



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
SPECJALISTYCZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ  
W LĘBORKU



e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325

SPSZOZ/1204/2015

Lębork, dn. 24.06.2015r.

### Uczestnicy postępowania

### ZP-PN/34/15

Dot. przetargu nieograniczonego na dostawy środków dezynfekcyjnych do SPS ZOZ w Lęborku. Znak sprawy ZP-PN/34/15.

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Lęborku jako Zamawiający w odpowiedzi na otrzymane zapytania do SIWZ dot. w/w postępowania wyjaśnia:

1. Czy w Zadaniu nr 4 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 5l przy odpowiednim przeliczeniu litrów na kilogramy? Jednocześnie informujemy, że zewnętrzne wymiary kanistra są praktycznie takie same jak kanistra pięciokilogramowego i nie stanowi to żadnej niedogodności w stosowaniu, w porównaniu z preparatami w kanistrach pięć kilogramowych.
  - Zamawiający informuje, że dopuszcza preparat w opakowaniach 5 l. przy odpowiednim przeliczeniu litrów na kilogramy.
2. Czy w Zadaniu nr 9 Zamawiający dopuści do przetargu preparat na bazie min. dwóch alkoholi i amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych i sprzętu medycznego; czas i spektrum działania: B, F, Rotawirusy - 1 min.; B, F, Tbc, V(HIV, HBV, Vakzinia, Adeno) - 5 min., spełniający pozostałe wymogi zawarte w SIWZ?
  - Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
3. Czy w Zadaniu nr 10 Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi zawierający niewielką domieszkę alkoholu (do 30%), skutecznego wobec B, F, V (Adeno, Rota) – 1 min. Tbc, V (HIV, HBV) – 5min., spełniający pozostałe wymogi zawarte w SIWZ?
  - Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
4. Prosimy o potwierdzenie, że w Zadaniu nr 13 wymóg braku wykluczeń do stosowania preparatu do dezynfekcji skóry u noworodków dotyczy jedynie preparatów bezbarwnych (preparaty barwione nie są stosowane do dezynfekcji skóry noworodków).
  - Zamawiający informuje, że wymaga preparatów zgodnych z podanym opisem.
5. Czy w Zadaniu nr 13 Zamawiający dopuści preparat skuteczny wobec: B, Tbc, F, V (Adeno, Rota, herpes, HIV, HBV) spełniający pozostałe wymogi zawarte w SIWZ?
  - Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.
6. Czy W Zadaniu nr 20 poz. 1 Zamawiający dopuści preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, do rąk szczególnie wrażliwych: pH 5,0 neutralne dla skóry; oparty o min. trzy substancje aktywne z różnych grup chemicznych; bez zawartości jodu, chlorheksydyny, fenolu i jego pochodnych; o przedłużonym działaniu; spektrum: B, Tbc, F, V (w tym; HBV, HIV, Rota, wirusy opryszczki), spełniający pozostałe wymogi zawarte w SIWZ?
  - Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.



7. Czy W Zadaniu nr 20 poz. 2 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 6L przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, spełniający pozostałe wymogi zawarte w SIWZ? Jednocześnie informujemy, że zewnętrzne wymiary kanistra są praktycznie takie same jak kanistra pięciolitrowego i nie stanowi to żadnej niedogodności w stosowaniu, w porównaniu z preparatami w kanistrach pięciolitrowych.
- Zamawiający informuje, że dopuszcza preparat w opakowaniach 6 l. przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.
8. Czy w Zadaniu nr 29 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach a 6L przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, spełniający pozostałe wymogi zawarte w SIWZ? Jednocześnie informujemy, że zewnętrzne wymiary kanistra są praktycznie takie same jak kanistra pięciolitrowego i nie stanowi to żadnej niedogodności w stosowaniu, w porównaniu z preparatami w kanistrach pięciolitrowych.
- Zamawiający informuje, że dopuszcza preparat w opakowaniach 6 l. przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.
9. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z §6 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Medycznej (Dz. U. Z dnia 9 września 2002r.) ?
- Zamawiający informuje, że nie wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.
10. Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę produktów leczniczych ?
- Zamawiający informuje, że nie wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu.
11. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?
- Zamawiający informuje, że nie wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.
12. W karcie charakterystyki preparatu niebezpiecznego Producent wskazuje w jakich warunkach powinien być przewożony , magazynowany towar, ważnym jest również oznakowanie produktu (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008) typu substancje i preparaty szkodliwe, żrące, toksyczne, łatwo palne itd. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?
- Zamawiający informuje, że nie wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.
13. Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?
- Zamawiający informuje, że nie wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz było obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.



14. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

- **Zamawiający informuje, że nie wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników.**

15. Zadanie 31 – Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B, Tbc (M. Avium M. Terrae), F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25%. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

16. Zadanie 2 - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci aktywnej pianki na bazie amin do mycia i dezynfekcji narzędzi o szerokim niż wymagane spektrum mikrobójczym wobec: B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV) w czasie 15 minut. Konfekcjonowanego w opakowania 1L ze spryskiwaczem pianowym.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

17. Zadanie 6 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B, Tbc (M. Avium M. Terrae), F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25%. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

18. Zadanie 7 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych w tubach po 100szt i spektrum działania B (również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (Aspergillus Niger) oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

19. Zadanie 9 poz 1 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szerokim spektrum bójczym wobec: B, F, Tbc, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest klasyfikowany jako substancja drażniąca, w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

20. Zadanie 9 poz 1 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholi etylowego, propylowego i czwartorzędowych soli amonowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727), F (Candida, Aspergillus) (EN13624), Tbc (EN 14348) w czasie do 30 min, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne)

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**



21. Zadanie 20 poz 1 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk spełniającego na bazie jednego alkoholuetylowego 72g/100g oraz substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota i Adeno) w czasie 30 sekund. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
22. Zadanie 20 poz 1 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk spełniającego na bazie mieszaniny alkoholi etylowego 60g i propylowego 15g oraz substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B, F, Tbc, V (HIV, BV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w czasie 30 sekund i Polio w czasie 1 minuty. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
23. Zadanie 22 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
24. Zadanie nr 7 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu w tym głowice USG, o szerokim spektrum działania bakterio, wiruso, prątko i grzybobójczego, Redukcja drobnoustrojów o co najmniej 5 logarytmów dziesiętnych, działających m.in na V (HBV, HCV), NORO-1min.), B, Tbc-5min, F do 15min, pakowane po 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
- **Zamawiający informuje, że dopuszcza chusteczki do dezynfekcji o podanych wyżej parametrach.**
25. Zadanie nr 7 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych przeznaczone do dezynfekcji delikatnych powierzchni (np. głowice USG) posiadające w składzie minimalną zawartość alkoholu (2,6 %), która nie wpływa negatywnie na dezynfekowane powierzchnie i ma na celu jedynie szybsze wyschnięcie dezynfekowanych powierzchni o spektrum działania: B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, H1N1, HSV, VRS) w czasie 5 min. oraz Tbc (M. terrae) i Rota w czasie 15 min. w opakowaniach a'100 szt. chusteczek po odpowiednim przeliczeniu ilości zapotrzebowania Zamawiającego?
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
26. Zadanie nr 8 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat myjąco-dezynfekujący w postaci dobrze rozpuszczalnych tabletek w opakowaniu 200 szt. tabletek?
- **Zamawiający informuje, że dopuszcza do oceny preparat myjąco-dezynfekujący w postaci dobrze rozpuszczalnych tabletek w opakowaniu 200 szt. tabletek.**
27. Zadanie nr 10 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie biguanidu poliheksametylenowego, bis-(3-aminopropyl)-dodecyloaminy, chlorku didecyldimetyloamonoowego o spektrum biobójczym B, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w 5 min. oraz Tbc i Papowa w 15 min., w opakowaniu 1 L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego?
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**



28. Zadanie nr 20

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 i 2 preparatów różnych producentów, posiadających opinię kompatybilności między preparatami wydane przez producentów obu preparatów?

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Poz 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający mieszaninę alkoholi (w tym ethanol 75,5 g) który posiada potwierdzone działanie przedłużone do 3h bez dodatkowej substancji czynnej? Dodatkowe substancje czynne, takie jak pochodne fenolowe, chlorek benzalkonium czy czwartorzędowe związki amonowe, dodawane do preparatów antyseptycznych również przedłużają działanie środka ale są substancjami obciążającymi skórę. Częsta aplikacja takich preparatów może w negatywny sposób wpływać na kondycję skóry rąk.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo personelu medycznego nie dopuści do oceny preparatów zawierających w swoim składzie fenole lub pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji. Fenol w warunkach narażenia zawodowego wchłaniany jest przez drogi oddechowe oraz nieuszkodzoną skórę, co skutkuje silnym działaniem drażniącym skórę. W miejscach kontaktu występuje zaczerwienienie, stany zapalne, wypryski a nawet martwica skóry.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga aby podczas higienicznej dezynfekcji rąk w czasie 30 sek. preparat wykazywał pełne działanie wirusobójcze zgodnie z normą z obszaru medycznego EN 14476, która wymaga aby w celu potwierdzenia pełnego działania wirusobójczego badania przeprowadzone były na wirusach Polio, Adeno i Noro?

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparaty, które posiadają ilość parabenów dopuszczoną zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 1004/2014 z dnia 18 września 2014 r. zmieniające załącznik V do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 dotyczącego produktów kosmetycznych? Obecność parabenów w preparatach działających w tzw. systemie otwartym zabezpiecza preparat przed wzrostem drobnoustrojów przez cały okres użytkowania środka.

- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

29. Zadanie nr 27 - Pozycja 1 i 2 - Czy nie zaszła omyłka pisarska w modelu posiadanej przez Zamawiającego myjni? W formularzu podano symbol EDT-3, a powinno być ETD-3 (tak jak w komentarzu pod formularzem).

- **Zamawiający informuje, że zaszła omyłka pisarska, prawidłowy symbol to ETD-3.**

30. Zadanie nr 27 - Pozycja 1 i 2 - Czy ze względu na fakt, że posiadana przez Zamawiającego myjnia ETD-3 automatycznie dozuje zarówno preparat do mycia jak i do dezynfekcji, Zamawiający zrezygnuje z konieczności podania ilości i ceny 1 litra roboczego i wyrazi zgodę na podanie zarówno ilości jak i ceny 1 litra koncentratu?

- **Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na podanie zarówno ilości jak i ceny 1 litra koncentratu.**

31. Zadanie nr 27 - Pozycja 2 - Czy z uwagi na fakt, iż niepodzielne opakowanie handlowe producenta zawiera 15 litrów preparatu do dezynfekcji dedykowanego do myjni Olympus ETD-3 (3 kanistry po 5 litrów), Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości w dół do 18 opakowań 5-cio litrowych lub w górę do 21 opakowań 5-cio litrowych?

- **Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości w dół do 18 opakowań 5-cio litrowych lub w górę do 21 opakowań 5-cio litrowych.**

32. Zadanie nr 7 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek wykonanych z PET o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- **Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na zaoferowanie chusteczek wykonanych z PET o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.**
33. Zadanie nr 8 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu dezynfekcyjnego, gdzie do przygotowania roztworu roboczego o stężeniu 1000 ppm należy zastosować 1 tabletkę na 1,5 L wody (tj. 2 tabletki na 3L wody).
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
34. Zadanie nr 9 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie mieszaniny alkoholi (etanol i propan-1-ol) o spektrum działania: B, Tbc (*Mycobacterium tuberculosis*, *Mycobacterium terrae*), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min. Opakowania a 10 L (zamiast 5 L) i 1L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Preparat posiada pozytywną ocenę użytkową IMiD oraz pozytywną opinię użytkową z Kliniki Neonatologii.
- **Zamawiający informuje, że dopuszcza preparat o powyższych parametrach.**
35. Zadanie nr 10 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach a 5L i 1L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
- **Zamawiający informuje, że dopuszcza preparat w opakowaniach 5 l. i 1 l. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**
36. Zadanie nr 12 poz. 1 - Prosimy o doprecyzowanie – ile opakowań a 250ml z atomizerem i ile opakowań a 1L wymaga Zamawiający.
- **Zamawiający informuje, że oczekuje 30 op. dla 250 ml. z atomizerem i 146 op. dla 1 l.**
37. Zadanie nr 16 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do higienicznej dezynfekcji i mycia rąk oraz ciała, nie powodującego wysuszenia skóry, z zawartością w 100 g preparatu: 10g propanolu, 8g alkoholu izopropylowego i 2g 2-difenylołu, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (*Mycobacterium tuberculosis*), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml?
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**
38. Zadanie nr 27 poz. 1, 2 - Prosimy o wyrażenie zgody na dołączenie do oferty (zamiast opinii firmy Olympus) ekspertyzy potwierdzającej możliwość stosowania zaoferowanych preparatów w myjniach Olympus ETD-3 oraz dokumentu potwierdzającego spełnianie wymogów określonych w Normie ISO 15883-4 przy stosowaniu oferowanych preparatów w automatycznej myjni do endoskopów Olympus ETD3.
- **Zamawiający informuje, że podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych  
Samodzielnego Publicznego Specjalistycznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej w Łęborku

Krzysztof Rebkowiec