

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia 14.07.2020 roku

ZP/p/2374-27/2020

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „Dostawa materiałów opatrunkowych i testów paskowych do oznaczania poziomu glukozy”. Nr postępowania: Zp/p/27/2020.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Nr 5, 6, 7, 8, 9, 10

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Zestaw zapytań nr 5

Pytanie 1

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w **części 9 w pozycji 1 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby w części 9 paski i glukometry spełniały opisane w pytaniu wymagania.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga w **części 9 w pozycji 1** specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3

Działając w dobrej wierze oraz chcąc ograniczyć nieprawdziwe informacje pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia, jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww. Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w **części 9 w pozycji 1** w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? **A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?**

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Czy zamawiający wymaga w/w postępowaniu w **części 9**, aby paski były wpisane na listy refundacyjne – gwarantuje to kompletność dostaw (paski na listach refundacyjnych dostępne są również na rynku otwartym), paski na listach refundacyjnych musze przejść szereg testów potwierdzonych między innymi certyfikatami np. ISO 15 197 :2015?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5

Czy zamawiający wymaga w **części 9** aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga.

Zestaw zapytań nr 6**Pytanie 1****CZĘŚĆ 1 POZ.1-4**

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 2**CZĘŚĆ 1 POZ.1-3**

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaferowania wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu.

Pytanie 3**CZĘŚĆ 1 POZ.3**

Czy Zamawiający dopuści produkt z gazy 17 nitkowej?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza produkt z gazy 17 nitkowej.

Pytanie 4**CZĘŚĆ 1 POZ.4**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. 100 mb z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za op. 100 mb z przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 5**CZĘŚĆ 1 POZ.7-13**

Czy zamawiający wydzieli poz.7-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6
CZĘŚĆ 1 POZ.25-27

Czy zamawiający wydzieli poz.25-27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 7
CZĘŚĆ 1 POZ.25-27

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4.

Pytanie 8
CZĘŚĆ 1 POZ.28-30

Czy zamawiający wydzieli poz.28-30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 9
CZĘŚĆ 1 POZ.28-30

Czy Zamawiający dopuści kompresy z gazy 17 nitkowej 8- warstwowej spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 10
CZĘŚĆ 1 POZ.36-38

Czy zamawiający wydzieli poz.36-38 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Zestaw zapytań nr 7

Pytanie 1

Część 1 poz. 2: czy Zamawiający miał na myśli opakowanie 1/2 m²?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający miał na myśli opakowanie 1/2 m².

Pytanie 2

Część 1 poz. 3: czy Zamawiający miał na myśli opakowanie 1/4 m²?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający miał na myśli opakowanie 1/4 m².

Pytanie 3

Część 1 poz. 4: czy doszło do pomyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli opakowanie 100 mb?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 4

Część 1 poz. 4: Czy zamawiający dopuści gazetę w opakowaniu 200 mb?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza gazetę w opakowaniu 200 mb.

Pytanie 5

Część 1 poz. 5: czy Zamawiający wymaga ligniny pakowanej w opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6

Część 1 poz. 5: czy Zamawiający wymaga ligniny o minimalnej chłonności 12g/g, potwierdzone kartą danych technicznych?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 7

Część 1 poz. 6: czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza watę bawełnianą.

Pytanie 8

Część 1 poz. 6: czy Zamawiający dopuści watę w opakowaniu a'500 g z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza watę w opakowaniu a'500 g z przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 9

Część 1 poz. 14-15: czy Zamawiający wymaga trzpień z tworzywa sztucznego; taki trzpień nie nasiąka wodą i nie ulega deformacji dzięki czemu opaska jest prawidłowo nawodniona od wewnątrz?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza trzpień z tworzywa sztucznego.

Pytanie 10

Część 1 poz. 14-15: czy Zamawiający wymaga trzpienia z perforacją, pozwala to prawidłowo nawodnić opaskę od wewnątrz?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza trzpień z perforacją.

Pytanie 11

Część 1 poz. 31-33: czy Zamawiający dopuści kompresy banderolowane nitką bawełnianą?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza kompresy banderolowane nitką bawełnianą.

Pytanie 12

Część 1 poz. 31: czy Zamawiający dopuści kompresy bez banderolowania?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 13

Część 1 poz. 31: czy Zamawiający dopuści kompresy bez banderolowania?

Odpowiedź Zamawiającego - pytanie powtórzone, odpowiedzi udzielono.

Pytanie 14

Część 1 poz. 31: czy Zamawiający dopuści kompresy bez pakowania w dyspenser?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza kompresy bez pakowania w dyspenser, ale równocześnie wymaga kompresy w podwójnym opakowaniu (dwie torebki papierowo-foliowe), a następnie w karton zbiorczy.

Pytanie 15

Część 1 poz. 31: czy Zamawiający dopuści kompresy w podwójnym opakowaniu (dwie torebki papierowo-foliowe), a następnie w karton zbiorczy (bez pakowania w dyspenser)?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga kompresy w podwójnym opakowaniu (dwie torebki papierowo-foliowe), a następnie w karton zbiorczy w przypadku braku dyspensera.

Pytanie 16

Część 1 poz. 34-35: czy Zamawiający dopuści opakowania a'12 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza opakowania a'12 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 17

Część 1 poz. 36-38: czy Zamawiający wymaga składu 50% poliamid 50% poliuretan?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza oferowane prod.

Pytanie 18

Część 8: czy Zamawiający dopuści do dożylnego wkłucia centralnego (sterylny), jednorazowy na tacce typu blister z dwoma wgłębieniami na płyny, składający się z:

- igła iniekcyjna 1,2x40 mm – 1 szt.
- igła iniekcyjna 0,8x40 mm – 1 szt.
- kleszczyki metalowe do igły, Webster proste 13 cm – 1 szt.
- pęseta plastikowa anatomiczna 13 cm – 1 szt.
- strzykawką plastikową 2cz 10 ml – 1 szt.
- strzykawką plastikową 2cz 20 ml – 1 szt.
- kompresy gazowe 17N 8W 7,5x7,5 cm – 10 szt.
- serweta z laminatu 45x75 cm, z otworem o średnicy 8 cm i przyklepcem wokół otworu – 1 szt.
- serweta 75x45 cm – 1 szt.
- tupfer gazowy 17N 20x20 cm – 10 szt.
- ostrze chirurgiczne do skalpela nr 11 – 1 szt.?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 19

Pytania dot. umowy

1. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?
2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 pkt c) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest, aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, "kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy." Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź Zamawiającego (pytanie nr 19 pkt. 1-3)

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Zestaw zapytań nr 8

Pytanie 1

1. Czy z uwagi na to, że ze względu na wytyczne Farmakopei Polskiej dotyczącej przechowywania poszczególnych grup leków Zamawiający musi posiadać pomieszczenia magazynowe zapewniające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej oraz ze względu na fakt, że przetrzymywanie pacjentów w temperaturach wyższych niż 30°C stanowiłoby zagrożenie ich zdrowia i życia, Zamawiający dopuści paski testowe o temperaturze przechowywania 4-30°C?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza paski testowe o temp. przechowywania 4 -30°C.

Pytanie 2

2. Czy z uwagi na fakt, że warunkach pracy szpitala nie wykonuje się rutynowych pomiarów glikemii za pomocą glukometru we krwi żyłnej i tętniczej, Zamawiający dopuści paski przeznaczone do pomiaru glikemii we krwi włosniczkowej lub we krwi włosniczkowej i żyłnej?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt.

Pytanie 3

3. Czy ze względu na zagrożenie epidemiologiczne, jakie stwarzałby pobieranie krwi i wykonywanie pomiarów glikemii w ciemności, Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru z czytelnym, dużym wyświetlaczem bez podświetlenia ekranu?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt.

Pytanie 4

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych skłania wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza wymieniony produkt.

Pytanie 5

5. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga spójnych informacji.

Pytanie 6

6. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Części nr 9 była hurtownia farmaceutyczna, co zabezpieczy transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga.

Zestaw zapytań nr 9

Pytanie 1

Część 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 9 x 5 cm

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza opatrunek o wymienionych parametrach.

Pytanie 2

Część 3 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 10 x 10 cm

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza opatrunek o wymienionych parametrach.

Pytanie 3

Część 3 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 15 x 9 cm

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza opatrunek o wymienionych parametrach.

Pytanie 4

Część 3 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 15 x 10 cm

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza opatrunek o wymienionych parametrach.

Pytanie 5

Część 3 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 30 x 10 cm

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza opatrunek o wymienionych parametrach.

Zestaw zapytań nr 10

Pytanie 1

Część nr 2 poz. 8

Prosimy o wyłączenie ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 2

Część nr 2 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku pakowanego a'25 g z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: Anna Górską

WIEROJĄC
Działu Zamówień Publicznych
mg Anna Górską

DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZIEROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WĘWNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu, ul. Adwika Bierkowskiego

dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński