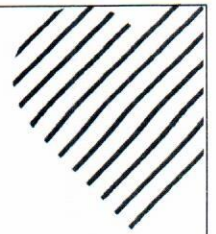




SZPITAL KLINICZNY
IM. KAROLA JONSCHERA
Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
W POZNANIU



ZP 30/24

Poznań, dnia 03.07.2024 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego „Dostawa jałowego sprzętu medycznego - 24 pakiety”.

I. Zamawiający na podstawie art. 137 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023 poz. 1605 z póź.zm) dalej pzp, wprowadza zmiany do Specyfikacji Warunków Zamówienia, w sposób jak poniżej:

1. SWZ do załącznika nr 7 „ Projekt Umowy” w zakresie § 2 poprzez dodanie pkt. 12 i 13

Jest:

§2

Realizacja Przedmiotu umowy – warunki i terminy dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości.
2. Dostawa towaru przez Wykonawcę odbywać się będzie sukcesywnie na podstawie zamówienia Zamawiającego, który określi każdorazowo asortyment i wielkość dostawy. **Zamówienia będą składane pisemnie lub elektronicznie (na wskazany adres poczty elektronicznej) lub faksem.**
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar transportem na własne ryzyko. Koszt transportu zawarty jest w cenie umowy.
4. Towar powinien być wniesiony i rozładowany w Aptece przez Wykonawcę (wysokość wjazdu 3 m). Miejsce dostaw: magazyn Apteki szpitalnej ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
5. Towar należy dostarczyć do Apteki Zamawiającego do godz. 13.00.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w **terminie do 3 dni 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.
7. Odbioru towaru dokonywać będzie osoba upoważniona przez Kierownika Apteki Zamawiającego.
8. Dla jednego zamówienia dopuszcza się maksymalnie 2 numery serii danego towaru.
9. Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy do chwili potwierdzenia odbioru dostawy przez Zamawiającego.
10. Towar dostarczony będzie do Zamawiającego zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 roku w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015 r. poz. 381), w tym odpowiednia temperatura udokumentowana wskaźnikiem temperatury.- o ile dotyczy
11. Zamawiający zastrzega prawo żądania od dostawcy przedstawienia dowodu (np. wydruku) rejestracji warunków transportu dostarczonych wyrobów medycznych zgodnie z zaleceniami producenta wyrobu. W przypadku braku stosownego dowodu lub po stwierdzeniu niezgodności zaistniałych parametrów z warunkami określonymi przez producenta , zamawiający może odmówić przyjęcia danego wyrobu medycznego.-o ile dotyczy

Po zmianach:

§2

Realizacja Przedmiotu umowy – warunki i terminy dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar najwyższej jakości.
2. Dostawa towaru przez Wykonawcę odbywać się będzie sukcesywnie na podstawie zamówienia Zamawiającego, który określi każdorazowo asortyment i wielkość dostawy. **Zamówienia będą składane pisemnie lub elektronicznie (na wskazany adres poczty elektronicznej) lub faksem.**
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu towar transportem na własne ryzyko. Koszt transportu zawarty jest w cenie umowy.
4. Towar powinien być wniesiony i rozładowany w Aptece przez Wykonawcę (wysokość wjazdu 3 m). Miejsce dostaw: magazyn Apteki szpitalnej ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań
5. Towar należy dostarczyć do Apteki Zamawiającego do godz. 13.00.
6. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar do Apteki w **terminie do 3 dni 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 święta), dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.
7. Odbioru towaru dokonywać będzie osoba upoważniona przez Kierownika Apteki Zamawiającego.
8. Dla jednego zamówienia dopuszcza się maksymalnie 2 numery serii danego towaru.
9. Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy do chwili potwierdzenia odbioru dostawy przez Zamawiającego.
10. Towar dostarczony będzie do Zamawiającego zgodnie z przepisami Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 roku w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015 r. poz. 381), w tym odpowiednia temperatura udokumentowana wskaźnikiem temperatury.- o ile dotyczy
11. Zamawiający zastrzega prawo żądania od dostawcy przedstawienia dowodu (np. wydruku) rejestracji warunków transportu dostarczonych wyrobów medycznych zgodnie z zaleceniami producenta wyrobu. W przypadku braku stosownego dowodu lub po stwierdzeniu niezgodności zaistniałych parametrów z warunkami określonymi przez producenta, zamawiający może odmówić przyjęcia danego wyrobu medycznego.-o ile dotyczy
12. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu Zamówienia na swój koszt i ryzyko do Apteki Zamawiającego – w celu weryfikacji zamówienia zgodnie z ust. 2 poniżej, a następnie dalszej dostawy do bezpośrednich odbiorców w systemie „home delivery”.
13. Wykonawca dostarczy przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko do Apteki Zamawiającego, gdzie nastąpi:
 - a) sprawdzenie przez pracownika Zamawiającego dokumentacji transportowej, sprawdzenie zgodności asortymentu z fakturą lub dokumentem WZ (zawierającym serię i datę ważności oraz ilości), dokonanie wizualnej oceny jakości i zgodności asortymentu;
 - b) wydanie Towaru do dalszego transportu, a następnie Wykonawca dostarczy Towar do bezpośrednich odbiorców (pacjentów) raz w miesiącu, w terminie uzgodnionym między Zamawiającym, odbiorcą w wielkości zabezpieczającej prawidłowe miesięczne leczenie.

- 2. SWZ do załącznika nr 7 „Projekt Umowy” w zakresie § 4 poprzez poprawienie omyłki pisarskiej podano „przez okres 24 miesięcy” winno być „przez okres 30 miesięcy” zmiana zaznaczona pogrubioną czcionką.**

Jest:

§4

Okres obowiązywania

1. Umowa zostaje zawarta w dniu i obowiązuje przez okres 24 miesięcy, z zastrzeżeniem ust 2.
2. Strony przewidują możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy o dalszy czas określony ale nie dłuższy niż do 48 miesięcy w przypadkach o których mowa w § 5 ust 1 umowy (w szczególności § 5 ust 1 lit. d umowy)

Po zmianach:

§4

Okres obowiązywania

1. Umowa zostaje zawarta w dniu i **obowiązuje przez okres 30 miesięcy**, z zastrzeżeniem ust 2.
2. Strony przewidują możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy o dalszy czas określony ale nie dłuższy niż do 48 miesięcy w przypadkach o których mowa w § 5 ust 1 umowy (w szczególności § 5 ust 1 lit. d umowy)

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

1. Pytanie nr 1

Pakiet nr 20

Zamawiający określił kryterium równoważności i wykonawca chce zaproponować produkt o tych samych lub lepszych parametrach technicznych (...), lecz w związku z wątpliwościami wykonawcy dotyczącymi kryterium równoważności prosimy Zamawiającego na etapie zadawania pytania o wyjaśnienie: czy Zamawiający uzna poniższe parametry funkcjonalne i jakościowe za takie same lub lepsze i tym samym uzna produkt za równoważny, zgodnie z SWZ część III-rozdział IV - równoważność?:

Opis różnicy dotyczy:

Zamawiający wymaga portu do 12.00 mm wysokości z cewnikiem silikonowym, a wykonawca proponuje wysokość portu: 12.1mm z cewnikiem poliuretanowym.

A/ czy różnica 0,1 mm w wysokości portu jest akceptowalna przez Użytkownika?

B/ Różnica między cewnikiem poliuretanowym a silikonowym

oto kilka różnic, które warto rozważyć: 1. Materiał: Cewniki poliuretanowe są wykonane z poliuretanu, który jest tworzywem sztucznym o dobrej wytrzymałości chemicznej i mechanicznej. Cewniki silikonowe są z kolei wykonane z silikonu, który jest elastycznym polimerem o miękkiej, gładkiej powierzchni. 2. Elastyczność: Cewniki poliuretanowe są zazwyczaj mniej elastyczne niż cewniki silikonowe, ale po krótkim namoczeniu cewnika przed założeniem elastyczność jest równie dobra jak w cewnikach silikonowych, szczególnie jeśli chodzi o komfort noszenia cewnika. 3. Wytrzymałość chemiczna: Poliuretan ma zazwyczaj lepszą wytrzymałość chemiczną niż silikon, co oznacza, że może być bardziej odporny na działanie niektórych substancji chemicznych, co jest istotne w przypadku długotrwałego noszenia cewnika. W kwestii, czy cewnik poliuretanowy może być uznany za lepszy, należy zauważyć, że preferencje co do materiału cewnika **mogą się różnić**. Jednak cewniki poliuretanowe są często preferowane ze względu na swoją wytrzymałość chemiczną, odporność na złoże oraz możliwość pracy w różnych warunkach. Ważne jest, aby przed podjęciem decyzji o wyborze cewnika Użytkownik określił, czy uzna ten parametr za taki sam lub lepszy tak by wykonawca mógł złożyć ofertę równoważną wg indywidualnych potrzeb i warunków Użytkownika. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

2. Pytanie nr 2

Pakiet nr 20

W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 1 i nieuznanie powyższych parametrów za równoważne, zwracamy się z uprzejmym zapytaniem do Zamawiającego:

Czy Zamawiający na podstawie art. 92 PZP umożliwi złożenie oferty wariantowej z użyciem parametrów z pytania 1 jako alternatywny sposób wykonania zamówienia do pakietu 20?

Powyższe rozwiązania umożliwią Zamawiającemu przeprowadzenie postępowania z zachowaniem zasad konkurencyjności i proporcjonalności zgodnie z PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

3. Pytanie nr 3

Pakiet nr 19

Czy Zamawiający dopuści

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny. Port w rozmiarze 22x17mm, i wadze 2,9g, objętość wypełnienia 0,2ml. Średnica membrany 7,8mm. Wysokość portu 8,7mm.

Wyposażony w odłączalny, znakowany poliuretanowy cewnik 5 Fr – średnica zewn, 1,65mm, średnica wew. 1,05mm długości 60cm

Port z zestawem do wprowadzania.

W skład zestawu wprowadzającego wchodzi : port, odłączalny cewnik poliuretanowy 5Fr, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 20Gx38mm, przewodnik „J” (0.018" x40 cm) w podajniku, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta

oraz zestaw

- nożyczki proste typu Reynolds 11cm
 - pęseta zagięta anatomiczna 13 cm
 - nożyczki preparacyjne typu Metzelbaum 15 cm
 - pęseta chirurgiczna typu Adson 12 cm
 - hak chirurgiczny 12 cm
 - pęseta anatomiczna prosta 14 cm
 - pojemnik plastikowy czerwony 250 ml
 - pojemnik plastikowy zielony 250 ml x 2
 - kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12 warstw 17 nitek x 20
 - skalpel nr 23
 - skalpel z długą rączką nr 11
 - opatrunek sterylny, włókninowy 5x7,5
 - strzykawka L-L 10 ml x 3
 - strzykawka L-S 10 ml
 - igła 21G/38mm
 - fartuch chirurgiczny
 - serweta na stół narzędziowy 140x160cm
 - serwety samoprzylepne 90x100cm x3
 - taśma 36x9cm
 - serweta 180x180cm
 - uchwyt na igły 15cm
 - 2 ręczniki
- igła do portu z drenem 20Gx20mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

4. Pytanie nr 4

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający dopuści

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetylenu

Port w rozmiarze 30,8x22,6mm. Wysokość portu 12,2mm i wadze 7,6g, objętość wewnętrzna portu 0,6ml, średnica membrany 12,1mm. 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady.

Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze (7,2 Fr)1,20mm x 2,40mm o długości 60 cm. Przepływ 5ml/s.

Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający 8Fr, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, przewodnik "J"(0,35"x 60 cm) w podajniku w kształcie koła, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI

W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta.

Dodatkowo – igła do portu ze skrzydełkami do długotrwałych infuzji, pakowana jałowo umożliwiającą użycie w późniejszym terminie - 1 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

5. **Pytanie nr 5**

Pakiet nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 15ml, wadze 8,4g, Objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml ? Przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

6. **Pytanie nr 6**

Umowa

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt b), e):

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w maksymalnej wysokości:

b) 10 % netto wartości niezrealizowanej części / pakietu którego dotyczy odstąpienie, gdy Zamawiający odstąpi od części pakietu mowy z winy Wykonawcy.

e) z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty lub braku zmiany wysokości wynagrodzenia przysługującego podwykonawcami (art. 439 ust 5 ustawy pzp), z którymi umowy zostały zawarte na okres dłuższy niż 6 miesięcy, w zakresie (odpowiadającym zmianą cen materiałów i kosztów) w jakim świadczą oni usługi w ramach niniejszej umowy, w przypadku gdy wynagrodzenie Wykonawcy (na wskutek zmiany cen materiałów lub kosztów), zostało zmienione zgodnie z § 5 ust 8 umowy, w wysokości 250,00 zł za każdy ujawniony taki przypadek

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

7. **Pytanie nr 7**

Pakiet 17

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 17 sterylny wymiennik ciepła i wilgoci przeznaczony do stosowania u pacjentów o wadze powyżej 15kg, z tracheostomią oddychających spontanicznie; z celulozowymi wkładami ułożonym po obydwu przeciwnych stronach wymiennika; posiadający port do odsysania z samozamykającą czteroczęściową zastawką, o przestrzeni martwej 10 ml; o wadze 6,3 gram; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 32.89; 500ml: 32.42; 750ml: 32.09; 1000ml: 31.16; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 11.10; 500ml: 11.57; 750ml: 11.90; 1000ml: 12.83 ; o objętości oddechowej Vt - 250 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min. 0,25 cm H₂O

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

8. **Pytanie nr 8**

Pakiet nr 22 poz.1

Czy Zamawiający wymaga, aby do każdego czujnika dołączone było 6 krążków przedłużających jego żywotność?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

9. **Pytanie nr 9**

Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



- Jednorazowego użytku
- Do stosowania przez tracheostomię i intubację

Odpowiedź:

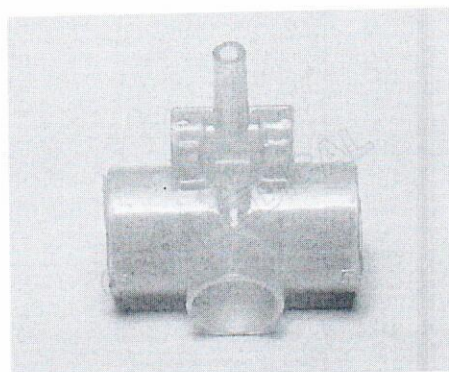
Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

10. Pytanie nr 10

Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: gąbkowy
- Przewodność: 16ml
- Waga: 7g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony kłapką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak
- Jednorazowego użytku
- Do stosowania przez tracheostomię i intubację



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

11. Pytanie nr 11

Pakiet nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty czujnik?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

12. Pytanie nr 12

Pakiet nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czujnik typu MAX-N; MAX-P; MAX-I, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

13. Pytanie nr 13

Pakiet nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 17 wymiennika ciepła i wilgoci sterylnej jednorazowego użytku, z portem tlenowym i portem do odsysania wydzielin, dwumembranowy tj. o dwustronnej powierzchni wymiany, z papierowym wkładem, o przestrzeni martwej wynoszącej 19 ml, waga 9 g, dla pacjentów o minimalnej objętości oddechowej >60 ml, do stosowania przez tracheostomię lub intubację?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

14. Pytanie nr 14

Umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 7 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

15. Pytanie nr 15

Umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy w trybie „na ratunek życia” do 2 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

16. Pytanie nr 16

Umowa

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu wymiany na towar wolny od wad do 3 dni roboczych w przypadku reklamacji?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

17. Pytanie nr 17

Pakiet nr 14 pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej zestawy do pomiaru diurezy godzinowej. Dren dwuświatłowy długości 150 cm, łącznik do cewnika Foley z bezigłowym portem dostępu do pobierania próbek strzykawkami typu Luer i zastawką jednokierunkową chroniącą przed cofaniem się moczu do cewnika Foley. Dren na wejściu do komory pomiarowej zabezpieczony spiralą antyzałamaniową. Komora pomiarowa wyposażona w hydrofobowy filtr powietrza o minimalnej powierzchni 300 mm² oraz zawór umożliwiający spuszczenie moczu z komory do worka, z workiem zbiorczym na mocz skalowanym numerycznie co 100 ml w zakresie od 100 do 2000 ml, wyposażonym w hydrofobowy filtr powietrza, jednokierunkową zastawkę antyzwrotną zapobiegającą cofaniu się moczu do komory pomiarowej oraz zawór spustowy do opróżniania worka. Komora pomiarowa wyskalowana co 1 ml do objętości 40 ml, co 5 ml w zakresie objętości 40 – 90 ml i co 10 ml w zakresie 90 – 500 ml. Zestaw wyposażony w elastyczne paski do zawieszenia systemu przy łóżku pacjenta. Bez lateksu i DEHP.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

18. Pytanie nr 18

Umowa

Proszę o doprecyzowanie na jaki okres czasu zostanie zawarta umowa dla Pakietu nr 24, czy na 30 miesięcy wg opisu SWZ (rozdział VI), czy na 24 miesiące wg zapisów projektu umowy.

Odpowiedź:

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

19. Pytanie nr 19

Umowa

W związku z zapisami SWZ, iż Zamawiający będzie korzystał z „dostaw domowych” w zakresie pakietu nr 24, czy Zamawiający wyrazi zgodzi się na dodanie do umowy poniższych klauzul regulujących sposób dostawy w systemie „home delivery”?

1. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu Zamówienia na swój koszt i ryzyko do Apteki Zamawiającego – w celu weryfikacji zamówienia zgodnie z ust. 2 poniżej, a następnie dalszej dostawy do bezpośrednich odbiorców w systemie „home delivery”.

2. Wykonawca dostarczy przedmiot Zamówienia na swój koszt i ryzyko do Apteki Zamawiającego, gdzie nastąpi:

a) sprawdzenie przez pracownika Zamawiającego dokumentacji transportowej, sprawdzenie zgodności asortymentu z fakturą lub dokumentem WZ (zawierającym serię i datę ważności oraz ilości), dokonanie wizualnej oceny jakości i zgodności asortymentu;

b) wydanie Towaru do dalszego transportu, a następnie Wykonawca dostarczy Towar do bezpośrednich odbiorców (pacjentów) raz w miesiącu, w terminie uzgodnionym między Zamawiającym, odbiorcą w wielkości zabezpieczającej prawidłowe miesięczne leczenie.

Odpowiedź:

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

20. Pytanie nr 20

Umowa

Czy (w związku z optymalizacją sposobu oraz kosztów dostaw oraz koniecznością uniknięcia ponadprogramowych nieuzasadnionych dostaw) istnieje możliwość dodania dodatkowej klauzuli do wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SWZ):

„Wykonawca, w ramach niniejszej umowy, zobowiązuje się do nieodpłatnego dostarczenia do pacjenta jednej

dostawy w miesiącu, obejmującej produkty niezbędne do prowadzenia dializy otrzewnowej. Koszt każdej kolejnej dostawy w danym miesiącu ponosi Zamawiający, z wyjątkiem sytuacji zagrożenia życia pacjenta.”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ. Koszt dostawy należy uwzględnić w cenie oferty.

21. Pytanie nr 21

Pakiet nr 7

Czy Zamawiający dopuści cewniki balonowe niskoprofilowe do PTA o średnicach 2 mm, 2,5 mm, 3 mm, 3,5 mm, 4 mm, 5 mm, 6 mm, 7 mm, 8 mm, 9 mm i 10 mm (wyluczając średnicę 12 mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga

22. Pytanie nr 22

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika typu „Port” o masie 10g?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

23. Pytanie nr 23

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika typu „Port” z cewnikiem poliuretanowym typu Chronoflex?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Z-ca Kierownika Apteki
mgr farm. Małgorzata Skurczyńska

.....
Członek Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

p.o. DYREKTORA
Szpitala Klinicznego
im. K. Jonschera UM w Poznaniu
.....
Dyrektor Szpitala Pachciarz

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