

Wyjaśnienia treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt. 1) w zw. z art. 132-139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień publicznych na **dostawę wskaźników chemicznych, biologicznych zestawów testowych, włókniny, papieru krepowanego oraz plomb, PN-284/22/KK**

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.) zwanej dalej: „ustawą Pzp” informuje, że w w/w postępowaniu wpłynęły zapytania do SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia treść SWZ.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1

Par. 6 ust. 1: czy w przypadku przedłużenia okresu obowiązywania umowy Zamawiający przewiduje waloryzację cen?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektowanych postanowień umowy - Załącznik nr 9 do SWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 2, poz. 5: czy Zamawiający dopuści rozmiar 120x12cm lub 130x150cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 2, poz. 5: czy Zamawiający dopuści włókninę o gramaturze 57g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 2, poz. 1-4: czy Zamawiający dopuści Gramatura 60 g/m². Celuloza wiązana powierzchniowo, wzmocniona włóknem syntetycznym i mikrokrepowana -włókno celulozy i wzmocnione włóknem syntetycznym wykonane zgodnie z normami zharmonizowanymi z dyrektywą o wyrobach medycznych, tzn.: ISO 11607-1:2019 lub równoważną. Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych; ISO 11607-2:2019 lub równoważną. Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania; EN 868-2:2017 lub równoważną. Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 2: Materiały opakowaniowe do sterylizacji -- Wymagania i metody badań, oraz oprócz tego charakteryzująca się następującymi parametrami: kolor niebieski, zawartość chlorków ≤ 0,03%, zawartość siarczanów ≤ 0,12 %, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,0 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9 kN/m , wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,6 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m, wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 220 kPa na sucho i 170 kPa na mokro, niezwilżalność roztworem soli fizjologicznej nie mniej niż 90 min, wydłużenie do zerwania

min 10% w obu kierunkach, gramatura nominalna 60 g/m² ± 5% (PN EN 868-2 lub równoważna): wytrzymałość na rozdarcie nie mniej niż 1100 mN w kierunku walcowania oraz nie mniej niż 1600 mN w kierunku poprzecznym?

Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 lub równoważną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 2, poz. 5: czy Zamawiający dopuści WŁÓKNINA ZIELONA SUPER MIĘKKA Gramatura 57 g/m². Celuloza wiązana powierzchniowo, wzmocniona włóknem syntetycznym i mikrokrepowana -włókno celulozy wzmocnione włóknem syntetycznym wykonane zgodnie z normami zharmonizowanymi z dyrektywą o wyrobach medycznych, tzn.: ISO 11607-1:2019 lub równoważną Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych, ISO 11607-2:2019 Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania, EN 868-2:2017 lub równoważna, Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 2: Materiały opakowaniowe do sterylizacji -- Wymagania i metody badań oraz oprócz tego charakteryzująca się następującymi parametrami: kolor zielony, zawartość chlorków ≤ 0,03%, zawartość siarczanów ≤ 0,12 %, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,0 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9 kN/m, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 1,7 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m, wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 210 kPa na sucho i 170 kPa na mokro, niezwilżalność roztworem soli fizjologicznej nie mniej niż 90 min, Wytrzymałość na rozciąganie min 10% w obu kierunkach, gramatura nominalna 57 g/m² (PN EN 868-2 lub równoważna): wytrzymałość na rozdarcie nie mniej niż 1050 mN w kierunku walcowania oraz nie mniej niż 1550 mN w kierunku poprzecznym?

Charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 lub równoważna

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 2, poz. 6: czy Zamawiający dopuści włókninę w opakowaniach a'75szt z przeliczaniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza włókninę w opakowaniach a'75szt z odpowiednim przeliczaniem ilości.

Pytanie nr 7

Pakiet 2, poz. 6: czy Zamawiający dopuści włókninę: Połączone warstwy polipropylenowe(PP) – dwie typu spunbonded (splątane włókna) (S) oraz jedna typu meltblown (stopiona warstwa przepuszczalna) (M) tworzące strukturę SMS, zapewniające wytrzymałość i pewną barierę mikrobiologiczną wykonane zgodnie z normami zharmonizowanymi z dyrektywą o wyrobach medycznych, tzn.: ISO 11607-1:2019 lub równoważna , Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych. EN 868-2:2017 Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 2: Materiały opakowaniowe do sterylizacji Oraz oprócz tego charakteryzujące się następującymi cechami i parametrami: Możliwość stosowania dla opakowywania wyrobów sterylizowanych parą wodną, tlenkiem etylenu, formaldehydem lub plazmą. Możliwość stosowania, gdy wymagana jest konieczność użycia szczególnie wytrzymałego opakowania Wymagana charakterystyka wytrzymałościowa: Kolor niebieski, gramatura min. 40g/m². Wytrzymałość na rozciąganie wzdłuż na sucho/mokro min. 2kN/m, w poprzek: min. 0,9kN/m. wydłużenie przy zerwaniu wzdłuż min. 65%, wydłużenie przy zerwaniu w poprzek: min.65%. Wytrzymałość na przedarcie wzdłuż min. 3200mN, w poprzek: min.5800mN. porowatość min. 150l/min/dm². Potwierdzenie powyższych parametrów w postaci karty charakterystyki wytrzymałościowej wydanej przez producenta. Potwierdzenie zgodności z normą PN EN 868-2 lub równoważną*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet 2, poz. 6: czy Zamawiający dopuści opakowanie a'80sztuk, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie a'80sztuk z odpowiednim przeliczaniem ilości.

Pytanie nr 9

Pakiet 3, poz. 1-4: czy Zamawiający dopuści 1. Papier krepowany - opis wykonany zgodnie z normami zharmonizowanymi z dyrektywą o wyrobach medycznych, tzn.: ISO 11607-1:2019 lub równoważna Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów

bariery sterylnej i systemów opakowaniowych ISO 11607-2:2019 lub równoważna Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 2: Wymagania dotyczące walidacji procesów formowania, uszczelniania i montowania EN 868-2:2017 lub równoważna. Materiały opakowaniowe dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych Część 2: Materiały opakowaniowe do sterylizacji . Wymagania i metody badań, oraz oprócz tego charakteryzujący się następującymi parametrami: włókno celulozowe, kolor zielony lub biały, zawartość chlorków nie więcej niż 0,015%, zawartość siarczanów nie więcej niż 0,034 %, wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 1,85 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,35 kN/m wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 0,72 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,42 kN/m, gramatura nominalna 60 g/m² (tolerancja wg PN EN 868-2 lub równoważna),wymagana charakterystyka wytrzymałościowa wydana przez producenta (nie dystrybutora) w celu potwierdzenia i oceny parametrów wytrzymałościowych i zgodności z normą PN EN 868-2 lub równoważna. Dostarczony w oryginalnych, firmowych opakowaniach z długim terminem ważności min. 12 miesięcy. Możliwość długiego składowania materiału w stanie sterylnym (minimum 30 dni). Certyfikat producenta o okresie trwałości produktu od daty jego produkcji i maksymalnym czasie przechowywania w stanie sterylnym wyrobów opakowanych w oferowany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet 3, poz. 5: czy Zamawiający dopuści torebki z drobnym nadrukiem, pozwalającym na łatwą weryfikację zawartości, w rozmiarze 600x760mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

§ 10 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy na: „W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w umowie lub w zamówieniu, o którym mowa w § 6 ust. 2, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego towaru.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 13

§ 10 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy na: „W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu nienależytego wykonania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

§ 10 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy na: „łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający nie może przekroczyć 20% wartości brutto umowy, o której mowa w § 7 ust. 2”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy części nr 1, pozycji nr 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby test składał się z 2 niezależnych, rozróżnionych kolorystycznie okienek wskaźnikowych zapewniając pewność prawidłowego odczytu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 16

Dotyczy części nr 1, pozycji nr 1:

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 17

Dotyczy części nr 1, pozycji nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie integratora chemicznego typu 5 nieposiadającego parametru punktu końcowego w 3 temperaturach badane dla każdej serii i podane na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

Dotyczy części nr 1, pozycji nr 1

Czy Zamawiający odstąpi od potwierdzenia zgodności z normą referencyjną przez niezależną jednostkę notyfikowaną, na rzecz potwierdzenia powyższego przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 3:

Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wyrazi zgodę, aby pakiet testowy typu Bowie&Dick składał się z karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki, w zamian za dodatkowy osobny arkusz wczesnego ostrzeżenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pakietu testowego typu Bowie&Dick, w którym zmiana koloru następuje z niebieskiego na czarny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 3:

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 22

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 3:

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 23

Dotyczy Części nr 1, pozycji 4,5,7

Czy Zamawiający udostępni informację o modelach autoczytników, jakimi dysponuje Zamawiający w pozycjach 4,5,7?

Odpowiedź: Autoczytnik do pary wodnej 390, Autoczytnik do EO 390G, Autoczytnik do pary wodnej Autreader 490.

Pytanie nr 24

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy biologiczne o następujących parametrach:

Fiolkowy test do kontroli sterylizacji parą wodną zawierający spory bakterii zaszczipione na papierowym nośniku. Wewnątrz plastikowej fiołki znajduje się szklana ampułka ze specjalnie opracowaną pożywką zawierającą wskaźnik, który zmieni kolor pod wpływem wzrostu bakterii. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 20 minutach inkubacji w temperaturze 60 C. Wykrycie przez odczyt automatyczny fluorescencji w dedykowanym inkubatorze. Nakrętka wskaźnika w kolorze zielonym. Na fiołce umieszczona jest etykieta ze wskaźnikiem chemicznym typu 1, numerem lot i datą ważności. Potwierdzona przez producenta zgodność wskaźnika z normą referencyjną. Opakowanie zawiera 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 5:

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy o następujących parametrach:

Fiolkowy test do kontroli sterylizacji tlenkiem etylenu zawierający spory bakterii zaszczepione na papierowym nośniku. Wewnątrz plastikowej fiolki znajduje się szklana ampułka ze specjalnie opracowaną pożywką zawierającą wskaźnik, który zmieni kolor pod wpływem wzrostu bakterii. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 4 godzinach inkubacji w temperaturze 37 C. Wykrycie przez odczyt automatyczny fluorescencji w dedykowanym inkubatorze. Nakrętka wskaźnika w kolorze jasnozielonym. Na fiolce umieszczona jest etykieta ze wskaźnikiem chemicznym typu 1, numerem lot i datą ważności. Potwierdzona przez producenta zgodność wskaźnika z normą referencyjną. Opakowanie zawiera 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy Części nr 1, pozycji nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy o długości 50mb?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Dotyczy części nr 1, pozycji nr 7:

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy biologiczne o następujących parametrach:

Fiolkowy test do kontroli sterylizacji parą wodną zawierający spory bakterii zaszczepione na papierowym nośniku. Wewnątrz plastikowej fiolki znajduje się szklana ampułka ze specjalnie opracowaną pożywką zawierającą wskaźnik, który zmieni kolor pod wpływem wzrostu bakterii. Wskaźnik biologiczny zapewnia ostateczny odczyt wyniku negatywnego po 3 godzinach inkubacji w temperaturze 60 C. Wykrycie przez odczyt automatyczny fluorescencji w dedykowanym inkubatorze. Nakrętka wskaźnika w kolorze brązowym. Na fiolce umieszczona jest etykieta ze wskaźnikiem chemicznym typu 1, numerem lot i datą ważności. Potwierdzona przez producenta zgodność wskaźnika z normą referencyjną. Opakowanie zawiera 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy części nr 2, pozycji nr 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny o następujących właściwościach:

Opakowanie z kombinacji celulozy oraz włókien syntetycznych o zwiększonej odporności mechanicznej zgodne z poniższymi parametrami:

- przeznaczone do sterylizacji parowej, gazowej, formaldehydowej,
- kolor niebieski/ zielony,
- gramatura 57 g/m²; - potwierdzony przez producenta okres sterylności przez co najmniej 180 dni; certyfikacja ISEGA (niezależna jednostka notyfikowana) potwierdzająca zgodność z normami ISO 11607-1:2017 oraz EN 868-2:2017; producent potwierdza 99,99% szczelności (retencji)
- o parametrach: zawartość chlorków: 0,024% i siarczanów 0,86%, wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania 1,65 kN/m oraz wytrzymałości na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 1,10kN/m, wydłużeniu do rozerwania odpowiednio w kierunku maszyny 8% i w kierunku poprzecznym 9% oraz wytrzymałością na rozdarcie 1065 mN w kierunku walcowania oraz 1235 w kierunku poprzecznym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy części nr 2, pozycji nr 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny transportowej typu SMX o gramaturze 70g/m², o rozciąganiu MD 50% oraz rozciąganiu CD 50%, odporności na rozdarcie w kierunku maszyny 7000mN, w kierunku poprzecznym 12000mN, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy części nr 3, pozycji 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru krepowanego o zawartości chlorków 0,028%, zawartości siarczanów 0,045 wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku poprzecznym 0,4 kN/m, oraz na mokro w kierunku walcowania 0,53 kN/m i kierunku poprzecznym 0,4 kN/m, spełniających wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy części nr 3, pozycji 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie torebek osłonowych do opakowywania wyrobów, w rozmiarze 600 x 760mm, z nadrukowanymi informacjami w prawym, dolnym rogu, tj.: Marka, nazwa produktu, rozmiar torebki, data zapakowania, data ważności, norma, kod produktu oraz dane producenta, spełniających pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Dotyczy części nr 4, pozycji 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie plomby plastikowej strunowej / linkowej, o wskazanych parametrach: wykonane z polipropylenu (PP), zawierające mechanizm blokujący ze stali nierdzewnej, wytrzymałości na zerwanie: 11kg, odpornych na działanie temp. W zakresie -40°C do +80°C, wymiarach pola do oznaczenia: 220 x 380mm oraz przy największym zaproponowanym rozmiarze: 21 x 50mm, średnicy zawleczeni: 2,0mm, oraz podanych poniżej rozmiarach:

S - długość całkowita 300

XL – długość całkowita 355

XXL – długość całkowita 450

Oraz poniższych długościach operacyjnych:

S – 150mm

XL – 250mm

XXL – 360mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy części nr 2, pozycji nr 5:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie włókniny, gdzie wytrzymałość na rozdarcie wynosi 1350 mN w kierunku walcowania oraz 2050 mN w kierunku poprzecznym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Z poważaniem

ZASTĘPCA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Wioletta Dmowska

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
inż. Katarzyna Król