



„PACJENT JEST DLA NAS NAJWAŻNIEJSZY”

ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

tel. (0-89) 751 25 02, fax: (0-89) 751 37 97, e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

Krajowy Rejestr Sądowy 499, Księga Rejestrowa 000000015349, NIP 742-183-60-30, REGON 510929362

Kętrzyn, dnia 13.01.2026 r.

**Dyrektor/
Strona internetowa/
Wykonawcy**

**Szpital Powiatowy w Kętrzynie,
ul. M.C. Skłodowskiej 2,
11-400 Kętrzyn**

Nr sprawy: 02/PP/2026

Wyjaśnienia nr 1

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania pt. „**Dostawa środków dezynfekcyjnych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie**”, **znak postępowania 02/PP/2026**, prowadzonego z wyłączeniem ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych, tj. o wartości szacunkowej nie przekraczającej kwoty 170 000 tys. zł. Zamawiający udziela wyjaśnień o następującej treści :

Pytanie nr 1:

Pakiet 27, poz. 2

Ze względu na wycofanie preparatu wskazanego w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu **Neodisher Septo PreDis ZP** wskazanego przez producenta jako zamiennik.

Odpowiedź nr 1.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 2:

Dot. projektu umowy §2 ust. 11 pkt c)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §11 podpunkt c) w sposób następujący:

- 1 *W przypadku chwilowego braku możliwości dostawy zamawianych Produktów Wykonawca:*
- 2 *w przypadku braku możliwości dostawy w terminach określonych w Umowie Zamawiający ma prawo dokonania zakupu interwencyjnego u innego dostawcy. W takim przypadku Wykonawca zwróci Zamawiającemu różnicę powstałą pomiędzy ceną wynikającą z Umowy a ceną u innego Dostawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% pomiędzy ceną jednostkową towaru zakupionego u innego podmiotu.*

Odpowiedź nr 2.

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach Umownych.

Pytanie nr 3:

Dot. projektu umowy §7 ust. 1 pkt a)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 1 podpunktu a) w sposób następujący:

- 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:
- 2 *za każdy dzień zwłoki w wymianie wadliwych Produktów, których wadliwość została stwierdzona przy odbiorze na Produkty wolne od wad w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 1,5 % wartości brutto danej dostawy obliczonej według wartości zamówienia,*

Odpowiedź nr 3.

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach Umownych.

Pytanie nr 4:

Dot. projektu umowy §7 ust. 1 pkt b)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 1 podpunktu a) w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:

b) karę umowną za zrealizowanie dostawy Produktów niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym - w wysokości 3% wartości brutto danej dostawy,

Odpowiedź nr 4.

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach Umownych.

Pytanie nr 5:

Dot. projektu umowy §7 ust. 1 pkt c)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 1 podpunktu c) w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:

karę umowną w wysokości **5%** ogólnej wartości przedmiotu Umowy brutto określonej w § 5 ust. 1 Umowy w przypadku odmowy dostarczenia przez Wykonawcę całości, bądź części zamówionych Produktów

Odpowiedź nr 5.

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach Umownych.

Pytanie nr 6:

Dot. projektu umowy §7 ust. 1 pkt d)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 1 podpunktu d) w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:

karę umowną w wysokości 5 % ogólnej wartości przedmiotu Umowy brutto określonej w § 5 ust. 1 Umowy w przypadku odstąpienia od Umowy lub rozwiązania Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

Odpowiedź nr 6.

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach Umownych.

Pytanie nr 7:

Dot. projektu umowy §7 ust. 1 pkt e)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 1 podpunktu e) w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:

karę umowną w wysokości **5 %** ogólnej wartości przedmiotu Umowy brutto określonej w § 5 ust. 1 Umowy w przypadku odstąpienia od Umowy przez Wykonawcę z przyczyn nieleżących po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź nr 7.

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostaje przy zapisach Umownych.

Pytanie nr 8:

Dot. umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

Odpowiedź nr 8.

Zamawiający nie wyraża zgody, Projekt Umowy przewiduje już postanowienia dot. siły wyższej (§ 8 ust. 5).

Pytanie nr 9:

Pakiet 4 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania jednorazowe gaziki pakowane pojedynczo przeznaczone do dezynfekcji zastawek dostępu bezigłowego oraz innych wyrobów medycznych. Substancja czynna: 2% chlorheksydyna i 70% alkohol izopropylowy. Skuteczne wobec na B, F (C. albicans) - 30 sek., Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) w czasie 60 sek. Gaziki o wymiarach: 40 x 35 mm – złożone i 150 x 129 mm – rozłożone. Wyrób medyczny kl. II. Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź nr 9.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Pakiet 4 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gaziki do dezynfekcji, nasączone alkoholem izopropylowym 70%, gaziki o wymiarach 65mm x 30 mm złożone, pakowane każdy pojedynczo, wyrób medyczny. Opakowanie a 100 sztuk.

Odpowiedź nr 10.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 11:

Pakiet 8 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania pianki do mycia rąk oraz całego ciała zawiera składniki, które wspomagają naturalną ochronę skóry, bez użycia wody. Bez barwników, usuwa nieprzyjemne zapachy, nie podrażnia skóry. Posiada bardzo dobre właściwości myjące, nie wymaga spłukiwania. Testowana dermatologicznie. Kosmetyk. Opakowania a 400 ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź nr 11.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 12:

Pakiet 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania Koncentrat w płynie na bazie QAV oraz amin do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, bez aldehydów, aktywnego tlenu, pochodnych fenolowych i chloru. Spektrum bójcze: B (E. hirae, P. aeruginosa, S. aureus), F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, Corona, Vaccinia, Adeno) 0,25% -15min, V(Polio, Adeno, Noro) - 15min w 1,25% z możliwością rozszerzenia o S (C. difficile), M. avium, A. brasiliensis. Przebadany wobec C. difficile wg EN 17126 Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa. Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie a 5l.

Odpowiedź nr 12.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 13:

Pakiet 10 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu, w tym powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, powierzchni mających kontakt z żywnością. Oparty o mieszanie alkoholu w tym etanol i propan-2ol w stężeniu 75%, bez zawartości dodatkowych substancji: aldehydów, QAV, pochodnych fenolowych, nie posiada oznakowania Xi. O szerokim spektrum

biobójczym: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), Tbc (M. avium, M. terrae), F, V(Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia) w czasie nie dłuższym niż 60 sek. Przebadany zgodnie z EN 17387, EN 16777, EN 16615. Preparat o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie a 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź nr 13.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14:

Pakiet 10 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania bezaldehydowy preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych (w tym inkubatorów). Substancja czynna: nadtlenek wodoru oraz QAV. Bez zawartości alkoholu.

Spektrum bójcze: B, F(C. albicans, A. niger), Tbc (M. terrae, M. avium), V (polio, adeno, noro), S (B. subtilis EN 13704, EN 17126, Cl. difficile EN 17126) w czasie 60 sek. Przebadany zgodnie z EN 16615. Wysoka kompatybilność materiałowa. Wyrób medyczny kl. IIa.

Opakowanie a 1l ze spryskiwaczem pianowym.

Odpowiedź nr 14.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 15:

Pakiet 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowe do użycia chusteczki o właściwościach myjąco dezynfekujących do powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych o działaniu sporobójczym. Substancja czynna: nadtlenek wodoru i

czwartorzędowe związki amoniowe. Spektrum bójcze: B, F, V (Polio, Adeno, Noro), Tbc, S (B. subtilis EN 13704, EN 17126 oraz Cl. difficile EN 17126) w czasie 1 min. Przebadany zgodnie z EN 16615

Możliwość stosowania do inkubatorów – oświadczenie producenta preparatu. Wysoka kompatybilność materiałowa. Gotowe do użycia, nie wymagają aktywacji.

Rozmiar 20x25cm. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowania tuba a 100 szt. z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź nr 15.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 16:

Pakiet 16

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat na bazie aktywnego chloru o właściwościach myjąco dezynfekujących przeznaczony do dezynfekcji powierzchni, podłóg, ścian. Możliwość dezynfekcji przez zanurzenie. Możliwość dezynfekcji powierzchni

kontaktujących się z żywnością. Przebadane zgodnie z EN 16777. Spektrum i czas działania w warunkach brudnych: B, F(C. albicans, A. brasiliensis), Tbc (M. avium i M. terrae),

V(Adeno, Polio, Noro) w 15min (2000ppm) w czasie 15 minut, S (C. difficile - 15 min., B.

subtilis, B. cereus - 30 min. (4000ppm). Produkt Biobójczy. Opakowanie a 300 tabletek.

Odpowiedź nr 16.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 17:

Pakiet 19 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania specjalistyczny preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu (HLD) endoskopów oraz narzędzi medycznych. Na bazie

kwasu nadoctowego powstającego z acetylokaprolaktamu. Przebadany zgodnie z EN.

Skuteczny wobec B, F, Tbc (M. Terrae), V (Polio, Adeno, Noro), S (B. subtilis, B. cereus, C.

difficile 027) w czasie 5 minut. Roztwór zachowuje aktywność przez 28 dni. Wyrób medyczny.

Opakowanie kanister a 5 l plus paski testowe.

Odpowiedź nr 17.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 18:

Pakiet 19 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania enzymatyczny środek do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych, w tym endoskopów na bazie 3 enzymów (proteaza, lipaza,

amylaza) oraz QAV. Produkt płynny w koncentracji, posiadający wysoka kompatybilność

materiałową. Spektrum działania: B, Tbc (M. terrae, M. avium), F oraz V (Polio, Adeno, Noro)

w stężeniu 0,5% czasie 15min. Wyrób medyczny. Opakowanie kanister a 5l

Odpowiedź nr 18.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 19:**Pakiet 2**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Oxivir Plus w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz wyposażenia medycznego o działaniu B (EN 13727), Tbc (EN 14348-M. terrae), F (EN 13624), V (EN 14476: Adeno, Polio, Noro), S (EN: 13704: C.Difficile) w czasie 15 minut w warunkach czystych oraz B (EN 13727), F (EN 13624), V (EN 14476: Adeno, Polio, Noro) w czasie 15 minut i Tbc (EN 14348) w czasie 30 minut w warunkach brudnych? Preparat posiada oświadczenie producent o możliwości stosowania na oddziałach pediatrycznych, neonatologicznych oraz położniczo-ginekologicznych w miejsce opinii IMID, doza zgodnie z oczekiwanym spektrum i instrukcją użycia, op. 5L, spełnia pozostałe wymagania SWZ.
2. Czy ze względu na przeznaczenie preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych jak również obowiązujące przepisy prawa, Zamawiający oczekuje preparatu o podwójnym statusie: produkt biobójczy kat. I, gr. 2 i 4 oraz wyrób medyczny kl. IIa?
3. Prosimy o podanie wielkości opakowania oczekiwanego preparatu.

Odpowiedź nr 19.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 20:**Dotyczy Pakietu nr 9:**

1. Czy Zamawiający dopuści preparat Taski Sprint Degerm do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia o spektrum B(w tym MRSA i Legionella), F (C. albicans), Tbc (M.Avium i M.Terrae), V (HIV, HBV,HCV, Rota) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,5%, o statusie produktu biobójczego, spełniający wszystkie pozostałe wymagania OPZ?

Odpowiedź nr 20.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 21:

1. Czy Zamawiający dopuści chusteczki Oxivir Sporicide posiadające oświadczenie producenta preparatu o możliwości stosowania do głowic USG o działaniu sporobójczym (EN 17126 - C. difficile RO27 w 5 min.), na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, spełniające pozostałe wymagania SWZ?
2. Zgodnie z obowiązującymi normami EN chusteczki do dezynfekcji o spektrum bójczym wobec spor C. difficile powinny spełniać kolejno normy dla obszaru medycznego: EN 17126 w zakresie skuteczności bójczej wobec spor C. difficile i EN 17846 wobec spor C. difficile. Zgodnie z normą EN 14885 produkty w zakresie działania przeciw sporom C. difficile muszą spełniać wymagania normy EN 17846, gdyż norma ta obowiązuje od 1 czerwca 2025 r. Oznacza to, iż wszystkie produkty, które wykazywały działanie sporobójcze zgodnie z EN 17126 wobec C. difficile będą również musiały posiadać EN 17846 we wszystkich dokumentach technicznych. Badania fazy 2, etap 1 i fazy 2, etap 2 są wymagane w celu potwierdzenia deklarowanej skuteczności chemicznych środków dezynfekcyjnych i antyseptycznych. Oba wyniki muszą być brane pod uwagę łącznie przy określaniu deklarowanego działania sporobójczego wobec C. difficile.

Prosimy zatem o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga produktu wykazującego działanie przeciw C. difficile RT 027 zgodnie z normami EN 17126 oraz EN 17846.

Poz. 1 - Czy mając na uwadze przeznaczenie chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz obowiązujące przepisy prawa, Zamawiający potwierdza, że wymagany jest produkt posiadający status co najmniej produktu biobójczego lub produkt o podwójnym statusie: produkt biobójczy i wyrób medyczny

Odpowiedź nr 21.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 22:**Dotyczy Pakietu nr 13:**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych o składzie chemicznym: czwartorzędowych związków amonu, inhibitory osadzania kamienia, kationowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, szerokie spektrum biobójcze w czasie 15 min: bakterie (EN13727, EN 14561) drożdżaki (EN 13624, EN 14562), wirusy (EN 14476 - HIV, HCV, HBV, Herpes, EN-17111 - Vaccinia), usuwający biofilm i zapobiegający jego powstawaniu?

Dotyczy Pakietu nr 13:

2. Czy zamawiający dopuści trójenzymatyczny preparat o przeznaczeniu jak w wymagach SWZ o składzie: enzymy (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecylodimetyloamonu, propionian, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo - czynne, związki chelatujące, o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia (Corona)) - w stężeniu 0,5% w czasie 10 minut oraz z możliwością poszerzenia bójeżego wobec prątków grzłłicy (M.terrae) w czasie 10 minut w stężeniu 5%?

Odpowiedź nr 22.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 23:

Dotyczy Pakietu nr 16:

1. Czy Zamawiający dopuści preparat o pH roztworu ok. 8, wykazujący wymagane spektrum w stężeniu 2000 ppm do 15 min., działanie wobec Clostridium Difficile (EN 13704 warunki brudne) w stężeniu 10 000 ppm, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź nr 23.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 24:

Dotyczy Pakietu nr 17:

1. Czy Zamawiający dopuści preparat skoncentrowany Oxivir Plus do rozprowadzania wodą wodociągową o stężeniu do 3,5%, spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (Vaccinia, Polio, Adeno, Noro) do 15 min., spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź nr 24.

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia opakowań na litry robocze roztworu, 6 opakowań jest przeliczeniem dla preparatu 2%.

Pytanie nr 25:

Pakiet 3 pozycja 1,2,3,4

Pyt. 1.Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia spektrum działania produktu w ChPL.

Odpowiedź nr 25.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

Pytanie nr 26:

Pyt. 2.Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktów, których temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL .

Odpowiedź nr 26.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

Pytanie nr 27:

Pyt. 3.Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie będzie ograniczał zastosowania produktu w procedurach wykorzystujących urządzenia elektryczne, np. elektrody na skórę wilgotną.

Odpowiedź nr 27.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

Pytanie nr 28:

Pyt. 4.Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu, który deklarowane spektrum działania osiąga podczas jednokrotnej aplikacji co ma znaczący wpływ na czas wykonywania procedur, jak i na kwestie ekonomiczne.

Odpowiedź nr 28.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

Pytanie nr 29:

Pyt. 5.Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

Odpowiedź nr 29.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

Pytanie nr 30:

Pyt. 6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego który działa mocno dehydracyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź nr 30.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

Pytanie nr 31:

Pyt. 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odpowiedź nr 31.

Zamawiający pozostaje przy zapisach zapytania ofertowego.

.....
Z poważaniem