



## Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12

tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl

NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 28.02.2024 r.

Do wszystkich  
Uczestników postępowania

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości **powyżej progu**, którego przedmiotem jest **dostawa wyrobów medycznych (jednorazowego użytku) dla Mazowieckiego Centrum Rehabilitacji STOCER Sp. z o.o. nr publikacji ogłoszenia 86653-2024 z dnia 09.02.2024 r.**

**Znak sprawy – PN-5/2024.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023 r. poz. 1605) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

### **Pytanie 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 31 poz. 2 i utworzenie dla tej pozycji niezależnego zadania.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

### **Pytanie 2**

Pakiet 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowa po 50 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości th., 1400 op.?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Pytanie 3**

Pakiet 26

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycji 1 dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 3 kraniki kodowane kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku.

Sterylizowana tlenkiem etylenu

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga :rampa trójkranikowa z 3 zaworami bezigłowymi (port dostępu naczyniowego do wielokrotnego kontaktu z krwią , lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną, alkoholami, wolny od lateksu i części metalowych, możliwość stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji , co pozwala na bezpieczne prowadzenie terapii dożylnych, , dren 150 cm bez DEHP.**

### **Pytanie 4**

Pakiet 26

Czy Zamawiający w pakiecie 26 pozycji 2 dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 5 kraników kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzezroczysty, zerowy wypływ wsteczny. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki

drenu, o długości 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga :rampa pięciokranikowa kranikowa z 5 zaworami bezigłowymi (port dostępu naczyniowego do wielokrotnego kontaktu z krwią , lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną, alkoholami, wolny od lateksu i części metalowych, możliwość stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji , co pozwala na bezpieczne prowadzenie terapii dożylniej, dren 150 cm bez DEHP.**

#### **Pytanie 5**

Dotyczy Pakiet 29 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitylowych jednorazowego użytku, bezwonných, niepodudrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL ≤ 1,0, zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodne z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenuk wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data produkcji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nr referencyjny, MDR, UDI, nazwa i adres producenta, kraj pochodzenia produktu. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 33 leków cytotoksycznych/cytostatycznych w tym 18 umieszczonych w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10 000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurubicin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0,134.6,125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

w rozm.: S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 6**

Dotyczy Pakiet 29 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne ochronne bezlateksowe nitylowe, bezpodudrowe, niesterylne, jednorazowego użytku, chlorowane, z teksturą na końcach palców. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Pozbawione tiuramów oraz wolne od akceleratorów chemicznych. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec min. 0,07mm,

dłoń min. 0,05mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 6,0N. Oznakowanie: Klasa I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie Wyrobów Medycznych (MDR) 2017/745 zastępującej Dyrektywę Rady WE 93/42/EWG oraz Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Dopuszczone do kontaktu z żywnością zgodnie z rozporządzeniem (WE) 1935/2004. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671; przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5; przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1; przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978; Rozmiar na opakowaniu zróżnicowany kolorystycznie, oznakowany na wszystkich ściankach. Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, op. a 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wykonawca dostarczy uchwyty kompatybilne z opakowaniami rękawic opisanymi powyżej w ilości 50.(sztuk).

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 7**

##### **Pakiet nr 13 – Wyroby z masy papierowej**

Poz. 3 – Czy zamawiający dopuści miskę do mycia pojemność 4000 ml o nieznacznie odbiegających wymiarach od wymaganych dł 315x szer. 255x wys. 110 mm, która spełnia pozostałe wymagania opz.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 8**

Pakiet nr 1 poz.3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody przeznaczonej dla dzieci o średnicy 30mm bez tarki na piance, reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 9**

Pakiet nr 1 poz.4

Prosimy o dopuszczenie elektrody do długotrwałego monitorowania owalnej z języczkiem o wymiarach 45x42 na piance. W pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 10**

Pakiet nr 1 poz.5

Prosimy o dopuszczenie papieru o wymiarach 112x25 zwyczajowo stosowanego do aparatu Ascard A4.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 11**

Pakiet nr 1 poz.6

Prosimy o dopuszczenie papieru EKG o wymiarach 110x35 zwyczajowo stosowanego do aparatu E600G

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 12**

Pakiet nr 1 poz.7

Prosimy o dopuszczenie papieru EKG o wymiarach 130x25 zwyczajowo stosowanego do aparatu Midicard.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 13**

Pakiet nr 1 poz.8

Prosimy o wskazanie dokładnie jakiego papieru oczekuje Zamawiającego:

-Sony czułość 110S wymiary 110x20

-Sony czułość 110HD wymiary 110x20

-Sony czułość 110HG wymiary 110x18.

**Odpowiedź: Sony czułość 110S wymiary 110x20.**

#### **Pytanie 14**

Pakiet nr 1 poz.8

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza papier kompatybilny, innego producenta niż Sony który

jest jego tańszym odpowiednikiem, odpowiednio do ww. czułości papieru (S, HD, HG). Papiery te są z powodzeniem stosowane w wielu jednostkach medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie 15**

Pakiet nr 1 poz.9

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający w ww. pozycji dopuszcza papier kompatybilny, innego producenta niż Mitsubishi który jest jego tańszym odpowiednikiem. Papiery te są z powodzeniem stosowane w wielu jednostkach medycznych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 16**

Pakiet 20, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych powyżej 5 kg, jednorazową, dzieloną symetrycznie na dwie równe połówki, powierzchnia ogólna 168 cm<sup>2</sup>, powierzchnia czynna 105 cm<sup>2</sup>, grubość hydrożelu 0,69 mm, wymiary 163,5 x 117 mm, podłoże wykonane z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodę i pacjenta, hydrożel w części przewodzącej, pakowana pojedynczo? Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze, serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 17**

Pakiet 20, pozycja 2:

Czy Zamawiający ma na myśli wtyk 6pin czy standardowy 3pin?

**Odpowiedź: 6pin.**

**Pytanie 18**

Zadanie 25 pozycja 1, 2, 3

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie że w związku z wymogiem skuteczności podkłady przeciwko MRSA Zamawiający wymaga dostarczenia badań potwierdzających skuteczność.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 19**

Zadanie 25 pozycja 1,2,3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ujednoczenie wymagań w obrębie jednego zadania i wymagania chłonności potwierdzonej przez akredytowane laboratorium (zgodnie z wymogiem z pozycji 4)

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 20**

Zadanie 25 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga aby chłonność podkładu była potwierdzona badaniem z niezależnego akredytowanego laboratorium?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 21**

Zadanie 25 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie wymogu normy ISO 9073-6 – gdyż testy wg tej normy nie dotyczą żadnych tkanin zawierających materiały superchłonne ( Zamawiający wymaga dostarczenia podkładu posiadającego superabsorbent SAP)

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 22**

Zadanie 25 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie podkładu o gramaturze 115g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 23**

Zadanie 25 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie: Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoleżynowa, 5-

cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagięć i pofałdowań pod pacjentem, samowygładzająca się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci. Wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej, teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. - chłonność 10 000 ml/m<sup>2</sup>, (test potwierdzony badaniami wykonanymi w niezależnym laboratorium akredytowanym zgodnie)

Rozmiar 101 x225 (+/-5cm), rdzeń chłonny 50x205 (+/-5cm) otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 24**

Zadanie 25 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 4 do osobnego zadania co umożliwi znacznie większej ilości oferentów na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 25**

Pytanie pakiet 32

W związku z dopuszczeniem w Pakiecie nr 32 możliwości stosowania zamienników prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający uzna za zamiennik gąbkę leczniczą (hemostatyk) o poniższych parametrach:

Hemostatyczna wchłaniałna gąbka żelatynowa z laserową modyfikacją powierzchni zwiększającą przyczepność, powierzchnia gąbki podzielona na ponad 1000 kolumnienek co powoduje 10-krotny wzrost powierzchni wyrobu, zwiększając interakcję z tkanką, zapewnia szybką hemostazę oraz znacznie zmniejsza ryzyko przemieszczenia się z miejsca zastosowania (w kontrolowanym modelu urazu wątroby potwierdzona lepszą przyczepność i lepsza kontrola krwawienia od Tachosil). Gotowa do użycia na sucho, nie zawiera białek krwiopochodnych. Rozmiar 4cm x 2,5cm x 1cm dla pozycji nr 1 i rozmiar 8cm x 5cm x 1cm dla pozycji nr 2.

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 26**

Zadanie 34- poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wysokich ochraniaczy w kolorze białym, folia o grubości 70 mikronów, rozmiar 38 x 45cm?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

#### **Pytanie 27**

Zadanie 37- poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu wpisanej strzykawki w menu pompy i dopuszczenie strzykawki kompatybilnej z pompą potwierdzonej oświadczeniem Producenta strzykawki?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

#### **Pytanie 28**

Pakiet nr 20 Elektrody neutralne

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie elektrody dzielonej przeznaczonej dla dorosłych/dzieci, o wymiarach 150x120mm,

powierzchnia aktywna 104cm<sup>2</sup>, powierzchnia klejąca 153cm<sup>2</sup>, optymalna siła przylegania. Elektroda wykonana z zaawansowanego Hygro-Gelu, który poprawia przewodność, obniża impedancję, eliminuje pozostałości i minimalizuje ryzyko poparzenia w miejscu montażu. Pakowana po 5 szt., opakowanie zbiorcze 100 sztuk.



Prosimy o odstąpienie od wymogu „do każdej elektrody dołączona informacja o numerze , serii, i dacie

ważności w postaci samoprzylepnej etykiety".

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 29**

Pakiet nr 20 Elektrody neutralne

Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie uchwytu pakowanego pojedynczo.

Prosimy o dopuszczenie uchwytu o długości 145mm, długość kabla 3,2 m.

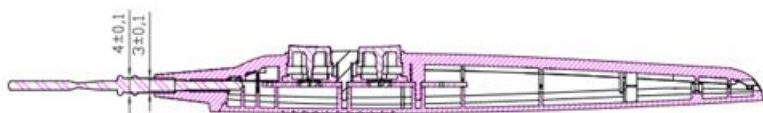
**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 30**

Pakiet nr 20 Elektrody neutralne

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie uchwytu o poniższych wymiarach:



Prosimy o dopuszczenie uchwytów pakowanych pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 25 sztuk.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga wtyk 6 pin.**

**Pytanie 31**

Pakiet 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści poszwę w rozmiarze 160 x 210 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 32**

Pakiet 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści poszwę o gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 33**

Pakiet 18 poz. 1 – 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady o gramaturze 28g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 34**

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady w rozmiarze 160cm x 210cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 35**

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady w rozmiarze 130cm x 200cm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 36**

Pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podkłady w rozmiarze 160cm x 200cm?

**Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.**

**Pytanie 37**

Do wadium:

Zwracam się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, przyczyni się do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększy dostępność rynku zamówień publicznych dla wykonawców oraz pobudzi koniunkturę gospodarczą.

Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania. Jako przesłanki mogące przemawiać za możliwością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 97 ust. 1 ustawy Pzp) wskazuje się okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku wydaje się bezcelowe.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ z uwagi na konieczność zapewnienia prawidłowości postępowania przetargowego.**

**Pytanie 38**

Pakiet nr 36

Pozycja 3. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowej bluzy ocieplającej przy szyi wykończonej stojącym kołnierzem i długie rękawy z mankietami, pozostałe parametry spełnione.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 39**

Pakiet nr 36

Pozycja 4. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kołnierza ocieplającego o wymiarach 45cm x 55cm, pozostałe parametry spełnione.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 40**

Pakiet nr 36

Pozycja 5. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania skarpet jednorazowych wykonanych z dzianiny poliestrowej.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 41**

Pakiet nr 36

Pozycja 5. – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania skarpet jednorazowych sklasyfikowanych jako wyroby użytkowe w związku z czym opodatkowane są stawką VAT 23%.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**