

## ZAPYTANIA DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA I WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

W postępowaniu o zamówienie publiczne, którego przedmiotem jest: Dostawa środków o materiałów medycznych w celu rotacji wyposażenia IPMED i plecaków PRS dla 6 WOG Ustka nr sprawy: 19/WMed/6WOG/2025, Zamawiający: 6 Wojskowy Oddział Gospodarczy, Lędowo-Osiedle 1N, 76-271 Ustka, otrzymał zapytania dotyczące SWZ i w dniu 24.04.2025 r. udzielił następujących wyjaśnień:

| L.p. | Treść zapytania                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Wyjaśnienie Zamawiającego                                                                                                                                                                                                                 |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|      | Czy Zamawiający potwierdza, że wymóg „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć wyroby medyczne, stanowiące przedmiot zamówienia znajdujące się w wykazie produktów leczniczych oznaczonych symbolem OTC zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Obrony Narodowej w sprawie „wykazu produktów leczniczych oznaczonych symbolem OTC oraz wyrobów medycznych, wyposażenia wyrobów medycznych, systemów i zestawów zabiegowych wydawanych bezpłatnie” z dnia 22 września 2022r.” dotyczy tylko wyrobów medycznych? W zamówieniu znajdują się produkty nie będące wyrobem medycznym. | Wykonawca w tym wypadku w celu wykonania zamówienia zobowiązuje się do dostarczenia materiałów przedstawionych na formularzu cenowym.                                                                                                     |
|      | Czy Zamawiający potwierdza, że od ilości podanych w zestawieniu asortymentowo-cenowym w zakresie gwarantu, minimalnym poziomem zamówienia jest 30%? Np. w przypadku opatrunku indywidualnego z 300 opatrunków Zamawiający zamówi min. 90 szt.?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Zamawiający zgodnie z zapisami umowy daje gwarant 30% wartości zamówienia- z zastrzeżeniem zapisów, wg których Zamawiający ma także prawo do zmiany ilości materiałów do zakupu według potrzeb z uszanowaniem maksymalnej wartości umowy. |

|   |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                         |
|---|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Czy 7 pierwszych pozycji formularza cenowego ma spełniać załączony Wet dla IPMed tj. np. opatrunek indywidualny typ FCP-01 ma spełnić WET dla opatrunku indywidualnego?                                                                                                                                                                                                                                                                | Materiały z pozycji 1-7 mają spełniać wymagania zgodnie z załączonym WET.                                                                                                                                                               |
| 2 | Czy pozostałe pozycje tj. od 8 do 45, 47-60 mają spełniać WET dla PRM i PRS? Zgodnie z tytułem postępowania jest to wyposażenie do IPMed, PRS, PRM tj. ma być zgodne z WET dla IPMed, PRM, PRS?                                                                                                                                                                                                                                        | Materiały z pozycji 8-45, 47-60 muszą być zgodne z WET, w przypadku braku takich produktów, dopuszcza się zaferowanie podobnych produktów medycznych dopuszczonych do legalnego obrotu i sprzedaży oraz z odpowiednim ocertyfikowaniem. |
| 3 | Czy Zamawiający potwierdza, iż wymaga opatrunku wentylowego posiadającego oznaczenie sterylności jak wskazuje WET tj. wymaga opatrunku wyłącznie sterylnego?                                                                                                                                                                                                                                                                           | Zamawiający wymaga opatrunków sterylnych zgodnie z zaleceniami instytucji eksperckiej Wojskowej Służby Zdrowia w Warszawie.                                                                                                             |
| 4 | Czy opaska elastyczna 12cmx4m ma być opaską kohezyjną zgodną z WET dla PRM tj kohezyjna lub adhezyjna w rozmiarze min. 10cmx4m?                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | Opaska powinna być opatrunkiem kohezyjnym o wymaganym rozmiarze (dopuszczalna różnica +/- 10%)                                                                                                                                          |
| 5 | Czy zgodnie z WET dla PRM/PRS wszystkie opatrunki hydrożelowe i hydrożel w butelce ma być mają być przeznaczone do wszystkich rodzajów oparzeń tj. I, II i III stopień oraz posiadać badanie, iż opatrunek nie jest cytotoksyczny? Tylko taki opatrunek zapewnia najwyższą jakość, skuteczność i bezpieczeństwo stosowania, a na rynku medycznym oferowane są opatrunki tylko do oparzeń I i II stopnia, które dodatkowo są toksyczne. | Wszystkie opatrunki hydrożelowe powinny być przysposobione do stosowania na wszystkie klasy oparzeń oraz braku toksyczności.                                                                                                            |
| 6 | Czy kompres oczny ma mieć część przylepną i część nieprzylepną typu plaster (zgodnie z WET dla PRM) czy ma to być kompres gazowy bez części przylepnej?                                                                                                                                                                                                                                                                                | Preferowane są opatrunki ze stroną przylepną-dopuszcza się także opatrunki zwykłe.                                                                                                                                                      |
| 7 | Czy chusta trójkątna ma być bawełniana?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | Zamawiający wymaga chusty trójkątnej bawełnianej.                                                                                                                                                                                       |

|    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |                                                              |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
| 8  | Czy światła chemiczne mają spełniać WET dla PRS, PRM?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | Światła chemiczne powinny być zgodne z WET.                  |
| 9  | <p>RURKA INTUBACYJNA Jeśli wymagany jest produkt zgodny z WET dla plecaków to czy Zamawiający poprawi wymiar opakowania rurek intubacyjnych opisanych w WET dla PRM i PRS na 13x34 cm? Jest to właściwy wymiar dla opisanych rurek intubacyjnych? Zgodnie z Normą PN-EN ISO 5361:2017-01 Rurki dotchawicze i łączniki, która określa długości rurek intubacyjnych. Nierealne jest zmieszczenie rurki intubacyjnej o długości minimum 30 cm (tak mówi norma) do opakowania o długości 22 cm. Na przykład rurki 7,0 o długości 32cm (a taka według normy jest długość) nie można zapakować w opakowanie długości 22cm.</p> <p>BRAK POPRAWY WYMIARU OPAKOWANIA RURKI POWODUJE, IŻ ZŁOŻENIE OFERTY NA CAŁE ZADANIA W KTÓRYCH WYSTĘPUJĄ RURKI JEST NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.</p> | Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedstawionego produktu. |
| 10 | <p>Jeśli wymagany jest produkt zgodny z WET dla plecaków to czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania dwukanałowej rurki krtaniowej LTS-D. Rurka LTS-D to rurka z dwoma niezależnymi kanałami otwartymi. Jeden kanał do drenażu do sondy żołądkowej oraz drugi kanał do wentylacji. Rurka LT-D tj. JEDYNA z pojedynczym kanałem oddechowym nie jest już produkowana od 2017 r. i została zastąpiona dwukanałową rurką LTS-D.</p> <p>BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ W ZADANIU ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.</p>                                                                                                                                                                                                          | Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedstawionego produktu. |
| 11 | <p>WOREK SAMOROZPRĘŻALNY TYPU SKŁADANEGO</p> <p>Jeśli wymagany jest produkt zgodny z WET dla plecaków to wnosimy o zmodyfikowanie wymagań dla worka samorozprężalnego typu</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedstawionego produktu. |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p>składanego opisanego w WET dla PRM, PRS w zakresie wymiaru opakowania tj. zmianę wymiarów worka, gdyż producent zmodyfikował worek i jego opakowanie i aktualne wymiary to:<br/>Wymiary zewnętrzne resuscytatora: 217 mm (długość) x 121 mm (średnica)<br/>Wymiary zewnętrzne resuscytatora w obudowie: max. 73 mm (wysokość) x 134 mm (średnica)<br/>Dopuszczenie powyższemu zmianie jest konieczne, aby Wykonawcy mogli złożyć oferty niepodlegające odrzuceniu. Worki składane o wysokości max. 6 cm nie są już produkowane.<br/><b>BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ W ZADANIU ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.</b></p> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| <p>Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedstawionego produktu</p>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | <p><b>ZESTAW DOJŚCIA DOSZPIKOWEGO</b><br/>Jeśli wymagany jest produkt zgodny z WET dla plecaków to czy Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności możliwość zaoferowania jednorazowego zestawu do szybkiej infuzji doszpikowej NIO z dłuższym niż wymagany (5 letnim) całkowitym terminem ważności biorąc pod uwagę fakt, iż zestaw dojścia doszpikowego wskazany w WET dla PRM aktualnie posiada maksymalnie 2letni termin ważności od dnia produkcji. W postępowaniach przetargowych na zestawy medyczne w innych postępowaniach ogłaszanych przez inne Wogi dopuszczane są na zasadzie równoważności zestawy do szybkiej infuzji doszpikowej NIO z dłuższym niż wymagany (5 letnim) całkowitym terminem ważności, o następujących parametrach:<br/>- bardzo prosta, automatyczna konstrukcja, pozwalająca na szybką lokalizację miejsca wkłucia i dostęp naczyniowy w ciągu 10 sekund zarówno z kości piszczelowej oraz z kości ramiennej w każdych warunkach<br/>- system jest bardzo prosty w stosowaniu, a umiejętności konieczne do obsługi wymagają minimalnego treningu.</p> |

|    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                     |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    | <p>- konstrukcja zabezpieczająca przed zbyt głębokim wbiciem mandrynu w szpik, a po założeniu dostępu pozwalająca na jego automatyczną stabilizację</p> <p>- sterylność, nie wymagający czynności konserwacyjnych, gotowy do natychmiastowego</p> <p>- niewielkie wymiary opakowania.</p> <p>Prosimy o dopuszczenie na zasadzie równoważności wyżej oferowanego rozwiązania.</p> <p>Jest to wkłucia dopuszczane już w chwili obecnej przez wszystkie WOGi oraz WOFITM. W załączeniu potwierdzenia tego faktu.</p> <p>JEDYNY zestaw dojścia doszpikowego, które spełnia WET ma obecnie skrócony przez producenta całkowity termin ważności wynoszący 2 lata. Złożenie oferty na ten asortyment bez dopuszczenia produktu 2letniego lub wyżej opisanego wkłucia 5letnie spowoduje, iż złożenie oferty w postępowaniu będzie nierealne a postępowanie będzie musiało zostać unieważnione.</p> <p>BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ W ZADANIU ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.</p> |                                                                                                                                                     |
| 13 | Czy koc izotermiczny Blizzard ma spełniać wymagania WET dla plecaków tj, w szczególności ma mieć trzywarstwową, falowaną konstrukcję?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | .Koc Blizzard powinien być produktem 3-warstwowym zapewniającym skuteczną ochronę termiczną-preferowany jest także kolor produktu zielony/oliwkowy. |
| 14 | Czy Zamawiający wymaga pasa do stabilizacji miednicy z opatentowaną automatycznie blokującą się klamrą zabezpieczającą chroniącą poszkodowanego przed nadmiernym ściśnięciem miednicy oraz jednoczęściową konstrukcją? Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną klamrą jest uznawany za bezpieczniejszy i bardziej skuteczny od chińskich pasów dwuczęściowych z kilku kluczowych powodów medycznych i                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przedstawionego produktu                                                                                         |

|  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|  | <p>ratowniczych:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Kontrolowany nacisk – brak ryzyka nadmiernej kompresji <ul style="list-style-type: none"> <li>• Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną kłamrą posiada mechanizm samoblokujący (autostop), który zapewnia optymalny i stały nacisk na miednicę – ok. 150 N (Newtonów).</li> <li>• W pasach dwuczęściowych ręczne dopasowanie może prowadzić do zbyt mocnego lub zbyt słabego ściągnięcia, co może powodować: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Zbyt mocny nacisk – ryzyko zamknięcia krążenia i niedokrwienia tkanek.</li> <li>• Zbyt słaby nacisk – brak skutecznej stabilizacji złamania.</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>2. Równomierne rozłożenie siły <ul style="list-style-type: none"> <li>• Konstrukcja Jednoczęściowego pasa do stabilizacji miednicy z opatentowaną kłamrą gwarantuje równomierny nacisk na biodra, co jest kluczowe dla prawidłowej stabilizacji.</li> <li>• Pasy dwuczęściowe często powodują punktowe naciski i asymetryczną kompresję, co może pogorszyć niestabilność miednicy.</li> </ul> </li> <li>3. Szybsza i prostsza aplikacja – mniejsze ryzyko błędów <ul style="list-style-type: none"> <li>• Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną kłamrą jest intuicyjny w użyciu – wystarczy założyć pas i dociągnąć go do momentu zatrzymania mechanizmu samoblokującego.</li> <li>• Pasy dwuczęściowe wymagają ręcznego dopasowania każdej strony, co: <ul style="list-style-type: none"> <li>• W warunkach stresu (np. wypadek, nagła akcja ratunkowa) może prowadzić do błędów.</li> <li>• Zabiera więcej czasu, co opóźnia stabilizację pacjenta.</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>4. Mniejsze ryzyko dalszych obrażeń <ul style="list-style-type: none"> <li>• W przypadku pacjentów z niestabilnym złamaniem miednicy (np. typu „open book”) zła technika zakładania pasa dwuczęściowego może pogłębić deformację i zwiększyć krwotok wewnętrzny.</li> <li>• Jednoczęściowy pas do stabilizacji miednicy z opatentowaną kłamrą</li> </ul> </li> </ol> |
|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

|    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |                                                                                                                                      |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|    | dzięki kontrolowanemu napięciu minimalizuje ryzyko pogorszenia urazu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |                                                                                                                                      |
| 15 | Czy Zamawiający dopuści siatkę opatrunkową typu Codofix tj. produkt równoważny innego producenta i pod inną nazwą handlową?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego, z zastrzeżeniem wymogu zachowania jakości produktu                         |
| 16 | Czy płyn do dezynfekcji ma być przeznaczony do rąk?                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | Wymagany jest produkt stosowany do dezynfekcji ran.                                                                                  |
| 17 | <p>KOŁNIERZ ORTOPEDYCZNY dla dorosłych i pediatriczny</p> <p>Czy Zamawiający wymaga produktu zgodnego z WET dla plecaków ?</p> <p>Jeśli wymagany jest produkt zgodny z WET dla plecaków to wnioskujemy o zmianę wymagań dotyczących kołnierza opisanego w WET dla PRM,PRS na:</p> <p>1. „Kołnierz uniwersalny do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa – jednorazowego użytku”.</p> <p>Zgodnie ze zmianą dokonaną przez producentów wszystkich kołnierzy, są to już wyroby jednorazowego użytku. Powyższa zmiana dokonana przez producenta jest zgodna z aktualnymi wytycznymi MDR związanymi z bezpieczeństwem produktu i szacowaniem ryzyka. W związku z tym zaoferowanie kołnierza, który byłby wielokrotnego użytku jest obecnie nierealne, gdyż taki kołnierz nie istnieje. Brak dopuszczenia dostawy kołnierza jednorazowego użytku spowoduje, iż żaden z Wykonawców nie będzie w stanie złożyć oferty realnej do zrealizowania, gdyż kołnierze wielorazowe nie są już produkowane.</p> <p>BRAK DOPUSZCZENIA POWYŻSZEGO ROZWIAZANIA SPOWODUJE, IŻ W ZADANIU ZŁOŻENIE OFERTY STANIE SIĘ NIEREALNE, GDYŻ PRODUKT OPISANY W WET JUŻ NIEISTNIEJE.</p> | <p>Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kołnierzy ortopedycznych jednorazowych</p> <p>Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kołnierzy</p> |

|    |                                                                                                                                    |                                                                                                                                                        |
|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 18 | Czy worek samorozprężalny pediatriczny i worek samorozprężalny dla dorosłych mają być silikonowe czy jednorazowe z PVC?            | Worki samo rozrężalne powinny być wykonane z PVC oraz nie zawierać lateksu.                                                                            |
| 19 | Jaki rozmiar ma mieć maska pediatriczna do worka samorozprężalnego? Czy ma być z PVC czy silikonowa?                               | Zaoferowana maska pediatriczna powinna mieć rozmiar 3.                                                                                                 |
| 20 | Jaka ilość rurek ustno-gardłowych ma wchodzić w skład zestawu?                                                                     | Zestaw rurek ustno-gardłowych powinien mieć MINIMUM 6 rozmiarów rurek ( od rozm.0 do 5) dopuszcza się także zaoferowania zestawów o szerszym zakresie. |
| 21 | Czy zestaw szyn Kramera ma być zestawem 14 sztukowym w tobie transportowej z każdą szyną w powleczeniu zgodnym ze standardem KSRG? | Zamawiający potwierdza wymagania dla przedstawionego produktu.                                                                                         |
| 22 | Czy pojemność aparatu do płukania oka z płynem ma być standardowa tj. 200ml?                                                       | Zamawiający dopuszcza produkty o pojemności 200-250ml.                                                                                                 |
|    | Dotyczy opatrunku hydrożelowego 10cm x 40 cm prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrożelowego 20 cm x 20 cm                          | Sprostowanie : Zamawiający dopuszcza opatrunek 20 cm x 20 cm.                                                                                          |

KOMENDANT

z up. ppłk Paweł PRZĄDKA