



**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 13.01.2017 r.

NZZ/85/P/16

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

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 –

Pakiet 32

Poz. 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie gąbek pakowanych po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 2 –

Pakiet 32

Poz. 3 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 3 –

Grupa 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1,2,3 do osobnego pakietu? Zgoda Zamawiającego zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 –

Grupa 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu? Zgoda Zamawiającego zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5 –

Grupa 21

Czy Zamawiający wymaga w pozycji nr 1 sterylizacji tlenkiem etylenu?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie stawia takiego wymogu. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 –

Grupa 21

Czy Zamawiający dopuści kompresy z pozycji nr 1 sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 –

Grupa 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 2,3,4,5 do osobnego pakietu? Zgoda Zamawiającego zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 –

Grupa 24

Czy Zamawiający dopuści bandaże składające się z 100% włókien syntetycznych tj. poliestrowe i poliamidowe w pozycjach 2,3,4,5.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 –

dotyczy Grup 21, 22, 23

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi, dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie z SIWZ spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z obowiązującą ustawą (art. 29): "przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów (...)".

Ograniczając możliwość złożenia oferty wyłącznie na produkty sterylizowane tą jedną metodą Zamawiający narusza w/w artykuł ustawy PZP.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych pozostałymi dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, i tp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań.

Wypełnienie zapisów norm prawnych, dotyczących sterylizacji wyrobów medycznych jest prawnym obowiązkiem wytwórcy danego wyrobu medycznego.

Spełnienie tych norm, stanowiących o bezwzględny bezpieczeństwie stosowania sterylnego wyrobu medycznego, potwierdzone zostaje przez wytwórcę umieszczeniem znaku bezpieczeństwa wyrobu medycznego CE.

Fakt ten, po powołaniu odpowiednich norm, zostaje każdorazowo potwierdzony przez wytwórcę w Deklaracji Zgodności, potwierdzonej i zbadanej w przypadku wyrobów sterylnych przez jednostkę notyfikowaną, wydającą Certyfikat CE dla danego sterylnego wyrobu medycznego. Brak więc podstaw do twierdzenia, że dany wyrób sterylizowany konkretną metodą sterylizacyjną jest bezpieczniejszy czy w jakimkolwiek stopniu „lepsz” od innego wyrobu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 –

dotyczy Grupy 21 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów 16w pakowanych a’3szt o wymiarach 7,5x7,5cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 –

dotyczy Grupy 21 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a’2szt z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 12 –

dotyczy Grupy 22 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów wysokochłonnych 10x10cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 –

dotyczy Grupy 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów włókninowych 30g, spełniających pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 –

dotyczy Grupy 23 poz. 1, 4, 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a'2szt z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 15 –

dotyczy Grupy 23 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a'5szt z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 16 –

Dotyczy grupy 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ, op. 11 ml x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w formie 11 ml x 10 amp.-strzyk.

Zamawiający nie dopuszcza natomiast zaoferowania leku w innej postaci farmaceutycznej.

Pytanie nr 17 –

Dotyczy grupy 37 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ o zawartości (Lidocaine 2g/100g, Chlorhexidine chloride 0,25g/100g), op. 11 ml x 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 –

grupa 32 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie 32 poz. 1 na zaoferowanie wyrobu:

wchłaniałny, jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 3 do 4 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach – szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią – rozm. 8 cm x 5 cm x 1 cm – op. a 20 szt., co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 –

grupa 32 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie 32 poz. 2 na zaoferowanie wyrobu:

wchłaniałny, jałowy hemostatyczny powierzchniowy z żelatyny wieprzowej w formie gąbki, elastyczny i niełamiący się, wchłaniający się od 3 do 4 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, o następujących wymaganiach – szczelnie przylegający i łączący się z krwawiącą tkanką zachowujący swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią – rozm. 8 cm x 5 cm x 0,1 cm – op. a 15 szt. (z odpowiednim przeliczeniem ilości), co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 –

grupa 32 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w grupie 32 poz. 3 na zaoferowanie wyrobu:

Strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Niskie pH $2,5 \pm 0,5$ w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Okres wchłaniania 7 – 14 dni, rozmiar 10,2 x 5,1 cm – op. a 10 szt., co pozwoli Wykonawcy na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 21 do osobnego Pakietu pozycji nr 1, 3 oraz 4, co umożliwiłoby udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 –

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 30 w pozycji 3 gazę w składkach w rozmiarze 90cm x 100m, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 23 –

Czy Zamawiający dopuści w grupie 30 w pozycji 5 kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm w opakowaniu papierowo-foliowym, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 –

Czy Zamawiający dopuści w grupie 30 w pozycji 6 kompresy w rozmiarze 7,5x7,5cm w opakowaniu papierowo-foliowym, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 30 do osobnego Pakietu pozycji 1, 2, 7 i 8, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Grupy 24 do osobnego Pakietu pozycji 3, 4, 5 i 6, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 –

Grupa 33 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu podgipsowego naturalnego w rozmiarze 10cmx2,7m lub 15cmx2,7m.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 –

Grupa 34 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pieluchomajtek w rozmiarze M dla dorosłych (obwód w pasie 80-125cm). Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 29 –

Grupa 34 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pieluchomajtek w rozmiarze L dla dorosłych (obwód w pasie 110-150cm). Pozostałe wymogi – zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 –

Czy Zamawiający miał na myśli w Grupie 2 pozycja 7 dwukomorowy zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy i glukozę, o zaw. azotu 8g/L, energii pozabiałkowej 1200 kcal/1,5 L, o V=1,5L (Aminomix 1 Novum, 1500 ml) ?

Odpowiedź na zapytanie:

Tak, Zamawiający miał na myśli w Grupie 2 pozycja 7 dwukomorowy zestaw do żywienia pozajelitowego zawierający aminokwasy i glukozę, o zaw. azotu 8g/L, energii pozabiałkowej 1200 kcal/1,5 L, o V=1,5L (Aminomix 1 Novum, 1500 ml).

Pytanie nr 31 –

Grupa 23, poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 32 –

Grupa 24, poz. 3-5:

Czy Zamawiający dopuści uniwersalne bandaż elastyczny z zapinką o składzie surowcowym: bawełna, poliamid i poliuretan? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 33 –

Czy w formularzu ofertowym Zamawiający dopuszcza możliwość usunięcia grup, na które Wykonawca nie składa oferty?

Odpowiedź na zapytanie:

Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 34 –

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Do biegu terminu dostawy wlicza się jedynie godziny przypadające w dni robocze (poniedziałek – piątek, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy).*”

Jeżeli krótkie, liczone w godzinach terminy dostaw miałyby obejmować również dni wolne od pracy, wymagałoby to zorganizowania specjalnej obsługi dostaw dla Zamawiającego. Zwiększyłoby to koszty logistyczne związane z obsługą dostaw i miałyby niekorzystny dla Zamawiającego wpływ na wysokość ceny oferowanej w przetargu. Dlatego uzasadnione jest dodanie w § 4 ust. 2 podobnego zdania jak w § 4 ust. 10.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35 –

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 16 wzoru umowy stawka kary umownej 0,05% za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki została zrównana ze stawką kary umownej z § 4 ust. 17 wzoru umowy, czyli aby wynosiła 0,02% za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki?

Uzasadnione jest aby stawki kar umownych obciążających Zamawiających i wykonawcę były takie same. Nie ma uzasadnienia aby stawka kary umownej obciążającej wykonawcę była ponad dwa razy wyższa od stawki kary umownej obciążającej Zamawiającego.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 –

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 18 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści:

„*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37 –

Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 20 wzoru umowy wyrażenie „15% całkowitej wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „15% niezrealizowanej wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38 –

Grupa 37 poz.1

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml (12,36 gram) lub 6 ml (6,18gram) w ampułkostrzykawce ze skalą?

100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL	2,000 g
Chlorhexidine Gluconate Sol.	0,05 g
Methyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Propyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Hydroxyethyl Cellulose	
Propylene Glycol	
Purified Water	

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 –

Grupa 37 poz.2

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 12 ml (12,36 gram) w ampułkostrzykawce ze skalą?

100g sterylnego żelu zawiera:

Lidocaine HCL	2,000 g
Chlorhexidine Gluconate Sol.	0,05 g
Methyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Propyl Hydroxybenzoate	0,10 g
Hydroxyethyl Cellulose	
Propylene Glycol	
Purified Water	

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40 –

Pakiet 21, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 1 z pakietu 21 oraz utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty większej liczbie wykonawców

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 –

Pakiet 21, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów w opakowaniu a' 3 sztuki wraz z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 42 –

Pakiet 21, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 5 z pakietu 21 oraz utworzenie osobnego pakietu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43 –

Pakiet 30, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania niejałowej gazy bawełnianej pakowanej po 100 m wraz z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości opakowań

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 44 –

Pakiet 30, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 4 z pakietu 30 oraz utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie korzystnej oferty większej liczbie wykonawców

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45 –

Pakiet 30, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów w rozmiarze 7,5cm x 7,5cm w kopercie papierowo – foliowej.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46 –

Pakiet 30, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów w rozmiarze 10cm x 10cm w kopercie papierowo – foliowej.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47 –

dotyczy Grupa nr 19

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny opatrunek hemostatyczny z kolagenu wołowego o wymiarach 3,5cmx3,5cm zamiast 4,8cmx4,8cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48 –

dotyczy Grupa nr 29, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny opatrunek hemostatyczny z kolagenu wołowego o wymiarach 3,5cm x 3,5cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49 –

dotyczy Grupa nr 29, pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny opatrunek hemostatyczny z kolagenu wołowego o wymiarach 7cm x 3.5cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50 –

dotyczy Grupa nr 32, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważną wchłanialną gąbkę hemostatyczną z kolagenu wołowego o wymiarach 8cm x 6,25cm x 1cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 51 –

dotyczy Grupa nr 32, pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważną wchłanialną gąbkę hemostatyczną z kolagenu wołowego o wymiarach 2cm x 6,25cm x 7mm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 52 –

dotyczy Grupa nr 32, pozycja nr 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy dopuści produkt zatwierdzony przez FDA, pochodzenia roślinnego w postaci wchłanialnego proszku hemostatycznego, przyspieszającego proces krzepnięcia, osiągający hemostazę w ciągu kilku minut, resorbowalny w ciągu 24-48h, wykorzystywany w wielu gałęziach chirurgii i rodzajach zabiegów, jak np. zabiegi kardio-torakochirurgiczne, zabiegi sercowo-naczyniowe, zabiegi naczyniowe, zabiegi ginekologiczne, zabiegi urologiczne, zabiegi ogólnochirurgiczne, zabiegi medycyny estetycznej oraz zabiegi ortopedyczne. Produkt jest gotowy do podania w aplikatorze. Aplikatory o długościach 14 oraz 38cm – do wyboru (również dla laparoskopii). Produkt ten jest idealnym produktem alternatywnym dla gąbek i plastrów żelatynowych, które niosą ryzyko granulowych bliznowaceń. Forma proszku (spray) zapewnia dotarcie produktu do szerokiego obszaru na nierównych powierzchniach i w trudno dostępnych miejscach.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 53 –

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 54 –

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 zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55 –

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 uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 56 –

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 zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 57 –

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 zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 58 –

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §6 ust.3 i ust.4 jako niezgodnych z normami współzycia 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 zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59 –

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 rażąco 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 pkt 2 projektu umowy)?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60 –

Grupa 21, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści jałowe kompresy z wycięciem Y w rozmiarze 10x10cm pakowane a'5 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 61 –

Grupa 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy wysokochłonne w rozmiarze 10x20cm lub 10x10cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 62 –

Grupa 23, pozycja 1-10

Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu typu papier-folia?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 63 –

Grupa 23, pozycja 9-10

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 64 –

Grupa 23, pozycja 9-10

Czy Zamawiający dopuści kompresy 30gramowe?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65 –

Grupa 23, pozycja 3, 7

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'5 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 66 –

Grupa 30, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści gazę o długości 100m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 67 –

Grupa 30, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 68 –

Grupa 30, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 7,5 x 7,5cm ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69 –

Grupa 30, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 10 x 10cm ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70 –

Grupa 31

Czy Zamawiający dopuści jałowy kompres oczny składający się z włókninowej części zewnętrznej oraz wewnętrznej wykonanej z pulpy celulozowej lub włókninowej w rozmiarze 5,5 x 7,5cm ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 71 –

Grupa 37, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o składzie:

Chlorowodorek lidokainy 2,000 g / 100ml

Glukonian Chlorheksydyny 0,050 g / 100ml

Hydroksybenzoesan metylu 0,060 g / 100ml

Hydroksybenzoesan propylu 0,025 g / 100ml ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 72 –

Grupa 37, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści żel o pojemności 10ml?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 73 –

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycje 1,2): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wyraźnie określił w treści SIWZ, w rozdziale III, punkcie 2:

Dokumenty i oświadczenia składane na wezwanie Zamawiającego:

2.7. b) aktualne materiały informacyjne dotyczące zaoferowanego przedmiotu zamówienia. (np. opisy, prospekty lub broszury lub instrukcja lub wyciągi z instrukcji lub foldery lub zdjęcia lub inne posiadane dokumenty) – Dokumenty wymienione w ppkt b. nie muszą potwierdzać wszystkich zaoferowanych parametrów - dotyczy grup od 19 do 38.

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 74 –

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycje 1,2): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Bariereki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczu przed wyciekami. Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 75 –

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycje 1,2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 76 –

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycje 1,2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lille, ABENA) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a

nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga

Pytanie nr 77 –

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycja 1,2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Nasze produkty seryjnie są wyposażone w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów, szczególnie tych z nadwagą - brak ściągacza taliowego przedniego nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 78 –

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycja 1): złożenie oferty na pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 79 –

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycja 2): złożenie oferty na pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 80 –

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycja 1): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2400g?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81 –

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycja 2): pieluchomajtek o poziomie chłonności co najmniej 2700g?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 82 –

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (grupa 34, pozycje: 1,2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające podwójne, elastyczne przylepcorzępy wielokrotnego użytku, lecz pozbawione elementu elastycznego o długości ok. 1cm? Produkty, które chcemy zaproponować Państwu wyposażone są w elastyczne przylepcorzępy oraz w elastyczne boki produktu. Połączenie tych dwóch cech umożliwia idealne dopasowanie produktu w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu. W trakcie umowy z 2014 roku produkty te były dostarczane do Państwa szpitala i spotkały się z pozytywnym odbiorem przez pacjentów oraz personel. Efektem tego było przedłużenie współpracy (przedłużenie warunków cenowych do 05.2016 roku). Należy również nadmienić, że rozwiązanie, które zawarte jest w SIWZ „przylepcorzępy z wbudowanym elementem elastycznym o długości ok. 1cm” stosowane jest tylko i wyłącznie przez jednego producenta pieluchomajtek na rynku polskim. Utrzymanie takiego wymogu przeczy zasadom uczciwej konkurencji, gdyż wskazuje konkretnego, jednego wykonawcę. Dopuszczenie do postępowania tylko i wyłącznie jednego wykonawcy działa na szkodę szpitala – brak konkurencyjnych ofert, negatywnie przekłada się na kondycję finansową Zamawiającego.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 83 –

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 84 –

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 85 –

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 86 –

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 87 –

Grupa 32:

Czy Zamawiający opisując przedmiot zamówienia ma na myśli konkretne produkty jednego wytwórcy, np. typu Surgicel lub Spongostan?

- jeśli nie, prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie określił w opisie min. 40 % wymogów jakościowych przedmiotu zamówienia (termin dostawy to nie jakość) lub nie określił w opisie kryteriów kosztów, związanych z tzw.

"cyklem życia produktu", ponoszonych w całym okresie korzystania z zamówienia, zgodnie z nowymi wymogami ustawy PZP?

- jeśli tak, prosimy o dopuszczenie produktów równoważnych lub lepszych, zgodnie z dyspozycją art. 30 ust.5 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający określił swoje oczekiwania w załączniku nr 1 do SIWZ. Przedmiot zamówienia został opisany zgodnie z art. 29 upzp. Z przepisów upzp nie wynika natomiast, że kryterium jakości musi stanowić 40% wszystkich kryteriów oceny ofert. Zgodnie z art. 91 ust. 2 jednym z kryteriów także może być termin dostawy. Zamawiający pragnie nadmienić, że to on jest gospodarzem postępowania nie natomiast wykonawca. To Zamawiający ustala warunki zamówienia, Wykonawca tylko je spełnić. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 88 –

Grupa 32:

Czy w pozycji 1-2 Zamawiający dopuszcza czas upłynięcia i wchłaniania odpowiednio do kilku dni i max. do 6 tygodni?

- czy Zamawiający weryfikuje w jakiś sposób czas wchłaniania? - jeśli nie, prosimy o wyjaśnienie dlaczego i co Zamawiający rozumie pod pojęciem "czas upłynięcia" i "czas wchłaniania"? - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań. Zamawiający stosuje procedury, które dla niego są niezbędne, nie zaś takie, które podmioty trzecie sugerują.

Pytanie nr 89 –

Grupa 32:

Dlaczego w pozycji 1-2 Zamawiający wymaga czasu wchłaniania od 4 do 6 tyg., a w poz. 3 tylko 1-2 tyg.?

- czy w związku z tym Zamawiający może określić max. czas wchłaniania, np. do 6 tyg.? - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający w sposób jasny i wyczerpujący opisał przedmiot zamówienia i nie wprowadza dodatkowych wymogów.

Pytanie nr 90 –

Grupa 32: Czy Zamawiający dopuści rozmiary odpowiednio:

- w poz. 1-2 rozmiar 8 cm x 5 cm x 1 cm (a 10 szt.) i 8 cm x 5 cm x 0,1 cm (a 20 szt.) ?

- w poz.3 rozmiar 10 cm x 5 cm (a 10 szt.)? - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 91 –

Grupa 32:

Dlaczego Zamawiający w poz.3 wymaga zawartość grup karboksylowych w zakresie 18-24%, skoro określił wymagania pH w granicach 2,5-3,5 ?

- czy w związku z tym Zamawiający dopuści zawartość grup karboksylowych w zakresie 16-24% i pH w tych samych granicach 2,5-3,5 ? - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający w sposób jasny i wyczerpujący opisał przedmiot zamówienia i nie wprowadza dodatkowych wymagań.

Pytanie nr 92 –

Grupa 32:

Co Zamawiający w poz.3 ma na myśli pod pojęciem "celuloza regenerowana" i czy Zamawiający może określić o jakie parametry jakościowe chodzi?

- czy chodzi o tzw. "celulozę odtwarzaną" z drewna lub innych roślin, która później jest utlenowana? - opis przedmiotu zamówienia wskazuje głównie na skład lub technologię wytwarzania, a wymóg badań klinicznych "in vivo", dotyczący bakteriobójczości, ogranicza konkurencję.

Odpowiedź na zapytanie:

Hemostatyk wykonany z materiału roślinnego będącego 100% utlenioną regenerowaną celulozą. Zastosowana przy produkcji technologia pozyskania składnika wyrobu, tj. celulozy regenerowanej jest chroniona patentem i nie jest dostępna Zamawiającemu. Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów jakościowych. Zamawiający nie wprowadza także dodatkowych kryteriów oceny ofert.

Pytanie nr 93 –

Grupa 32:

Czy w poz.3. Zamawiający dopuszcza produkt równoważny (włókninę typu Gelitacel Fibrillar) ze 100% utlenionej resorbowalnej celulozy, z możliwością nierozwarstwiania? - jeśli nie, prosimy o uzasadnienie czemu ma służyć brak możliwości rozwarstwiania, skoro im cieńsze warstwy, tym większy wgląd w ranę i pole operacyjne - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający określił swoje oczekiwania i nie ma obowiązku dostosować opisu przedmiotu zamówienia do oferty danego Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY