



**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

Poznań, dnia 11 lutego 2021 roku

Dz. Z. P. – 01/\_\_\_\_/21

**Uczestnicy postępowania  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej progu unijnego na dostawę wyrobów medycznych.  
Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej  
w dniu 29.01.2021 roku, pod numerem: 2021/S 020 - 044185**

**WYJAŚNIENIE NR 1 WRAZ ZE ZMIANĄ TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) wyjaśniam:

**Zestaw nr 1**

Czy wyrażają Państwo zgodę aby maski FFP2 były pakowane po 20szt. w kartonikach + dodatkowo po 2szt w plastikowych foliach?  
Na kartonikach jest instrukcja zakładania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Zestaw nr 2**

Zadanie 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, gotowego roztworu wodnego kwasu podchlorynowego o zawartości substancji aktywnej 30ppm stosowanego do terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek, tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała m. in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorynowego może służyć do płukania wyekspozowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka. Do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymaga wypłukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach. Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 30 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 60C. Szeroki zakres działania bakterio-, grzybo-, prątkobójczy, wirusobójczy oraz sporobójczy potwierdzony testami w akredytowanym laboratorium, w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Możliwość podłączenia butelki o pojemności 1000ml do terapii podciśnieniowej. Pojemność pojemności 250ml i 1000 ml. Zarejestrowany zgodnie z prawem UE i Polskim jako wyrób medyczny kl. III, tylko tak zarejestrowany preparat zgodnie z deklarowanym zastosowaniem posiada potwierdzone bezpieczeństwo stosowania, zgodnie z interpretacją wynikającą z dokumentu wydanego przez komisję europejską a dostępnego również w internecie na stronie Komisji Europejskiej : (<https://ec.europa.eu/docsroom/documents/33704>) Manual on Borderline and Classification in the Community Regulatory Framework for Medical Devices Version 1.21 (01-2019)

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

Zadanie 12 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci żelu zawierającego kwas podchloryny 40ppm i podchloryn sodu 40ppm; do pielęgnacji ran ostrych; w tym pooperacyjnych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Do zastosowania m. in. w jamie otrzewnej, ustnej, nosie, gardle, uszach. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości. Produkt nie wymaga wypłukania/neutralizacji z ran, jam ciała. Brak cytotoksycznego działania na tkanki. Niweluje nieprzyjemny zapach. Produkt otrzymywany drogą elektrolizy o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 5,8-7,8. Stabilny przez 30 dni po otwarciu. Posiada szeroki zakres działania bakterio-, grzybo-, prątko i wirusobójczego oraz sporobójczego potwierdzonego testami w akredytowanych laboratoriach. Butelka nieprzezroczysta, dostępna w gramaturze 250ml. Wyrób medyczny kl. IIb.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Zestaw nr 3**

Części 13

1. Jako czołowy dostawca podkładów i prześcieradeł, wnioskujemy o wydzielenie poz. Nr 1 i 2 do oddzielnego pakietu.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 96 72  
e-mail: [ajeske@gpsk.ump.edu.pl](mailto:ajeske@gpsk.ump.edu.pl)





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

**Zestaw nr 4**

Pytanie nr 1 – dotyczy części nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 o właściwościach opisanych poniżej: Pięciowarstwowa struktura filtrująca, Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny, Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę, Bez zaworu oddechowego, Elastyczna i miękka opaska na głowę. Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp. Lekka, oddychająca, hipoalergiczna, o wysokiej wydajności filtracji. Kolor: biały, Wymiary: 159,99mm\*104,44 jeden rozmiar, Materiały: Włóknina polipropylenowa, Zgodna z norma: EN149:2001+A1:2009, klasa ochronna: FFP3, Wydajność filtracji:  $\geq 99\%$ . Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelniania twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425. Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Zestaw nr 5**

Część nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm, 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

Część nr 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm, 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mmx7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 -2 z części nr 5 i stworzy osobny pakiet?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ.

**Zestaw nr 6**

W imieniu Wykonawcy zwracam się do Zamawiającego z pytaniem o możliwość wydzielenia pozycji 6 z części 13. Swoje pytanie i prośbę motywuję czynnikiem ekonomicznym dla Zamawiającego (ilość pozycji w zamówieniu). Wydzielenie pozycji 6 w części nr 13 do osobnej części spowoduje złożenie większej ilości ofert co da Zamawiającemu możliwość rozeznania na rynku, który zmienia się każdego dnia (większa liczba ofert to lepsza cena dla Zamawiającego biorąc pod uwagę rozdział XIV SWIZ pkt 1.1. gdzie kryterium cenowe zamawiający ustalił na poziomie 100%). Dodatkowo swoją prośbę motywuję czynnikiem, który działa pod Dyrektywą medyczną 93/42/EEC, i statusem prawnym wyrobów określonych w pozycji nr 6 w części nr 13. Na Zamawiającym spoczywa zakup wyrobów, które posiadają klauzulę wyrobu medycznego ponieważ taki wyrób gwarantuje Zamawiającemu skuteczność w ochronie personelu medycznego. Z racji COVID-19 i pojawiających się na rynku producentów, którzy oferują „wyroby medyczne” na oświadczenie nie gwarantujące bezpieczeństwa użytkownika dla Zamawiającego. Dlatego prosimy o wydzielenie pozycji ww oraz pytanie nr 2 prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu SIWZ, gdzie Zamawiający wymaga wraz ze złożeniem oferty stosownych badań dla normy 13795-1 tylko w ten sposób Zamawiający skutecznie ochroni swój personel przed niebezpieczeństwem wyrobów, które nie posiadają stosownych badań. Uprzejmie proszę o udzielenie odpowiedzi.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Zestaw nr 7**

1.Czy Zamawiający w części nr 16 – półmaska FFP3 – dopuści półmaskę o wskazanym opisie ale ze sztywnikiem w kolorze białym, nie niebieskim?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 96 72  
e-mail: [ajeske@gpsk.ump.edu.pl](mailto:ajeske@gpsk.ump.edu.pl)





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

2. Czy Zamawiający dopuści sposób pakowania: część 16 – po 5 szt., część 17 – po 10 szt. lub 20 sztuk?

**Odpowiedź:** W odniesieniu do Części nr 16 – zgodnie z SWZ. Natomiast w odniesieniu do Części nr 17 – Zamawiający dopuszcza opakowanie a'10szt. lub opakowanie a'20 szt. + dodatkowo po 2szt. w opakowaniach foliowych.

**Zestaw nr 8**

Prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty cenowej tylko dla pozycji 2 w zadaniu nr 5 lub wydzielił same maski( tak jak to ma msc w przypadku masek FFP2 oraz masek FFP3) przykładowo poprzez utworzenie pakietu 5A. Nasza prośba z faktu, że jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek medycznych na gumki wzbogaconych o warstwę grafenową- za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy w technologii grafenowej, który ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości. Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. W załączeniu przesyłam zdjęcie rzeczonoego produktu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Zestaw nr 9**

Pakiet 14 poz. 1,2

Czy zamawiający dopuści koszulę operacyjną z włókny PP?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz. 1.2

Czy Zamawiający dopuści gramaturę min. 30g/m2?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

Pakiet 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści koszulkę bez kieszonki?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Zestaw nr 10**

**Pakiet 3**

**Pyt. 1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kocyka w rozmiarze 100-105cm ( większy od wymaganego), miły i przyjazny w dotyku o garmaturze 50g/m2, spełniający pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Pakiet 15**

**Pyt.1.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu o gramaturze min. 56g/m2, różniącej się od wymaganej, lecz zapewniającej ochronę zgodnie z wymaganiami i stanowiącego ochronę przed SARS COV2.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pyt.2.** Czy Zamawiający wymaga kombinezonu odpornego na splukanie wodą w celu przeprowadzenia prawidłowej bezpiecznej dekontaminacji po użyciu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pyt.3.** Czy Zamawiający oczekuje, aby kombinezon był pakowany indywidualnie w szczelne opakowanie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pyt.4.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Kombinezonu ochronnego o gramaturze gramaturę min.56g/m2 jednocześnie z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości oraz dodatkowa patką na brodzie, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 96 72  
e-mail: [ajeske@gpsk.ump.edu.pl](mailto:ajeske@gpsk.ump.edu.pl)





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: PN-EN ISO 13688:2013-12, EN 14126:2003+AC:2004, EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B, EN14605:2005+A1:2009 - Typ 4B, EN 14325:2018. Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE, materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym i bezpośrednio na samym kombinezonie naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pyt.5.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu o gramaturze min. 56g/m<sup>2</sup>, spełniającego pozostałe wymogi, z pominięciem: klasa 1 wg EN1073-2:2002- Odzież chroniąca przed skażeniami promieniotwórczymi, zagrożenie takie nie występuje w przypadku stosowania kombinezonów do walki z pandemią oraz pominięciem: klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli – kombinezon zgodny z wymaganą normą EN 14605 zapewnia ochronę przed działaniem cieczy pod ciśnieniem, a także rozpylonej cieczy co gwarantuje pełną ochronę i jest zgodne z wymaganiami dla odzieży ochronnej Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pakiet 15 poz.2.**

**Pyt 1.** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu ze względu na ograniczanie możliwości przystąpienia do kombinezonów, lub prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski medycznej typu II wykonane z trzech warstw niepyłającej włókniny (23+25+28g/m<sup>2</sup>), w tym wewnętrznej filtracyjnej, z wkładką modelującą na nos, z zakładkami w części centralnej umożliwiającymi dopasowanie do kształtu twarzy. Maski zgodna z normą PN-EN 14683: 2019, skuteczność filtracji bakteryjnej 99% BFE, opór oddechowy >38 Pa/cm<sup>2</sup>, odporność na spryskanie >16 kPa, czystość mikrobiologiczna >30 cfu/g wg PN-EN ISO 11737-1. Maski mocowana za uszy, za pomocą elastycznych gumek. Maski w kolorze niebieskim. Wymiary maski: długość 17,5 cm x szerokość 9,5 cm (±0,5 cm). Opakowanie zawiera 50 szt., pełni funkcję dyspensera.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 16.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Półmaski filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie z filtrem z tkaniny, bez zaworu wydechowego. Wyposażona zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie, mocowana na gumki. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Skuteczność filtracji: >99%, budowa: 5 warstwowa. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 99% cząstek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana jednostkowo w torebkę foliową, opakowanie zbiorcze 20 szt.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pakiet 17.**

Prosimy Zamawiającego o mocowanie maski mocowanej na gumki za uszy ściśle przylegającej do twarzy, opakowanie a 2 sztuki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Zestaw nr 11**

**Pytanie dotyczy części nr 7 poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny smoczek w poz. 1 i poz. 2 o kolorze nakrętki kodowanym rozmiarem – innym niż wymagany w poz. 1 żółty i poz. 2 biały, na przykład pomarańczowym, różowym, czerwonym lub niebieskim.

W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie dlatego kolory nakrętek żółty i biały pozostają jako obowiązujące w SIWZ oraz jaki wpływ mają oba te konkretne kolory na stosowanie smoczków u noworodków oraz podawanie im pokarmu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza smoczek o kolorze nakrętki innym niż biały i żółty, jednak w różnych kolorach dla każdego rozmiaru i przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów, w tym Zamawiający wymaga spełnienia warunku kształtu smoczku, który ma być anatomiczny, a NIE prosty.**

**Pytanie dotyczy części nr 7 poz. 1 i 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy smoczki mają być także przeznaczone dla dzieci przedwcześnie urodzonych to jest o wadze poniżej 1750 g?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 96 72  
e-mail: [ajeske@gpsk.ump.edu.pl](mailto:ajeske@gpsk.ump.edu.pl)





**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersytetu Medycznego**

Im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484  
REGON: 000288840  
KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

**Pytanie dotyczy części nr 1, 7, 11, 12, 18:**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga produktów, które są zgodne z obowiązującymi aktami prawnymi tj.: posiadają na opakowaniu (m. in. Opisana metodę sterylizacji – jeżeli dotyczy).

Wyrób medyczny według ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 i 1918) i „Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych” to produkt zgodny z tymi aktami prawnymi, a tym bardziej z Załącznikiem nr 1 do w/w Rozporządzenia pn. „Wymagania Zasadnicze dla Wyrobów medycznych” Część II, ust. 13.3 pkt 13, który stanowi:

**13.3. Oznakowanie zawiera:**

**13) metodę sterylizacji, jeżeli dotyczy.**

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga produktów, które są zgodne z obowiązującymi aktami prawnymi tj. posiadają na opakowaniu 9m. in. Opisaną metodę sterylizacji – jeżeli dotyczy)

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie dotyczy części nr 18 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zbiornik na siarę o pojemności 40 ml pakowane po 1 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie dotyczy części nr 18 poz. 2**

Czy zamawiający dopuści zestaw spełniający wymagania SIWZ z oddzielną membraną?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**INFORMACJA DOTYCZĄCA ZMIANY TREŚCI SWZ W ODNIESIENIU DO PRÓBEK OFEROWANYCH WYROBÓW**

Zamawiający na podstawie zapisu art. 137 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych - (t.j. Dz. U. z 2019 roku, poz. 2019) zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w odniesieniu do wymogu żądania próbek oferowanych wyrobów. Zamawiający odstępuje od wymogu żądania próbek oferowanych wyrobów w odniesieniu do wszystkich części zamówienia, pozostawiając w/w wymóg tylko w odniesieniu do określonych n/w części, tj.: Część nr 1, poz 1; Część nr 2; Część nr 4 poz. 1 i 2; Część nr 5; Część nr 7, poz 1 -2; Część nr 8 – 11; Część nr 14 – 17; Część nr 19.

Ponadto Zamawiający:

1. w Rozdziale VII – PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE – **wykreśla** zapis punktu 3 i punktu 4
2. w Rozdziale III pkt 5 – Przedmiotowe środki dowodowe - pod zapisem: **Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą dodaje** zapis punktu 4 i punktu 5, które otrzymują brzmienie:

**„4) PRÓBK I OFEROWANYCH WYROBÓW co najmniej po jednej sztuce w odniesieniu do Część nr 1, poz 1; Część nr 2; Część nr 4 poz. 1 i 2; Część nr 5; Część nr 7, poz 1 -2; Część nr 8 – 11; Część nr 14 – 17; Część nr 19.**

**4.1) Zamawiający na podst. art. 65 ust. 1 pkt 4 odstępuje od wymagania użycia środków komunikacji elektronicznej, ponieważ zamawiający wymaga przedstawienia próbki, której nie można przekazać przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.**

**4.2) Zamawiający informuje, że próbkę w oryginale, należy przesłać w terminie wymaganym na złożenie oferty na adres zamawiającego: GPSK ul. Polna 33, 60-585 Poznań, ul. Polna 33, Budynek D, III piętro, Kancelaria Ogólna, Oznakowaną: PN – 01/21 Zamawiający wymaga szczegółowego opisu próbek, tj.: opisu numerem części zamówienia oraz numerem pozycji, do której należy je przyporządkować. Próbki winny być umieszczone w oddzielnym opakowaniu.**

**5) OPISY, FOTOGRAFIE dostarczanych produktów w odniesieniu do wszystkich części zamówienia – składane w formie elektronicznej”**

Załącznikami do niniejszego pisma są:

- Załącznik nr 1 – do SWZ – Formularz asortymentowo – cenowy – po zmianach;
- Specyfikacja Warunków zamówienia – po zmianach



Dział Zamówień Publicznych  
tel. 61 841 96 72  
e-mail: [ajeske@gpsk.ump.edu.pl](mailto:ajeske@gpsk.ump.edu.pl)

