



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

4WSzKzP.SZP.2612.58.2020

Wrocław, 25-9-2020 r.

L.dz. 4WSzKzP.SZP.2612.58.2020.6

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (nr 1)

dotyczy: przetargu nieograniczonego na „Dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem 5 urządzeń do odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłoźniowej oraz generatora do cięcia tkanek i koagulacji tkanek miękkich”, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.58.2020

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2, 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) dalej PZP, informuje, że wpłynęły zapytania o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytania wraz z odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 2 PZP:

Pytanie nr 1: dot. pakietu nr 7 poz. 5 i 6

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 7 poz. 5 i 6 i utworzenie dla tych pozycji niezależnego zadania.

Odpowiedź na pytanie nr 1: NIE, SIWZ bez zmian

Pytanie nr 2: dot. pakietu nr 44

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 44 kaniuli dotętnicznej wraz z nieinwazyjnym systemem mocowania posiadającym dopasowaną do stopki kaniuli adhezyjną część stabilizującą oraz wyprofilowane, dwuwarstwowe zabezpieczenie Velcro umożliwiające operowanie zaworem odcinającym bez rozłączania systemu.

Odpowiedź na pyt. nr 2: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3: dot. pakietu nr 24

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczącą.

Odpowiedź na pyt. nr 3: TAK. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4: dot. Pakietu 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z dwurożnym cewnikiem Foleya o przekroju 10Fr i 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na mocz.

Odpowiedź na pyt. nr 4: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5: dot. Pakietu 16, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z igły Tuohy 18G o długości 80mm kodowanej kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem, z opcjonalnie zdejmowanymi "skrzydełkami", cewnika z otwartą dystalną końcówką o długości 90cm, wykonanymi z poliamidu, odporny na załamania, znaczniki długości, filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, skuteczny przez 96h, sterylny, strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10ml, zatraskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie, przewodnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta typu Lockit z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatraskową i gąbkową częścią przylepną niskoprofilowy (wysokość do 5 mm).

Odpowiedź na pyt. nr 5: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: dot. Pakietu 16, pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 16 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź na pyt. nr 6: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 7: dot. Pakietu 16, pozycja 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 20 z Pakietu nr 16 i stworzy osobny pakiet.
Odpowiedź na pyt. nr 7: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 8: dot. Pakiet 17, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do przeskrórnej nefrotomii o przekroju 10Fr, 12Fr i długości 30cm, wykonany z poliuretanu przez co zapewni wygodę pacjenta. Boczne otwory zapewniają maksymalny odpływ. Zestaw dostarczany jest z elementami niezbędnymi, dostosowanymi do siebie i ułatwiającymi bezpieczne stosowanie produktu. W skład zestawu wchodzi między innymi: cewnik typu Pigtail, przewodnik o długości 100cm z rdzeniem nitinolowym z PTFE z zakończeniem typu 'J', który zapewnia elastyczność i zabezpiecza przed pęknięciem, dren łączący, trokar do nakłuwania (kaniula), igła punkcyjna 18G o długości 20cm oraz igła Chiba 22G o długości 20cm, rozszerzacz powięzi w rozmiarach 6Fr- 14Fr, skalpel #11 oraz skrzydełka mocujące cewnik.

Odpowiedź na pyt. nr 8: NIE, Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9: dot. Pakietu 17, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 10Fr, 12Fr, 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór.

Odpowiedź na pyt. nr 9: TAK, zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10: dot. Pakietu nr 17 pozycji 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 17 i stworzy osobny pakiet.
Odpowiedź na pyt. nr 10: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 11: dot. Pakietu nr 17 pozycji 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Pakietu nr 17 i stworzy osobny pakiet.
Odpowiedź na pyt nr 11: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 12: dot. Pakietu nr 17 pozycji 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 17 i stworzy osobny pakiet.
Odpowiedź na pyt. nr 12: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 13: dot. Pakietu 20

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley o długości 38cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź na pyt. nr 13: TAK, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14: dot. Pakietu 25 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Pakietu nr 25 i stworzy osobny pakiet.
Odpowiedź na pyt nr 14: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 15: dot. Pakietu nr 60 poz. 3-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-4 z Pakietu nr 60 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź na pyt. nr 15: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 16: dot. Pakietu 68, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley o długości 38cm- pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź na pyt nr 16: TAK, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17: dot. Pakietu nr 68 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 68 i stworzy osobny pakiet.

Odpowiedź na pyt nr 17: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 18: dot. pakietu nr 2 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści Infuzor o następujących parametrach?

Infuzor przeznaczony do ciągłego przepływu leku cytotoksycznego (długotrwałe wlewy cytostatyków w warunkach ambulatoryjnych). Objętość minimalna 240ml. Przybliżająca wartość zalegająca 3ml.Nominalna prędkość przepływu 5,2ml/godz. Nominalny czas wlewu 48 h. Objętość maksymalna 300 ml.

Odpowiedź na pyt nr 18: TAK zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19: dot. pakietu nr 2 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści Infuzor o następujących parametrach?

Infuzor przeznaczony do ciągłego przepływu leku cytotoksycznego (długotrwałe wlewy cytostatyków w warunkach ambulatoryjnych). Objętość minimalna 240ml. Przybliżająca wartość zalegająca 3ml.Nominalna prędkość przepływu 10,4ml/godz. Nominalny czas wlewu 24 h. Objętość maksymalna 300 ml.

Odpowiedź na pyt. nr 19: TAK zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20: dot. pakietu nr 2 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści Infuzor o następujących parametrach?

Infuzor przeznaczony do ciągłego przepływu leku cytotoksycznego (długotrwałe wlewy cytostatyków w warunkach ambulatoryjnych). Objętość minimalna 120ml. Przybliżająca wartość zalegająca 1ml.Nominalna prędkość przepływu 2,0ml/godz. Nominalny czas wlewu 48 h Objętość maksymalna 130 ml.

Odpowiedź na pyt nr 20: TAK zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21: dot. pakietu nr 74 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach?

Strzykawką - konstrukcja całkowicie szczelna, zamknięta, uniemożliwiająca demontaż tłoka, połączona trwale z konektorem (umożliwiającym pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiołki i butelki w systemie hermetycznie zamkniętym). Strzykawką zawiera sterylne powietrze wewnątrz, jest zaopatrzona w uszczelkę typu O-ring 3 warstwową, uniemożliwiającą uwalnianie się oparów/aerozoli poprzez tylną część strzykawki. Wewnątrz strzykawki rurka ze stali nierdzewnej, w której znajdują się dwie igły, jedna dla płynu wykorzystywana do transferu leku, druga dla sterylne powietrza dostarczanego ze strzykawki do fiołki. Strzykawką dzięki temu zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiołki. Strzykawką w pełni bezpieczna uniemożliwiająca nieświadome ukłucie. Nie wymaga nakręcania czy też obracania w momencie łączenia z adapterem do fiołki. Materiały, z których wykonana jest strzykawką są wolne od: DEHP, lateksu i BPA. Strzykawką dostępna w następujących rozmiarach (pojemnościach): 1 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 35 ml, 60 ml oraz 60 ml, z budową ułatwiającą pobieranie cieczy oleistych. Strzykawką z konektorem jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA.

Odpowiedź na pytanie nr 21: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 22: dot. pakietu nr 74 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach?

Strzykawką - konstrukcja całkowicie szczelna, zamknięta, uniemożliwiająca demontaż tłoka, połączona trwale z konektorem (przystosowany do podaży cytostatyków i przeciwciał monoklonalnych, pobranie roztworu leku cytostatycznego z fiołki i butelki w systemie hermetycznie zamkniętym). Strzykawką zawiera sterylne powietrze wewnątrz, jest zaopatrzona w uszczelkę typu O-ring 3 warstwową, uniemożliwiającą uwalnianie się oparów/aerozoli poprzez tylną część strzykawki. Wewnątrz strzykawki rurka ze stali nierdzewnej, w której znajdują się dwie igły, jedna dla płynu wykorzystywana do transferu leku, druga dla sterylne powietrza dostarczanego ze strzykawki do fiołki. Strzykawką dzięki temu zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiołki. Strzykawką w pełni bezpieczna uniemożliwiająca nieświadome ukłucie. Nie wymaga nakręcania czy też obracania w momencie łączenia z adapterem do fiołki. Materiały, z których wykonana jest strzykawką są wolne od: DEHP, lateksu i BPA. Strzykawką dostępna w następujących rozmiarach (pojemnościach): 1 ml, 3 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml, 35 ml, 60 ml oraz 60 ml, z budową ułatwiającą pobieranie cieczy oleistych.

Strzykawka z konektorem jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA.

Odpowiedź na pyt. nr 22: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 23: dot. pakietu nr 74 pozycja 3

Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach?

Przyrząd do pobierania oraz dostrzykiwania rozpuszczalnika (np. NaCl) lub leku z worka/butelki, umożliwiający przepływ powietrza w celu wyrównania ciśnień. Nie zawiera DEHP, Lateksu oraz BPA

Element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA.

Odpowiedź na pyt nr 23: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 24: dot. pakietu nr 74 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach?

Bezglowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek, przystosowany do podaży cytostatyków umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem. Posiada centralne nakłucie – wymuszane przez konstrukcję oraz podwójny zatrask. Materiały, z których wykonany jest przyrząd są wolne od: DEHP, lateksu i BPA. Łącznik dostępny w następujących rozmiarach (pojemnościach): Kompatybilny z fiolkami o średnicy 13 mm, Kompatybilny z fiolkami o średnicy 17 mm., Kompatybilny z fiolkami o średnicy 20 mm., Kompatybilny z fiolkami o średnicy 28 mm. System sygnalizacji akustycznej podczas podłączania łącznika do fiołki. Łącznik we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiołki. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni, uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odłączeniu strzykawki od przyrządu, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiołce. Czas stosowania do 7 dni, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

Odpowiedź na pyt nr 24: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 25: dot. pakietu nr 74 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach?

Bezglowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek, przystosowany do podaży cytostatyków umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem. Posiada centralne nakłucie – wymuszane przez konstrukcję oraz podwójny zatrask. Materiały, z których wykonany jest przyrząd są wolne od: DEHP, lateksu i BPA. Łącznik dostępny w następujących rozmiarach (pojemnościach): Kompatybilny z fiolkami o średnicy 13 mm, Kompatybilny z fiolkami o średnicy 17 mm., Kompatybilny z fiolkami o średnicy 20 mm., Kompatybilny z fiolkami o średnicy 28 mm. System sygnalizacji akustycznej podczas podłączania łącznika do fiołki. Łącznik we współpracy ze strzykawką zapewnia wyrównanie ciśnienia przy transferze cieczy z oraz do fiołki. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni, uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odłączeniu strzykawki od przyrządu, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiołce. Czas stosowania do 7 dni, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji.

Odpowiedź na pyt nr 25: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 26: dot. pakietu nr 74 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści przyrząd o następujących parametrach?

Urządzenie tworzące dostęp do miejsca wkłucia dożylnego, pracujący w systemie zamkniętym kompatybilny z przyrządem na strzykawkę w systemie zamkniętym. Stwarza bezpieczną drogę dla bezpiecznej podaży leków przy pomocy iniekcji lub infuzji. Membrany gwarantują suche połączenia. Adapter posiada system sygnalizacji akustycznej podczas podłączania strzykawki. Element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA.

Odpowiedź na pyt nr 26: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 27: dot. pakietu nr 74 pozycja 7

Czy zamawiający dopuści urządzenie (łącnik) o następujących parametrach?

Urządzenie (łącnik) Luer Lock pozwala zmienić każdy standardowy port żeński w element systemu zamkniętego, w który można bezpiecznie wstrzykiwać lek. Adapter Luer Lock męski posiada system sygnalizacji akustycznej podczas podłączania strzykawki.

Element jest częścią systemu zamkniętego posiadającego kod ONB, wydanego przez FDA.

Odpowiedź na pyt nr 27: TAK zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 28: dot. pakietu nr 74 pozycja od 8 do 15:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr. 74 pozycji od 8 do 15 do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury ofertowej i tym samym uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej?

Odpowiedź na pyt nr 28: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 29: dot. pakietu nr 4 poz 3

Czy zamawiający wyodrębni pozycję numer 3 (sterylna osłona na sondę USG) Z pakietu numer 4 I dopuści składanie oferty wariantowej?

Odpowiedź na pyt nr 29: NIE, SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 30: dot. Pakiet 41 Poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie Elektroda EKG jednorazowa dla dorosłych z żelem stałym do krótkotrwałego monitorowania. Średnica 57 mm x 34 mm (z żełyczkiem do łatwiejszego przyklejania i odklejania . Rozmiar elektrody bez żełyczka 48 x 34 mm W opakowaniu 50.

Odpowiedź na pyt nr 30: TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31: dot. Pakietu nr 35 poz. 4

„Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź na pyt nr 31: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32: dot. pakietu nr 36

Ze względu na fakt, że na rynku polskim dostępne są aktualnie wkłady workowe importowane z Azji dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celem jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w magazynie medycznym i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 1, 2 i 3 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź na pyt nr 32: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 33: dot. pakietu nr 36

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania tych wkładów workowych zapakowanych w pudełka z dyspenserem do higienicznego pobierania wkładów?

Odpowiedź na pyt nr 33: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 34: dot. pakietu nr 37

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia w poz. 2 tego pakietu, ponieważ w opisie podane są różne zakresy długości drenów. Czy w tej pozycji należy zaferować dreny o długości 200cm oraz 300-350cm (każdy z oferowanych drenów dostępny w dwóch średnicach wewn.: 6mm oraz 7mm). Długość drenu i średnica do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź na pyt nr 34: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 35: dot. pakietu nr 38

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w poz.2 pakietu nr 38 igieł do punkcji mostka i talerza biodrowego w rozmiarach 15G długość 75mm, 14G długość 75mm i 14G długość 43-45mm, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź na pyt. nr 35: TAK, zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 36: dot. pakietu nr 39

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania w poz. 1 i 2 pudru hemostatycznego opisanego w SIWZ w opakowaniu odpowiednio 1 gram i 3 gramy. Długość opakowania z aplikatorem 90-100 mm.

Odpowiedź na pyt nr 36: TAK, zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 37: dot. zapisów umowy w §10 ust.1 poz.1 i 3

Bardzo prosimy o zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 poz.1 i 3 na następujący:

„ 1) w wysokości % (*min. 0,5%, max. 3% - zgodnie ze złożoną ofertą*) wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 oraz w §7 ust. 3 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §9, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze,

3) w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia, w przypadku opóźnienia w **dostawie/ zainstalowaniu** wynajmowanego urządzenia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §4 ust. 1 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego potwierdzonego /protokołem instalacji i przekazania, podpisanym po dostawie/ instalacji urządzenia;

Odpowiedź na pyt nr 37: SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 38: dot. Pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pakiecie nr. 24 poz.1 wosku kostnego o składzie : 70% wosk pszczeli i 30% wazelina ?

Odpowiedź na pyt nr 38: TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 39: dot. Pakietu nr 46

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr. 46 wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt lub podanie ceny za sztukę do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź na pyt nr 39: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany oraz udzielone wyjaśnienia stanowią integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SIWZ w przedmiotowym postępowaniu.

W razie zaferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku

modyfikacji SIWZ **Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany** (należy wskazać datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

Z upoważnienia
KOMENDANTA
4 WOJSKOWEGO SZPITALA KRAJOWEGO Z POLIKLINIKI
SZPITALA WROCLAWIA

.....
(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej)