt. 3 ppkt. 3.2 SIWZ Wykonawca może zaoferować nici dłuższe od podanych, natomiast w długości igieł dopuszcza się różnicę +/- 1 mm.

Ad.35. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.36. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.37. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.38. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.39. Zamawiający w pakiecie nr 20 wyraża zgodę na zaoferowanie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną białego wosku pszczelego (75%), parafiny stałej (15%) i palmitynianu izopropylu- środka zmiękczającego (10%). Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.40. Zamawiający w pakiecie nr 20 wyraża zgodę na zaoferowanie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną wosku pszczelego złożonego z wosku pszczelego i wosku parafinowego (80%) oraz palmitynianu izopropylu (20%) Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Ad.41. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.42. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.43. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.44. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.45. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.46. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.47. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.48. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakietach nr 1,2,4,5,6,7,8,11, 12,13,14,15 zamiast opakowania dwuwarstwowego opakowanie pojedyncze zaopatrzone w kod matrycowy (Data Matrix Code), umożliwiające zapisanie kodu produktu, numeru serii i daty ważności w celu identyfikacji produktu.

Ad. 49. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz.7 igły 35mm przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.50. Zamawiający dopuszcza w pakiecie 3 poz.10 igłę 60mm przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.51. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz.11 igły prostej 60mm przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.52. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.53. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.54. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.55. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.56. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.57. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.58. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.59. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.60. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.61. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.62. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.63. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.64. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad.65. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 nici wykonanych z wchłanielnego syntetycznego poliestru składającego się z glikolidu i laktydu (pochodnych kwasu glikolowego i mlekowego) powlekanych mieszką kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianu wapnia. Okres podtrzymywania tkankowego 7-10 dni , zdolność podtrzymywania tkankowego po 5 dniach min 45-55% pierwotnej wytrzymałości. Czas całkowitego wchłaniania 40-50dni.

Ad.66. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz. 1,2,5 igły kosmetycznej odwrotnie tnącej typu P wykonanej ze stopu stali Surgalloy odpornej na wyginanie i łamanie, zachowującej ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę, minimalnie traumatyzującą tkankę ,dedykowaną do chirurgii plastycznej, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.67. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz.3,4,6,8,13,14,16 igły okrągłej stożkowej przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.68. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz. 7 igły odwrotnie tnącej 24mm.

Ad.69. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz. 9 igły 27mm, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.70. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz. 11 igły 24mm kosmetycznej odwrotnie tnącej typu P wykonanej ze stopu stali Surgalloy odpornej na wyginanie i łamanie ,zachowującą ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę, minimalnie traumatyzującą tkankę ,dedykowaną do chirurgii plastycznej, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad.71. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz. 12 igły 39mm kosmetycznej odwrotnie tnącej typu P wykonanej ze stopu stali Surgalloy odpornej na wyginanie i łamanie ,zachowującą ostrość po wielokrotnym przejściu przez tkankę, minimalnie traumatyzującą tkankę ,dedykowaną do chirurgii plastycznej, przy pozostawieniu pozostałych parametrów bez zmian.

Ad. 72. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 nici wykonanych z homopolimeru kwasu glikolowego, powlekanych stearynianem wapnia i polikaprolaktonem lub kwasem poliglikolowym /polilaktydem o czasie wchłaniania ok. 42 dni oraz redukcji wytrzymałości na zerwanie do 50% wyjściowej wytrzymałości na zerwanie po ok. 5-7 dniach.

Ad.73. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 7 w poz.1,2,5,7,11 igły kosmetycznej zaopatrzonej w 5 krawędzi tnących.

Ad.74. Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycjach 3,4,6,8,9,13 dopuszcza zaoferowanie standardowej igły okrągłej wykonanej z najwyższego stopu stali – typu Surgalloy.

Ad.75. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 w pozycjach 14,16,17 standardowej igły okrągłej wzmocnionej , wykonanej z najwyższego stopu stali – typu Surgalloy.

- Ad.76. Zamawiający nie wyraża zgody.
- Ad.77. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7, poz. nr 5 długość nitki 70cm.
- Ad.78. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 , poz. 7 długość igły 24mm.
- Ad.79. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 , poz. 9 , 10 nitkę o długości 70cm.
- Ad.80. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7, poz. nr 11 standardowej igły odwrotnie tnącej o długości 25mm wykonanej z najwyższego stopu stali – typ „Surgalloy” oraz nitki o długości 70cm.
- Ad.81. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7, poz. nr 12 standardowej igły odwrotnie tnącej o długości 35mm wykonanej z najwyższego stopu stali – typ „Surgalloy” oraz nitki o długości 70cm.
- Ad.82. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7, poz. nr 15 igły okrągłej , wzmocnionej , wykonaną z najwyższego stopu stali – typ „Surgalloy” .
- Ad.83. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 14, poz. nr 1,2 długości szwu 50cm.
- Ad.84. Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. nr 4 dopuszcza zaoferowanie pojedynczych nitek pakowanych w saszetkę przeliczone przez ilość wymaganych w saszetce nitek.
- Ad.85. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19 poz. nr 6 igły odłączanej o długości 22mm pakowanej zgodnie z SIWZ.
- Ad.86. Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. nr 9 dopuszcza igłę o długości 12mm.
- Ad.87. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19 poz. nr 10 szwu pakowanego po 5 nitek o długości 50cm.
- Ad.88. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 20 poz. nr 1 następującego składu wosku kostnego: - biały wosk pszczeli 89% , - palmitynian izopropylu 11%.
- Ad.89. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 24 poz. nr 2 igły o krzywiznie ½ koła.
- Ad.90. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 24 poz.3 igły o długości 52mm.
- Ad.91. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz.4 igły o długości 70mm.
- Ad.92. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pakiecie 24 poz.5 igły o długości 75mm.
- Ad.93. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami w SIWZ.
- Ad.94. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami w SIWZ.

