

Poznań, dnia 2008-04-18

EZ/.....2331...../2008

**Wg rozdzielnika
Do wszystkich uczestników postępowania o zamówienie publiczne.**

dotyczy: przetargu nieograniczonego 32/2008 leki i opatrunki.

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż w związku z wydzieleniem z poszczególnych pakietów wnioskowanych pozycji dokonuje się również podziału wadium:

Wadium wynosi:

Pakiet 27 [pozycje 6,7,8,9] – wadium 3000,-
Pakiet 27 A [pozycje 1,2,3,4,5,10,11] – wadium 4000,-
Pakiet 29 [pozycje 1,2,3,4,5,6,7,8] – wadium 700,-
Pakiet 29A [pozycje 9,10] – wadium 200,-
Pakiet 30 [pozycje 1,2,3] – wadium 1700,-
Pakiet 30A [pozycje 4,5,6] – wadium 200,-

Koryguje się zapis w pakiecie nr 30 w poz. 1 winno być: kompresy gazowe sterylne 7,5 x 7,5 cm.

Informujemy, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi:

Treść pytań i odpowiedzi:

Pakiet 22, poz.1, Pakiet 28, poz.1-5, Pakiet 29, poz. 1-8, Pakiet 30, poz. 1-3.
Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania wyrobów jałowych sterylizowanych w parze wodnej? Na rynku są firmy, które oferują produkty sterylizowane w tlenku etylenu, chociaż "nie rekomenduje się sterylizacji w tlenku etylenu materiałów porowatych (np.: bawełna, tkaniny, gaza). Istnieje ryzyko pozostania resztek tlenku etylenu w takim materiale nawet po procesie degazacji. Użycie materiału z zalegającymi resztkami tlenku etylenu powoduje powstawanie miejscowych martwic, ponieważ bójcze działanie tlenku etylenu polega na alkilacji białek. Poza tym w źle wysuszonym materiale po

sterylizacji tlenkiem etylenu może powstawać glikol etylenowy o działaniu wysoce toksycznym, a nawet letalnym.

ODPOWIEDŹ: Tak.

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych jako chirurgiczne wyroby medyczne krótkotrwałego użytku, tzn. sklasyfikowane w klasie IIA, regule 7? (dotyczy również pakietu 23 poz 1).

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pakiet 22 poz 1., pakiet 28 poz 1., 2., 3., 4., 5, pakiet 29 poz 1,2, 3, 4,5,6,7,8 pakiet 30 poz 1, 2, 3

Czy Zamawiający wymaga, żeby zamawiane opatrunki gazowe jałowe były zapakowane w opakowanie foliowo-papierowe do sterylizacji z widoczną zawartością zgodnie z normą PN EN 868-5?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pakiet 24, poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni? Laminat oddychający nie przepuszcza cieczy, ale przepuszcza powietrze pozwalając skórze swobodnie oddychać.

ODPOWIEDŹ: Tak.

Poz. 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek o podwyższonej chłonności dla osób cierpiących na ciężką inkontynencję tzn. pieluchomajtek nocnych?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pakiet nr 27 Pozycja 1

Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający wymaga zaoferowanie taśmy o wymiarach 30cmx10m?

ODPOWIEDŹ: Tak mają być 30 cm x 10 m.

Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jałowego przylepca do zabezpieczenia wkłuc w rozmiarze 72x50mm?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści przylepce typu micropore o długości 9,14m?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przylepca o długości 5m, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Czy Zamawiający w **poz. 1-5, 10** będzie wymagał zaoferowania plastrów i przylepców pokrytych klejem akrylowym, który jest delikatniejszy, dający sporadyczne ilości uczuleń, łatwiej - bezboleśnie się odklejającym, bezpieczniejszym dla pacjenta.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 29, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymagał będzie zaferowania tupferów twardych do preparowania tkanek?

Chcemy zauważyć, iż przy takim opisie przedmiotu zamówienia inni Wykonawcy mogą zaferować tupfery miękkie nie spełniające oczekiwań Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Tak twarde.

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Czy w razie wątpliwości dot. zaferowanego przedmiotu zamówienia Zamawiający będzie wzywał do przedstawienia próbek po jednym najmniejszym, jednostkowym opakowaniu gotowych do zastosowania, z oryginalną etykietą?

ODPOWIEDŹ: Tak – jeżeli taka konieczność powstanie w związku z dyspozycją art. 87 ust.1 PZP.

Czy Zamawiający wymaga, żeby zaferowane wyroby były zgodne z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 3 listopada 2004r. w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia DZ.U.Nr 251, poz.2514?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Z poważaniem,
Z-ca Dyr. ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna