

Kętrzyn, dnia 20.10.2020 r.

Nr sprawy: 25/PN/2020

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

**Tablica ogłoszeń/
Strona internetowa/**

Wyjaśnienia nr 1 do SIWZ

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt. „**Dostawa jednorazowych materiałów medycznych związanych z przeciwdziałaniem COVID-19 do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie**” nr postępowania 25/PN/2020, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 pkt. 3) ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie 1:

Dotyczy Zapisów SIWZ.

W związku z występowaniem koronawirusa w Polsce, mając na uwadze wprowadzenie stanu epidemii oraz zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne dot. ograniczenia przemieszczania się i pozostawania w większych skupiskach ludzi, zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i wyrażenie zgody na możliwość złożenia oferty w postaci elektronicznej (zgodnie z art. 10a ust.5 Ustawy PZP).

Ponadto pragniemy nadmienić, iż UZP dopuszcza, a nawet zaleca zmianę postanowień SIWZ i objęcie wszelkiej korespondencji (w tym składanie ofert) komunikacją elektroniczną (zarządzenie z dnia 20-03-2020 r. dostępne pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>)

Odpowiedź 1:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pytanie 2:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych kombinezonów?

Kombinezon ochrony chemicznej kategorii III w rozmiarze XL

Jednocześnieowy kombinezon z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu zakryty listwą z taśmą klejącą, elastycznymi mankietami w nadgarstkach, kostkach, kapturze oraz ściągaczem w talii; szwy zgrzewane, kolor biały. bez ochraniaczy na obuwie. Zgodny z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków:

Poziomy

wydajności

EN 14605

Typ 4

Działanie ochronne przed rozpyleniem

EN ISO 13982-1

Typ 5

Ochrona przed cząstkami stałymi unoszącymi się w powietrzu

EN 13034

Typ 6

Ograniczona ochrona przed niewielkim rozpryskiem, płynnym aerozolem lub niskim ciśnieniem, rozpryskami o małej objętości

Zgodny z normami: EN ISO 13688:2013 , EN 14605:2005+A1:2009 , EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 13034:2005 +A1:2009, EN 1149-5:2008 EN 14325:2004. Pakowany pojedynczo. Oznaczenie CE na opakowaniu.

Odpowiedź 2:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem rozszerzenia rozmiarówki standardowej od M do XXXL.

Pytanie 3:

Dotyczy Pakietu nr 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej z gumkami typu KN95 będącej wyrobem medycznym (8% VAT), technicznie zgodnym z wymaganiami Dyrektywy Rady o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG. Wyrób klasy I typu IIR zgodnie z EN 14683 - posiada poziom filtracji BFE $\geq 98\%$ (testy zgodnie z EN149 z niezależnego, akredytowanego laboratorium badawczego potwierdzają zgodność z wymogami EN149 dla masek FFP2, a nawet wykazały zbliżone wartości przenikania materiału filtracyjnego z wymaganiami dla masek FFP3). Oznakowanie CE potwierdzone dokumentami

Odpowiedź 3:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4:

Pakiet nr 4 Ochraniacz na buty długie.

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty długie (48 cm), zakończone gumką, rozmiar uniwersalny, wykonane z materiału PP+folia PE (polopropylen+polietylen) taka budowa osłon zapewnia zachowanie wodoodporności przy najwyższym możliwym poziomie wentylacji, charakteryzujące się silną ochroną przeciwwirusową, właściwościami antystatycznymi, o zwiększonej wytrzymałości . Spełniające normy EN 14126:2004, EN 13 688, EN 13 485:2016, zgodne z dyrektywą 2017/745.

Odpowiedź 4:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5:

Pakiet nr 8 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ resuscytacyjny (worek-zastawka-maską) jednorazowego użytku, z drenem tlenowy o długości 2,15m, zestaw dostępny, w rozmiarach:

* dla dorosłych: worek 1,547 l, maska twarzowa dla dorosłych,

* dla dorosłych: worek 1,547 l, z zaworem nadciśnieniowym (40cm H₂O), maska twarzowa dla dorosłych,

z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 5:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę twarzową dla dorosłych w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 6:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem 8ml dla dorosłych, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 7:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu z rezerwuarem i drenem 2m dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 8:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 9:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu bez patki?

Odpowiedź 9:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu Jednoczęściowy kombinezon kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylen + folia polietylenowa 63 m² (+/- 2 g/m²) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciekłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi.

Standardy:

EN ISO 13688:2013
EN 14605:2005+A1:2009
EN 13034:2005+A1:2009
EN ISO 13982-1:2004+A1:2010
EN 1073-2:2002
EN 14126:2003+AC:2004
EN 1149-5:2008.

Odpowiedź 10:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu z pojedynczą patką zakrywającą zamek?

Odpowiedź 11:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby maski posiadały Certyfikat CE oraz Deklaracje Zgodności dla środków ochrony indywidualnej oraz zgodnie z przepisami aby każda maska była oznaczona znakiem CE wraz z numerem jednostki notyfikującej produkt?

Odpowiedź 12:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha o długości 126cm 1,5 cm +/-?

Odpowiedź 13:

Pytanie nie dotyczy wymienionego pakietu.

Pytanie 14:

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha z rękawami zakończonymi gumką?

Odpowiedź 14:

Pytanie nie dotyczy w/w wymienionego pakietu.

Pytanie 15:

Pakiet 2 Czy Zamawiający dopuści maskę FFP2 nie będącą wyrobem medycznym. Maskę ma kształt trapezu równoramiennego.

W skład budowy półmaski wchodzi:

- Miękka, składana czasza wykonana z włókniny filtracyjnej (czysty polipropylen) oraz flizeliny
- Na głowie – Zacisk nosowy (polipropylen wzmocniony dwoma stalowymi drutami), zamontowany wewnątrz włókniny filtracyjnej czaszy
- Uszczelka nosa (pianka polietylenowa) przyklejona wewnątrz czaszy na wysokości zacisku nosowego

Zgodna z normą PN-EN 149:2001 + A1:2010, transponującą europejskie normy zharmonizowane EN 149:2001 + A1:2009.

Odpowiedź 15:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści kombinezon bez patki samoprzylepnej pod brodą?

Odpowiedź 16:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści kombinezon z zamkiem błyskawicznym zakrytym pojedynczą samoprzylepną patką ochronną?

Odpowiedź 17:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18:

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści maski typu FFP3 zarejestrowane jako wyrób medyczny klasa I oraz zgodne z normą EN 149?

Odpowiedź 18:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19:

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein 89µg/g, grubość na dłoni 0,14mm±0,02, na palcu 0,16mm±0,02, długość 280mm, AQL 1,0, na opakowaniu znajduje się data produkcji, będąca również datą sterylizacji?

Odpowiedź 19:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20:

Pakiet 10

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem o pojemności 8 ml?. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź 20:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 21:

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „wyrób medyczny klasy II”

Odpowiedź 21:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22:

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający pisząc wyrób medyczny klasy II ma na myśli typ II R.

Odpowiedź 22:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23:

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z dołączonym do zestawu do zamontowania (nie przyklejenia) workiem rezerwuar tlenowy, drenem o długości 2,1 m, zestaw pakowany w kartonik, dostępny wyłącznie z workiem o pojemności 1650 ml z maską w rozmiarze 5?

Odpowiedź 23:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 24:

Dotyczy pakietu nr 10 Poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski, której budowa (podwójnie uszczelniający mankiet wykonany z termoplastycznego elastomeru) zapewnia wygodę i szczelność bez konieczności stosowania blaszki na nos? Maska z nebulizatorem o pojemności 10ml.

Odpowiedź 24:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 25:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być

niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści: „W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź 25:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i załącznikach do niej.

Pytanie 26:

Pakiet 6, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu w opakowaniu folia- papier.

Odpowiedź 26:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 27:

Pakiet 6, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm.

Odpowiedź 27:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 28:

Pytanie nr 1

Zadanie 1

Prosimy o dopuszczenie kombinezonu o następujących parametrach:

- Kombinezon chroniący przed czynnikami biologicznymi
- Wykonany z opatentowanego materiału TYVEC
- Gramatura ~ 41 g/m²
- Zapinany na zamek błyskawiczny wykończony patką
- Kaptur trzyczęściowy
- Brzegi rękawów i nogawek wykończone gumką
- Gumka funkcyjna w pasie
- Kolor biały, pakowany indywidualnie
- Oznakowany znakiem CE

Środek ochrony indywidualnej, kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem Produkt spełnia wymagania norm:

- o EN 1073-2:2002 – Odzież chroniąca przed radioaktywnymi cząstkami stałymi – Klasa 2
- o EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010 - Odzież chroniąca przed cząstkami stałymi – Typ 5
- o EN 13034:2005 + A1:2009 - Odzież o ograniczonej skuteczności ochrony przed ciekłymi chemikaliami – Typ 6
- o EN 1149-5:2008 – Odzież ochronna rozładowująca elektryczność statyczną z rezystancją powierzchniową w wysokości $\leq 2,5 \times 10^9 \Omega$ na zewnętrznej i wewnętrznej stronie ubrania
- o EN 14126:2003 - Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi (typ 5B i 6B), wymagania dotyczące odporności na przenikanie czynników infekcyjnych:
 - odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego (test syntetycznej krwi, metoda badania zgodnie z ISO 16603/ISO 16604) – klasa 3 (maksymalnie 6)
 - odporność na przenikanie czynników infekcyjnych pod wpływem mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze (metoda badania zgodnie z ISO 22610) – klasa 1 (maksymalnie 6)

- odporność na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli (metoda badania zgodnie z ISO 22611) – klasa 1 (maksymalnie 3)
- odporność na przenikanie skażonych cząstek stałych (metoda badania zgodnie z ISO 22612) – klasa 1 (maksymalnie 3)

Odpowiedź 28:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29:

Pytanie nr 2

Zadanie 5

Prosimy o dopuszczenie przyłbicy której konstrukcja wykonana jest PP, a osłona z niepalnego PET. Pozostałe parametry zgodne z OPZ. Przyłbica zgodna z normą EN 166:2001, EN 167:2001, EN 168:2001

Odpowiedź 29:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 30:

Pytanie nr 3

Zadanie nr 5

Prosimy o dopuszczenie gogli wykonanych z niepalnego PET. Pozostałe parametry zgodne z OPZ. Gogle zgodne z normą EN 166:2001, EN 167:2001, EN 168:2001

Odpowiedź 30:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 31:

Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku gogli, przyłbic oraz kombinezonów ochronnych nie wymaga, aby były one wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Zauważyć należy, że wyroby objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu cytowanej ustawy. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Posiadają deklarację zgodności i dopuszczenie do obrotu na rynku, natomiast ze względu na specyfikę produktu nie muszą być kwalifikowane jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy.

Oferowane przez nas produkty klasyfikowane są przez producentów, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego 2016/425, jako środki ochrony indywidualnej. Środki ochrony indywidualnej nie należą do grupy produktów objętych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. /Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679/. W związku z czym producent nie klasyfikuje ich jako wyroby medyczne zgodnie z dyrektywą 93/42 lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zgodnie z dyrektywą 98/79.

Odpowiedź 31:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 32:

Pakiet 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie barierowego kombinezonu o poniższych parametrach:

Jednorazowy kombinezon ochronny

Materiał:	z włókien PP typu spunbond laminowanej folią PE
Gramatura:	57 g/m ²
Rozmiary:	S-M, L-XL, 2XL-3XL
Normy:	Personal Protective Equipment (PPE) Directive 2016/425/EC, EN149-1, EN14126, EN15713-2, EN14005/41 (TP 4), EN 13055/EN14133, EN14005/41 (TP6)
Dodatkowe zabezpieczenie:	Klasa Bezpieczeństwa Ubezpieczająca zamykanie z przodu kombinezonu



Opis:

Dzięki jednoczęściowemu krojowi z kształtem 3d i elastycznej gumie w okolicy rąk, łopata może lepiej dopasować się do kształtu dłoni i zwiększyć poziom ochrony. Kombinezon ma dobrą skuteczność przeciw kufelacji, wysoką skuteczność filtrowania, jest odporny na wilgoć powierzchniową.

Odpowiedź 32:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33:

Pakiet 1

Czy zamawiający oczekuje pełnej dostępności rozmiarów S-M, L-XL, 2XL-3XL?

Odpowiedź 33:

Tak, lub w dostępności M - XXXL.

Pytanie 34:

Pakiet 5 poz.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przyłbicy o poniższych parametrach:

Przyłbica medyczna

Materiał:	PE z powłoką przeciw parowaniu
Klasa optyczna:	1 wg EN 147:2001
Transparentność:	min. 80% wg EN167:2001
Grubość szyby:	0,25 mm
Rozmiar:	68 x 27 cm
Aksesoria:	opaska łamielna elastyczna



Opis:

Produkcowane w zakładzie z wdrożonym i certyfikowanym systemem zarządzania jakością dla wyrobów medycznych ISO 13485 (nr certyfikatu: 012V 5410) Q5 036250-0016 rev. 011. Zgodne z normami europejskimi EN 166:2001, EN 167:2001, EN 168:2001. Produkt jednorazowego użytku.

Odpowiedź 34:
Zgodnie z SIWZ.

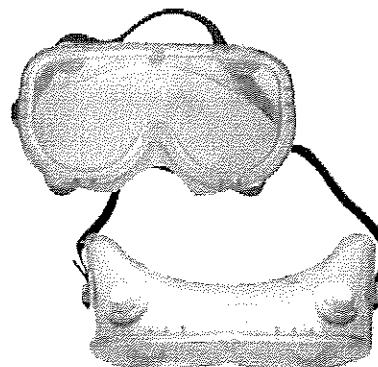
Pytanie 35:

Pakiet 5 poz.2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie gogli, które nie są oznakowane CE o poniższych parametrach:

Gogle ochronne

Materiał:	Poliwęglan
Oprawa:	Miękkie PCV
Mocowanie:	Elastyczna taśma



Opis:

Gogle ochronne do zastosowań profesjonalnych, wyposażone w przezroczystą szybkę z poliwęglanu o właściwościach zapobiegających pęknięciu i miękką oprawkę z PVC. Regulacja za pomocą elastycznej czarnej taśmy, która zapewnia doskonałe dopasowanie do obwodu głowy użytkownika. Wentylacja pośrednia przez 4 wentryzniki. Przepuszczalność światła 89% potwierdzona raportem z testów laboratoryjnych.

Odpowiedź 35:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36:

Pakiet 6

Prosimy o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 µg/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260- 280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź 36:
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 37:

Prosimy o dopuszczenie kombinezonów kat. II typ 5, 6 wg załączonej dokumentacji.


Nasze kombinezony, przy zachowaniu konkurencyjnych cen, chronią przed czynnikami biologicznymi substancjami chemicznymi, o czym świadczy spełnianie przez nich surowych norm takich jak:

- EN ISO 13485:2016
- TS EN ISO 14971:201
- EN 149
- EN 14605:20054/A1:2009
- EN ISO 13982-1:2004/A1:2010

- EN 13034:2005/A1:2009
- EN14126:2003
- EN 1073-2:2002
- EN 1149-1:2006& EN 1149-5:2008
- EN 14683 TYPE IIR

Odpowiedź 37:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

.....
Wojciech Glinka
(podpis Zamawiającego)