



SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



Nasz znak ZP 38/24

Poznań, dnia 28.08 2024 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego na : dostawę jałowego sprzętu medycznego – 37 pakietów

I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia w sposób jak poniżej :

1.W SWZ załączniku nr 6 „ Projekt umowy” § 2 ust. 6 zmiana polega na wydłużeniu terminu dostawy w trybie „ na ratunek życia” w ciągu 24 godzin na w trybie „na ratunek życia” w ciągu 48 godzin zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną

Jest :

§2

Realizacja Przedmiotu umowy – warunki i terminy dostawy

6.Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w terminie dodni roboczych od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego, a w trybie „na ratunek życia” w ciągu 24 godzin. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy (niedziele i święto), dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

Po zmianach :

6.Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w terminie dodni roboczych od momentu otrzymania zamówienia od Zamawiającego, a w trybie „na ratunek życia” **w ciągu 48 godzin**. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy (niedziele i święto), dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

2.W SWZ załączniku nr 6 „ Projekt umowy” § 7 ust. 2 zmiana polega na dopisaniu słów o brzmieniu : – w zakresie pakietu nr 31 termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 9 miesięcy od dnia jego wydania.
zmiana zaznaczona czcionką pogrubioną

Po zmianach :

§ 7

Termin gwarancji i ważności

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na dostarczony towar , którego termin obowiązywania będzie zgodny z datą ważności na opakowaniu.
2. Termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 12

miesiący od dnia jego wydania, a dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

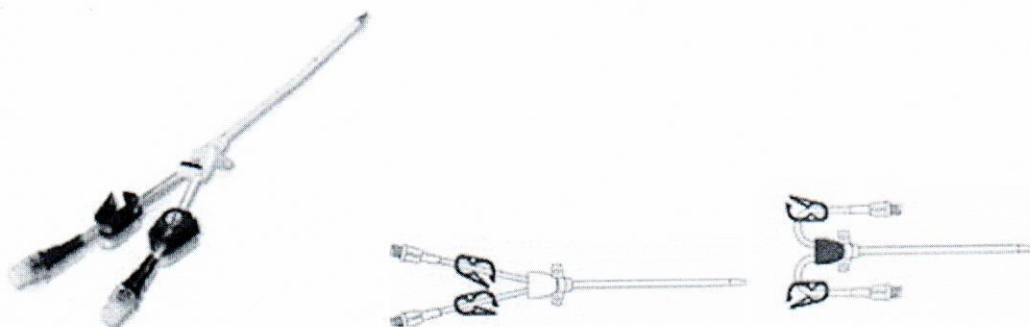
– w zakresie pakietu nr 31 termin ważności sprzedawanego towaru (wyrobów medycznych) nie może upływać wcześniej niż w ciągu 9 miesięcy od dnia jego wydania)

3. W przypadku stwierdzenia wad lub uszkodzeń w dostarczonym towarze, Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy i wezwać Wykonawcę do prawidłowego wykonania umowy. Reklamacje mogą być składane przez Zamawiającego do 3 dni roboczych od daty dostawy przedmiotu umowy do Zamawiającego, a Wykonawca zobowiązuje w terminie do 2 dni roboczych, na własny koszt dokonać wymiany na towar wolny od wad i uszkodzeń.

II. Ponadto informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły w ustawowym terminie pytania, na które udzielono odpowiedzi o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny spełniający te same funkcje lecznicze: cewnik czasowy do hemodializy wykonany z termoaktywnego poliuretanu, końcówka nieprzepuszczalna dla promieni rentgenowskich, zmniejszająca ryzyko urazu ściany naczynia, otwory boczne, końcówki luer oznaczone kolorami, nasadka barierowa ograniczająca przenoszenie drobnoustrojów, przewodnik z nitinolową końcówką w kształcie litery J z dozownikiem pokrętła zapewniającym łatwą kontrolę 0,35" x 70cm, igła wprowadzająca 18G x 7cm z zaworem bocznym pozwala na bezkrwawe wprowadzenie cewnika, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 10Fr x 11cm, rozszerzacz z powłoką hydrofilową 12Fr x 14cm, strzykawka 5ml, skaplel, czapki wtryskowe, Poziom objętości wypełnienia oznaczony na zaciskach.



- a) Dla pozycji 1 cewnik dwukanałowy z ramionami zakrzywionymi 12F o długościach 15,20,24cm
b) Dla pozycji 2 cewnik dwukanałowy z ramionami prostymi 12F o długościach 15,20,24cm
c) Dla pozycji 3 cewnik dwukanałowy z ramionami prostymi 12F o długości 15cm

Odpowiedź:

- a) Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ
b) Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ
c) Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 2 dot. zapisów SWZ -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.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 18

Czy Zamawiający w pakiecie 18 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych,

a) dla poz. 1 - ramiona zakrzywione średnica 11 FR lub 13 FR – o długościach 15 cm, 17,5 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego

b) dla poz. 2 - ramiona proste średnica 11 FR lub 13 FR – o długościach 15 cm, 17,5 cm, 20 cm i 25 cm do wyboru przez Zamawiającego

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź:

a) Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

b) Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 18 poz.1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 18 poz. 1 i 2 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 34 poz.1-3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego, które w składzie posiadają samoprzylepne podkładki z portem połączone z dwuświatłowym drenem z miękkiego poliwinylu – pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 34 poz.4

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować czy miał na myśli 5 opakowań pakowanych po 5 sztuk wymienionego zestawu opatrunkowego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyjaśnia, że miał na myśli 5 opakowań x 5 sztuk.

Pytanie nr 7 dot. Pakietu nr 34 poz.5

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować czy miał na myśli 10 opakowań pakowanych po 5 sztuk wymienionego zestawu opatrunkowego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyjaśnia, że miał na myśli 10 opakowań x 5 sztuk.

Pytanie nr 8 dot. Pakietu nr 34 poz.5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu opatrunkowego, w którego składzie znajduje się opatrunek piankowy z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 26 cm x 15 cm x 1,6 cm - pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 9 dot. Pakietu nr 34 poz.10-11

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowe zbiorniki na wydzielinę połączone z dwuświatłowym drenem z miękkiego poliwinylu o długości 180 cm - pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 10 dot. Pakietu nr 29

Prosimy Zamawiającego o informację jak należy wycenić pozycje , których produkcja została zakończona (pak. 29 poz. 1, 2 i 5) ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że należy wycenić pozycje po ostatniej obowiązującej cenie i zamieścić uwagę pod pakietem o zakończonej produkcji w/w pozycji.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu nr 11 poz.1-6

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej :
Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL 0,65 z informacją na opakowaniu ;anatomiczne; średni poziom protein <30 µg/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium lub producenta wg EN 455-3 z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 2 Z normy EN 374-1, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważnej badania na zgodność z normą EN 455 lub równoważnej potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej lub producenta, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 12 dot. Pakietu nr 11 poz.7-10A

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej :
Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci; AQL 0,65 ; badania na zgodność z normą EN455 lub równoważnej; sterylizowane radiacyjnie; anatomiczne; poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium lub producenta wg EN 455-3 lub równoważnej z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy); średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,21- 0,22 mm, na mankiecie 0,16-0,18 mm, średnia siła zrywania przed starzeniem 16 N mankiet rolowany; opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej ; badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 13 dot. Pakietu nr 11 poz.11-15

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej :
Rękawice chirurgiczne, neoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz polimeryzowane; AQL 0,65 grubość: na palcu min 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 12 N; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, Mankiet rolowany z warstwą zapobiegającą zsuwaniu się, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374- 1 lub równoważnej. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 lub równoważnej . Odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważnej (raporty z wynikami badań).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 14 dot. Pakietu nr 11 poz.16-20

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej :

Rękawice chirurgiczne, z flexylonu, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową ,powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowaną. Wygodne i elastyczne, nie uciskające dłoni. Grubość na palcu min. 0,20 mm, na dłoni min. 0,18 mm, na mankiecie min. 0,17 mm, AQL 0,1,sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne , mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 280 mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 2, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważny. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważny oraz (raporty z wynikami badań).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 11 poz. 21-25

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej :

Rękawice chirurgiczne, syntetyczne polichloroprenowe (neoprenowe), bezpudrowe produkowane z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z zewnątrz polimeryzowane miękkim polimerem i mikroteksturowane. Grubość: na palcu min. 0,19 mm, dłoń min. 0,18 mm, na mankiecie min. 0,15 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 280 – 292 mm. Mankiet rolowany z taśmą zapobiegającą zsuwaniu się. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Podwyższona ochrona przed przenikaniem cytostatyków, odporne na min. 15 leków wg ASTM D 6978 lub równoważnej Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważnej oraz EN ISO 374-5 lub równoważnej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 11 poz.26-230

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej :

Rękawice chirurgiczne, z flexylonu, bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana.. Wygodne i elastyczne, nie uciskające dłoni. Grubość na palcu min. 0,20 mm, na dłoni min. 0,18 mm, na mankiecie min. 0,17 mm, AQL 0,1, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 280 mm, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 lub równoważny oraz EN ISO 374-5 lub równoważny. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1 lub równoważnej. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 2, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1 lub równoważny. Badania na przenikalność min. 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 lub równoważny oraz (raporty z wynikami badań).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 17 dot. wzoru umowy §10 ust 1 pkt e):

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przesyłania dokumentów dopuszczających do obrotu za pośrednictwem e-mail.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18 dot. wzoru umowy §10 ust 1 pkt e):

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary do 300 zł za każdy ujawniony taki przypadek

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści Cewnik balonowy OTW, zbudowany z włókien kewlarowych, ultra niepodatny. Średnice: 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 i 26 mm, długości: 2, 4 i 6 cm (w zależności od średnicy). Kompatybilny z przewodnikiem 0.035", system wprowadzania 80 cm i 120 cm. Ciśnienie nominalne 4-6 atm, RBP: 12-18 atm. Koszulka 7-12F. Dwa znaczniki dla lepszej widoczności ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści Filc chirurgiczny z włókien PTFE o wymiarach:

5,1 x 5,1 cm i grubości nominalnej 0,61 mm? Zalecaną w przypadku angioplastyki łąką z wszczepieniem stentu, jak np. przy zabiegu endarterektomii tętnicy szyjnej i zabiegach naprawczych ASD/VSD

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 21 dot. §2 ust. 6 projektu umowy – załącznik nr 6 do SWZ oraz rozdział 6 ust. 2 SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na, aby dostawy „na ratunek życia” były realizowane w dni robocze w ciągu 48 godzin?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.1

Pytanie nr 22 dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę na pozycje?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 5, pozycja 15-21

Czy Zamawiający wydzieli w.w. pozycje co umożliwi złożenie korzystnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 8, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania wstępnego wynoszącego 3 Minuty?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o wymiarach 3m x 12 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o wymiarach 3m x 15 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 27 dot. Pakietu nr 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o wymiarach 3m x 8 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 28 dot. Pakietu nr 8, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o wymiarach 3m x 6 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 29 dot. Pakietu nr 9, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje wyceny 30 opakowań gdzie w każdym opakowaniu jest 12 sztuk opatrunków?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia ,że oczekuje wyceny 30 sztuk , pod warunkiem że wymagana ilość nie ulegnie zmianie.

Pytanie nr 30 dot. Pakietu nr 12, pozycja 1

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład chłonny w rozmiarze 40 x 60 cm z wkładem chłonnym 34 cm x 54cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 3,12 g, dwóch warstw celulozy 6,2 g, pulpy celulozowej 27,6 g, niebieskiej folii PE 5,3 g. Opakowanie 25 szt. Chłonność: 590 ml.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 31 dot. Pakietu nr 12, pozycja 2

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład chłonny w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 55 cm x 78 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 7,02 g, dwóch warstw celulozy 14,5 g, pulpy celulozowej 42,1 g, niebieskiej folii PE 11,9 g. Opakowanie 25 szt. Chłonność: 1326 ml.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 32 dot. Pakietu nr 12, pozycja 3

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g , warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Waga całkowita podkładu 280 g ± 5 g, chłonność 3820,18 ml; opakowanie 10 szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 33 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki wyłącznie w rozmiarach 6-22?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 34 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki wyłącznie w rozmiarze 24?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 35 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki wyłącznie w rozmiarach 24 i 26?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 36 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem 3ml w rozmiarze 6 oraz balonem 3-5ml w rozmiarze 8-10?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 37 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 38 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 31cm z prowadnicą, o pojemności balonów CH6 – 3ml i CH8, 10 – 5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 39 dot. Pakiet 14, Pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw w rozmiarach 14Fr-27Fr, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 40 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 2,1m, z końcówkami niebieskimi, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 41 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 3,0m z zakończeniem lejek-lejek z końcówkami niebieskimi?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 42 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści końcówkę o długości 26cm, spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 43 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści butelkę w rozmiarze: 200, 400 i 600ml o ciśnieniu początkowym 900mbar, z połączeniem butelki large-lock?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 44 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH8-18 z perforacją na długości 14cm i długości 70cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 45 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie łącznika do cewników bez drenika?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 46 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu wykonanego z wysokiej jakości medycznego pcv zawierającego śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 47 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie masek wykonanych z wysokiej jakości medycznego pcv zawierającego śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 48 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 28

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu - Cewnik do drenażu przezskórnego ropni: wykonany z PVC z markerem rtg wzmacniającym widoczność, 9 dużych, owalnych otworów bocznych na końcu dystalnym, skalowanie co 1 cm, parametry: 16-20 Fr / 41 cm; w zestawie igła 18 G, przewodnik TFE 0,038" z 3 mm zagiętą zmiękczoną końcówką, rozszerzadła, adapter?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 49 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewnikó4.w w rozmiarze CH12-36, co 2?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 50 dot. Pakietu nr 14, Pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie sondy o długości 1050mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 51 dot. Pakietu nr 5 poz.12-13

Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 52 dot. Pakietu nr 5 poz. 14

Czy Zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej z ruchomym oraz stałym szyldem, do wyboru?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 53 dot. Pakietu nr 31

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Pakiecie nr 31 nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych od momentu otrzymania pisemnego zamówienia dla Pakietu nr 31?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuję dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 54 dot. wzoru umowy §2 ust. 6, zapisów SWZ Część I Rozdział VI pkt. 2

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy w trybie „na ratunek życia” do 48h od momentu otrzymania pisemnego zamówienia dla Pakietu nr 31. Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie. Ponadto przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie, a materiały, których zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.1

Pytanie nr 55 dot. wzoru umowy §4 ust. 1, zapisów SWZ Część I Rozdział VI pkt. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu trwania umowy do 24 miesięcy? Aktualne niestabilne warunki geopolityczne i ekonomiczne sprawiają, że wykonawca jest zobligowany, aby do standardowej oferty dodać odpowiednio wysoką marżę, zabezpieczającą wykonawcę przed ewentualnymi stratami jakiegokolwiek zysku. W ciągu ostatniego roku destabilizacja związana z wojną oraz wysoką inflacją, spowodowała wielokrotne i znaczne podwyżki u producentów, w związku z czym wykonawca musi zapewnić swojej firmie stabilność finansową. Przygotowanie oferty na okres 24 miesięcy spowoduje przedstawienie korzystniejszej oferty dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 56 dot. okresu ważności 12 m-cy.

Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych (w zależności od bieżącego zapotrzebowania), czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów jednorazowych, sterylnych (tj.: dreny płuczące, pokrowce) z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.2

Pytanie nr 57 dot. Pakietu nr 11 poz.1-6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe pudrowane, jałowe. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie. Mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pudrowana. Poziom AQL 0.65. Osiągany poziom protein lateksu $\leq 10 \mu\text{g/g}$. (potwierdzone wynikami z badań producenta wg EN 455).

Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ C. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN 374-5; odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji, w tym 2 na min. 5 poziomie odporności. Zgodność z normą EN 455 potwierdzone deklaracją producenta

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 58 dot. Pakietu nr 11 poz. 7-10A

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne i ochronne, lateksowe bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma (R). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie. Mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, 50 par. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, polimeryzowana; powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Grubości: na palcu 0.19 mm, na dłoni 0.18 mm oraz na mankiecie 0.14 mm, siła zrywu: przed starzeniem 13.57 N. Osiągany poziom protein lateksu $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ C. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN 374-5; odporne na przenikanie 3 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, odporne na przenikanie 9 leków do chemioterapii (cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978, w tym zanotowano brak przebicia przy 7 cytostatykach do 240 minut. Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie i podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Sterylne lateksowe rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor biały, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami gamma), powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, chlorowana. Powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 293 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), grubość na palcu 0.24 mm, grubość na dłoni min. 0.20-0.21mm oraz grubość na mankiecie 0.17 mm (potwierdzone badaniami wytwórcy), siła zrywu przed starzeniem min. 17 N (potwierdzone badaniami wytwórcy), zawartość protein lateksu <10 ug/g (potwierdzone badaniami wytwórcy), rękawice posiadające AQL 0.65.

Rękawice zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w klasie IIa zgodnie oraz jako środki ochrony indywidualnej w kategorii III typ B. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 9 cytostatyków zgodnie z EN 16523-1:2015+A1:2018; badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Rodzaj opakowania jednostkowego: koperta zewnętrzna typu half-pack, folia/folia, koperta wewnętrzna: papierowa.

Odpowiedź:

1. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
2. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 59 dot. Pakietu nr 11 poz.11-15

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne, jałowe, poliizoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, kolor zielony, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie. Powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, chlorowana i silikonowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy). Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem i silikonowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy). Długość rękawicy minimum 303 mm, grubość na palcu 0.20+/-0.02 mm (potwierdzone kartą techniczną wytwórcy). Typowa wartość siły zrywu: przed starzeniem 13 N, oraz typowa wartość po starzeniu 13 N (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy). Rękawice zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w klasie IIa zgodnie oraz jako środki ochrony indywidualnej w kategorii III typ B. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5. Rękawice przebadane na przenikanie min. 10 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 oraz na przenikanie min. 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Koperta typu half pack - folia/folia hermetycznie i podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne i ochronne, syntetyczne polichloroprenowe (neoprenowe) bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor jasno brązowy, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana warstwowo. AQL 0,65; grubość: na palcu 0,19 mm, długość min. 295 mm, siła zrywania min. 11 N.

Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 (ISO 16604). Odporne na przenikanie 4 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 (raport z wynikami badań) oraz odporne na przenikanie 17 leków do chemioterapii (cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978. (raport z wynikami badań)

Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie po podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź:

1. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
2. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 60 dot. Pakietu nr 11 poz.16-20

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne i ochronne, syntetyczne poliizoprenowe, bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma (R). Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do

jednorazowego użytku. Kolor jasnożółty, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana warstwowo. Osiągane wartości parametrów fizycznych przez produkt: długość min. 300 mm, grubości: na palcu 0.22 mm, na dłoni 0.19 mm oraz na mankiecie 0.16 mm, siła zrywu: przed starzeniem 10 N. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B.

Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 (ISO 16604). Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Badania na przenikanie 17 leków do chemioterapii (cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie po podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 61 dot. Pakietu nr 11 poz.21-25

1.Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice ochronne, syntetyczne, jałowe, neoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet prosty z niechlorowaną opaską przylepną, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie. Powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem mikroteksturą (potwierdzone kartą techniczną wytwórcy), chlorowana i silikonowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy). Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem i silikonowana (potwierdzone oświadczeniem wytwórcy). Długość rękawicy minimum 295 mm, grubość średnia na palcu 0.19 mm, średnia na dłoni 0.18 mm oraz średnia na mankiecie 0.15 mm (potwierdzone kartą techniczną wytwórcy). Siła zrywu: średnia przed starzeniem min. 9 N oraz średnia po starzeniu min. 9 N (potwierdzone kartą techniczną). Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych. Bez protein lateksu, poziom AQL 0.65.

Rękawice zgodne z Rozporządzeniem o Środkach Ochrony Indywidualnej - UE 2016/425 (kat. III typ A), rękawice zgodne z EN 455 część 1, EN 455 część 2, EN 455 część 3, EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 421, posiadające Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671/EN 374-5, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4 (min.53 substancje w tym 2 alkohole stosowane w dezynfekcji), rękawice przebadane na przenikanie 29 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978, oraz 18 cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (raporty z wynikami badań). Opakowanie: koperta zewnętrzna foliowa, koperta wewnętrzna foliowa.

2.Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne i ochronne, syntetyczne polichloroprenowe (neoprenowe) bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor jasno brązowy, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Rękawice nie zawierają wybranych akceleratorów chemicznych z grupy: karbaminianów, benzimidazoli, tiuramów, tiazoli, tiomoczników. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana warstwowo. AQL 0,65; grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0.17 mm oraz na mankiecie 0.15 mm, długość min. 295 mm, siła zrywania min. 11 N.

Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 (ISO 16604). Odporne na przenikanie 4 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, odporne na przenikanie 17 leków do chemioterapii (cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978. (raporty z wynikami badań). Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie po podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź:

1. Zamawiający dopuszcza nie wymaga

2.Zamawiający podtrzymują dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 62 dot. Pakietu nr 11 poz.26-30

1.Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne i ochronne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor zielony, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana. Długość rękawicy min. 292 mm, grubości: na palcu 0.18 mm, na dłoni 0.17 mm oraz na mankiecie 0.13 mm, siła zrywu: przed starzeniem 13.22

N oraz po starzeniu 10.24 N. Osiągany poziom protein lateksu - nie dotyczy. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN 374-5; odporne na przenikanie min. 3 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na przenikanie min. 9 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (raporty z wynikami badań). Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie po podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne i ochronne, syntetyczne poliizoprenowe bezpudrowe, jałowe, sterylizowane promieniowaniem gamma. Kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, zróżnicowany na obie dłonie, do jednorazowego użytku. Kolor jasnożółty, mankiet o równomiernie rolowanym brzegu. Dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wnętrzu dłoni, polimeryzowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana warstwowo. Osiągane wartości parametrów fizycznych przez produkt: długość min. 300 mm, grubości: na palcu 0.22 mm, na dłoni 0.19 mm oraz na mankiecie 0.16 mm, siła zrywu: przed starzeniem 10 N. Poziom AQL 0.65. Rękawice klasyfikowane zarówno jako wyrób medyczny klasy IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Rękawice przebadane: na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 (ISO 16604). Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6 zgodnie z EN 16523-1 (raport z wynikami badań). Badania na przenikanie 17 leków do chemioterapii (cytostatyków) zgodnie z ASTM D6978 (raport z wynikami badań). Opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia hermetycznie po podciśnieniowo zamknięta, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź:

1. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ
2. Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

Pytanie nr 63 dot. Pakietu nr 14 poz. 13 i 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o ShA 76. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 64 dot. Pakietu nr 14 poz. 23

Czy Zamawiający dopuści zestaw z nebulizatorem o frakcji respiralnej >60%

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Kierownik Apteki
Szpitala Klinicznego
im. K. Jonschera UM w Poznaniu
mgr farm. Anna Łohynowicz

Przewodnicząca Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR
Szpitala Klinicznego
im. K. Jonschera UM w Poznaniu

Dyrektor Szpitala

opracowała: Beata Zoellner

Dział Zamówień Publicznych
tel : 061- 84913-75
ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
Tel. centrala 61 8491200 Fax 61 8483362
szpital@skp.ump.edu.pl
www.skp.ump.edu.pl



PACJENT naszym priorytetem
JAKOŚĆ naszym wyzwaniem