



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W  
BYDGOSZCZY  
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Tel. 52/36-55-352, 52/36-55-135, 52/36-55-495, 52/36-55-521  
Fax. 52/36-55-752**

**ISO 9001: 2008  
ISO 14001:2004  
PN-N 18001:2004  
ISO 27001:2005**

Bydgoszcz, dnia 18.11.2016 r.

**NZZ/67/P/16**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych i materiałów opatrunkowych.

**Wszyscy Wykonawcy**

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. ( Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź. zm. ) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1 –

**Grupa 37, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w op. a'50 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź na zapytanie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 –

**Grupa 37, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w op. a'10 szt., z przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź na zapytanie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 –

**Grupa 38 Poz. 1, 2**

W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach **in vitro** oraz **Instrukcji użytkowania** (Tego typu badania posiada większość wykonawców wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi **in vivo**. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.)

Jakość asortymentu z badaniami in vitro oraz instrukcja użytkowania jest na takim samym poziomie jaki oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 –

**Grupa 38 Poz. 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała w instrukcji użytkowania wyraźne wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5 –

**Grupa 38 Poz. 1, 2**

Czy w celu zapobiegania zakażeniom pola operowanego, a tym samym w trosce o dobro i zdrowie pacjentów Zamawiający wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała właściwości bakteriobójcze na szczepie E.Coli udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu oraz w badaniach?

Odpowiedź na zapytanie:

Nie.

Pytanie nr 6 –

**Grupa 38 Poz. 1, 2**

Czy Zamawiający dodatkowo wymaga, aby celuloza regenerowana posiadała informacje o czasie wchłaniania udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7 –

**Grupa 38 Poz. 1, 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru gazy 2,6 x 5,1 cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odpowiedź na zapytanie:

W zakresie grupy 38, pozycja 1 - Zamawiający nie dopuszcza.

W zakresie grupy 38, pozycja 2 - Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 8 –

**Grupa 38 Poz. 3, 4**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji. Te materiały hemostatyczne posiada jedna firma i tylko ona może złożyć ofertę co za tym idzie zaproponować wszystkie materiały hemostatyczne w bardzo wysokiej cenie.

Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 –

**Grupa 38 - pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+ Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkluc naczyńowych, cewników i przetok tętniczo żylnych.

Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. **Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego.** Wymiar 4cm x 4cm. Opakowanie zawiera 10 sztuk.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 –

**Grupa 38, pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny Argon V+ Pad o właściwościach hydrofilowych do tamowania lokalnych, krwawiących ran w miejscach wkluc naczyńowych, cewników i przetok tętniczo żylnych.

Zmniejsza czas tamponady oraz powstrzymuje obfite krwawienia powodując szybką hemostazę dzięki budowie trójwarstwowej o kompozycji siatki wzbogaconej D-glukozaminą. **Może być przycinany dowolnie do łatwego umieszczenia wokół miejsc dostępu naczyniowego.** Wymiar 4cm x 4cm. Opakowanie zawiera 10 sztuk.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i pozycji 2 z Grupa 38 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 –

Do treści §3 ust.1a) i §4 ust.16a projektu umowy. Ze względu na specyfikę przechowywania i transportu oraz wymogi wynikające z Prawa farmaceutycznego prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający wyrazi zgodę na wystawianie maksymalnie trzech faktur do realizacji jednego zamówienia? Wyjaśniamy jednocześnie, że taka konieczność podyktowana jest faktem, iż dla bezpieczeństwa dostarczanych produktów odrębne faktury wystawiane są dla środków kontrolowanych (psychotropów), także dla leków przechowywanych i transportowanych w temperaturze kontrolowanej (zimny łańcuch) wystawiana jest odrębna faktura, natomiast dla pozostałych leków, wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia wystawia się łączną fakturę. Wnosimy również o rezygnację z zapisu dot. naliczania kary za wystawienie więcej niż jednej faktury.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 –

Do treści §4 ust.13 projektu umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia kary przez Zamawiającego w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy, gdyż wcześniejsza część tego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego wykonawcy powiększoną o koszty transportu naliczone przez innego Wykonawcę.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 –

Do treści §4 ust.18 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawnijają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §4 ust.20 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 –

Prosimy o dopisanie do §6 ust.1 projektu umowy: "...zgodnie z art.4 pkt 3 Ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych".

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17 –

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust.3 i ust.4 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia.

Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 –

Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §7 ust.1 ppkt 2 projektu umowy)?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 –

**Dot. Grupy 38, pozycja 1**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 i utworzy z niej oddzielne zadanie?

Odpowiedź na pytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**ZAMAWIAJĄCY**