

OGŁOSZENIE
Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 03/PN/2016

Z dnia: **05-05-2016**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30, www.szpitaletczewskiesa.pl

Pytanie 1

Pakiet 3 poz 1

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjne ultracienkie 0,025mm wykonane z poliestru w rozmiarze całkowitym 38cm x 25cm, a w części lepnej w rozmiarze 28 cm x 25 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Pakiet 3 poz 2

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjne ultracienkie 0,025mm wykonane z poliestru w rozmiarze całkowitym 38cm x 41cm, a w części lepnej w rozmiarze 28cm x 41cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Pakiet 3 poz 1,2,3

Czy zamawiający wymaga, aby folia była niepalna, co ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjenta i personelu, klej bez zawartości lateksu i tlenku cynku uczulających skórę pacjenta, oraz posiadające system bezpiecznej aplikacji ze znacznikiem uwolnienia linera?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

Pakiet nr 25 poz. 335 i 336

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w wygodnej ampułkostrzykawce o pojemności 6 ml w pozycji nr 335 oraz 11ml w pozycji 336?

Odpowiedź: Tak, w tej samej ilości sztuk

Pytanie 5

Pakiet 17, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek nieposiadających ściągaczy taliowych?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 6

Pakiet 17, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie pasa 70-110 cm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

Pakiet 17, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie pasa 110-170 cm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 25 poz. 71 i 72 (Meropenem 500mg i 1000mg x 10 fioł.) wymaga, aby meropenem posiadał zarejestrowane wskazania: do leczenia pacjentów z bakteriami, która występuje w związku z którymkolwiek z zakażeń wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub podejrzewana jest o taki związek tj. ciężkie zapalenie płuc, w tym szpitalne tzw. respiratorowe zapalenie płuc, zapalenie oskrzeli i płuc w przebiegu mukowiscydozy, powikłane zakażenia układu moczowego i jamy brzusznej, zakażenia śródporodowe i poporodowe, powikłane zakażenia skóry i tkanek miękkich i ostre bakteryjne zapalenie opon mózgowo-rdzeniowych lub podejrzewana jest o taki związek?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 25 poz. 71 i 72 (Meropenem 500mg i 1000mg x 10 fioł.) wymaga, aby trwałość roztworu preparatu meropenemu po przygotowaniu wynosiła ponad 1 godzinę?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

Czy w pakiecie Nr 25 poz. 24 i 226 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 25 poz. 24 i 226 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml x 20 zawiesina do nebulizacji) wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 103, 104 i 105 (Metoprolol 23,75 ; 47,5 i 95 mg # 28 tbl. o przedłuż. uwalnianiu) wymaga, aby preparat posiadał zarejestrowane wskazanie w leczeniu zaburzeń rytmu serca takich jak: tachykardie nadkomorowe, ekstrasystolie pochodzenia komorowego i migotanie przedsionków?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 2 poz. 72 (Chlorowodorek Bupivacainy 0,5% 4ml # 5 amp. Spinal Heavy) wymaga zaferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 14

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 03/PN/2016, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 25, w pozycjach 16, 219 oraz 395 dotyczących „Kompozycja dwóch żywych szczepów bakterii Bifidobacterium breve PB04 i Lactobacillus rhamnosis KLS3A x 14 kaps.po 239 mg/Preparat probiotyczny zawierający 3 mld żywych kultur bakterii Lactobacillus rhamnosusGG w saszetce # 10 sasz./Lacidofil x 60 kaps” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin x 20 kapsulek producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 15

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym 03/PN/2016, w pakiecie (zadaniu) Pakiet 25, w pozycji 460 dotyczącej „Enterol 250 x 10 kaps.” dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o nazwie handlowej Floractin Enteric box (10 blistrów x 15 kapsulek - z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania) producenta Novascon Pharmaceuticals?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 16

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień

publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 03/PN/2016 pakiet 11 pozycja 1 termin składania ofert 02.06.2016 **Woundclot**TM opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na **obfite krwawienia** powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny?

Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni. W przypadku niemożliwości utworzenia skrzepu przez czas 60 minut, opatrunek Woundclot zamyka całą procedurę obsługi pacjenta w 10 minut.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 03/PN/2016 pakiet 11 pozycja 3 termin składania ofert 02.06.2016 **Woundclot**TM opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na **obfite krwawienia** powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny?

Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni. W przypadku niemożliwości utworzenia skrzepu przez czas 60 minut, opatrunek Woundclot zamyka całą procedurę obsługi pacjenta w 10 minut.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 18

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 03/PN.2016

pakiet 11 pozycja 2 termin składania ofert 02.06.2016 **Woundclot™** opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na obfite krwawienia powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny.

Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni. W przypadku niemożliwości utworzenia skrzepu przez czas 60 minut, opatrunek Woundclot zamyka całą procedurę obsługi pacjenta w 10 minut.

Czy zamawiający dopuści produkt pakowany po 50 saszetek (saszetka zawiera 1 opatrunek 10cm x 10cm) w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

19.1. Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 03/PN/2016 pakiet 25 pozycja 263 termin składania ofert 02.06.2016

Woundclot™ opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na obfite krwawienia powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny?

Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni. W przypadku niemożliwości utworzenia skrzepu przez czas 60 minut, opatrunek Woundclot zamyka całą procedurę obsługi pacjenta w 10 minut.

19.2. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 saszetek (1 saszetka zawiera 2 opatrunki 5cm x 5 cm) w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

19.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 263 z pakietu 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 19.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 19.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 20

20.1. Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 03/PN/2016 pakiet 25 pozycja 262 termin składania ofert 02.06.2016

Woundclot™ opatrunek oparty na nowej technologii molekularnej siatki hemostatycznej na obfite krwawienia powstały w wyniku nieutleniającej reakcji chemicznej wykorzystującej celulozę do budowania zaawansowanych grup funkcyjnych zwiększających powinowactwo krwi do produktu, zapobiega dysocjacji, wpływa na stabilność skrzepu wspomaga transformację płytek krwi do stanu aktywnego nie wymaga mocnego ucisku chroniąc przed stenozą i powstaniem tętniaków jak również powoduje utworzenie biologicznego skrzepu (krwawienie nie powraca). Zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego wagi własnej, utworzona matryca 3D zatrzymuje płytki krwi i koagulanty w środowisku hemodynamicznym tworząc skrzep biologiczny?

Pełna bio-przyswajalność w czasie nie dłuższym niż 7 dni. W przypadku niemożliwości utworzenia skrzepu przez czas 60 minut, opatrunek Woundclot zamyka całą procedurę obsługi pacjenta w 10 minut.

20.2. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 20 saszetek (1 saszetka zawiera 2 opatrunki 5cm x 5 cm) w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

20.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 262 z pakietu 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Ad. 20.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 20.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 20.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 21

Pakiet nr 28. Systemy do korekcji przepony moczowo-płciowej.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania w pakiecie nr 28 pozycja 1. zestawu o parametrach równoważnych, a mianowicie protezę do korekcji cystocele, o kształcie anatomicznym, o wymiarach podstaw 50 mm i 70 mm x 60 mm (wysokość), z podwójnymi ramionami z każdego boku, każde w plastikowej osłonce; wielkość oczek splotu 1 x 1,25 mm, grubość 0,34 mm ($\pm 0,05$ mm), gramatura 45 g/m² oraz 2 szt. narzędzi wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, nierdzewnej, do zakładania siatki metodą przezzasłonową techniką „out-in”. W przypadku jeśli Zamawiający życzy sobie do każdej siatki narzędzie cena igły zostanie wliczona do ceny implantu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 22

Pakiet nr 28. Systemy do korekcji przepony moczowo-płciowej.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do postępowania w pakiecie nr 28 pozycja 2. zestawu o parametrach równoważnych, a mianowicie protezę do korekcji rectocele, do tylnej plastyki pochwy, o kształcie anatomicznym, o wymiarach 63 mm x 120 mm + wypustka górna 63 mm x 40 mm, z dwoma ramionami, każde w plastikowej osłonce; wielkość oczek splotu 1 x 1,25 mm, grubość 0,34 mm ($\pm 0,05$ mm), gramatura 45 g/m² oraz 1 szt. narzędzia wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, nierdzewnej, do zakładania siatki przez pośladki.

W przypadku jeśli Zamawiający życzy sobie do każdej siatki narzędzie cena igły zostanie wliczona do ceny implantu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 31:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany materiał szewny wykonany był z polidioksanonu i posiadał okres wchłaniania 182-238 dni? Pozostałe parametry materiału szewnego bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga polidioksanonu i okresu wchłaniania 182 – 238 dni

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 31:

Zwracam się z prośbą o uzupełnienie nazwy asortymentu o rozmiar nici. Brak określenia tego parametru nie wyczerpuje opisu materiału szewnego i uniemożliwia oferentom złożenie oferty.

Odpowiedź: Rozmiar 1

Pytanie 25

Dot. umowy

25.1. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.a. z 1% do wartości max. 0.2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

25.2. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.b. z 2% do wartości max. 0.2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

25.3. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.c. z 15% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

25.4. Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.1. zapis nakładający na Wykonawcę odpowiedzialność za zdarzenia na których zaistnienie nie miał żadnego wpływu poprzez wykreślenie frazy: „w tym także spowodowane zaistnieniem zdarzeń losowych oraz

nieszczęśliwych wypadków.”?

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, że przedmiotowe postępowanie dotyczy dostaw do SZPITALA.

Ad. 25.2. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, że przedmiotowe postępowanie dotyczy dostaw do SZPITALA.

Ad. 25.3. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, że przedmiotowe postępowanie dotyczy dostaw do SZPITALA.

Ad. 25.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 20 poz. 39 – Lewofloksacyna 500mg x 7 tbl – do oddzielnego pakietu, ze względu na czasowe wstrzymanie wprowadzania leku do obrotu (pismo w załączeniu)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Zamawiający określił w SIWZ postępowanie w przypadku wystąpienia takiej sytuacji (zał. nr 4 do SIWZ)

Pytanie 27

Czy zamawiający w pakiecie nr 26 w pozycji 1 dopuści taśmę do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu wykonaną z polipropylenu monofilamentowego. Atraumatyczne brzegi, zakończone pętelkami. Końce taśmy zakończone 2,5cm zwężeniem. Taśma bez plastikowych osłonek i bez kaniul z tworzywa sztucznego. Do implantacji służą narzędzia wielorazowego użytku.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 28

Czy zamawiający w pakiecie nr 27 w pozycji 1 dopuści dopuści jednorazowy , jałowy małoinwazyjny zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu składający się z dwóch prowadnic służących do implantacji taśmy w powięzi, oraz taśmy podcewkowej o wymiarach 2x1cm wykonanej z polipropylenu monofilamentowego. System regulowany symetrycznie. Implant z jednego nacięcia bez użycia dodatkowych narzędzi.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 29

Czy zamawiający w pakiecie 28 w pozycji 1 i 2 dopuści system jednorazowy przeznaczony do operacyjnego leczenia cystocela i wysiłkowego nietrzymania moczu zawierający siatkę z sześcioma ramionami oraz sześć nitinolowych nici ułatwiających implantację siatki. Siatka zakładana igłami wielorazowego użytku do przejścia przez otwory zasłonowe oraz do przejścia przez więzadło krzyżowo kolcowe. Siatka ultra cienka i ultra lekka o grubości 0,27 mm i gęstości 19,2 g/m², o wymiarach 6 x 8,5 cm , wykonana z polipropylenu monofilamentowego, nie zakończona kotwiczkami . Siatka posiada brzegi atraumatyczne, brak otworów w

centralnej części siatki. Sześć punktów mocowania bez użycia kotwiczek i szwów.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 30

Dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści nić wchłaniającą, plecioną, syntetyczną, barwioną, wykonaną z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekaną mieszaniną kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 50% po 21 dniach, około 25% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 60-70 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 60-70 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (56-70 dni).

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 31

Dotyczy Pakietu nr 31

Jakiej grubości nici wymaga Zamawiający w w/w pakiecie?

Odpowiedź: Grubość 1

Pytanie 32

Dotyczy Pakietu nr 31

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą o długości 30 mm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 33

Dotyczy Pakietu nr 31

Czy Zamawiający dopuści również długość 75 cm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 34

Dotyczy Pakietu nr 33, poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 33 pozycje 1, 2 i 3** zawierające siatki chirurgiczne do operacyjnego leczenia przepuklin w jeden osobny pakiet producencki (np. Pakiet nr 33a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 35

Dotyczy Pakietu nr 33, poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, grubość siatki 0,36 mm, wielkość oczek 1,5 – 1,7 mm, gramatura 55 g/m² ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 36

Dotyczy Pakietu nr 33, poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy wymaga w/w pakiecie, aby każda pojedyncza siatka posiadała metryczki identyfikacyjne w liczbie min. 2 szt. w celu wklejenia ich do dokumentacji (co usprawnia jej prowadzenie)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 37

Dotyczy Pakietu nr 34, poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu w w/w pozycji szwów chirurgicznych ze standardową igłą okrągłą wzmocnioną.

W razie odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 38

Dotyczy Pakietu nr 35

Czy Zamawiający dopuści również w w/w pakiecie szwy z igłą odwrotnie tnącą?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 39

Dotyczy Pakietu nr 36

Czy Zamawiający dopuści możliwość składania ofert na poszczególne grupy asortymentowe, np., grupa I (poz. 1-4), grupa II (poz. 5), grupa III (poz. 6-12) ?

Uzasadnienie: przy takim układzie pakietu tylko jeden Wykonawca będzie mógł złożyć ofertę w w/w postępowaniu. Pozytywna odpowiedź umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a tym samym Zamawiający będzie mógł zapoznać się z szerszą ofertą na nici chirurgiczne i zapewnić uczciwą konkurencję. Biorąc pod uwagę względy ekonomiczne większa ilość potencjalnych Wykonawców zapewni różnorodność ofert i prawdopodobieństwo wyboru ofert z najniższą ceną. Wybór wielu dostawców nie przekłada się negatywnie na kryteria ekonomiczne dla Szpitala, gdyż koszty dostaw ponoszą Wykonawcy, a Szpital ma możliwość korzystania z produktów o porównywalnej jakości i parametrach, ale zakupionych

w niższych cenach.

W przypadku braku zgody na nasze pytanie proszę o wydzielenie do osobnych pakietów poszczególne grupy asortymentowe ze względu na obecność tych materiałów w ofercie tylko jednego czy dwóch Wykonawców.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 40

Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 1 – 4

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne, wchłaniające, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu o czasie podtrzymywania tkankowego około 70% po 7 dniach, około 40% po 14 dniach, około 15% po 21 dniach, około 5% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 90-120 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 90-120 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (90-110 dni).

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 41

Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 5

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści do przetargu wchłaniającą nitkę plecioną, wytwarzaną z kwasu glikolowego, powlekaną polikaprolaktanem i stearynianem wapnia, której zdolność podtrzymywania tkankowego wynosi ok. 65% po 7 dniach od wszczepienia, ok. 50% po 8-11 dniach od wszczepienia i całkowitym czasie wchłaniania po ok. 42 dniach?

W razie odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego, gdyż wymagany przez Zamawiającego materiał szewny znajduje się w ofercie tylko jednego wykonawcy (Covidien).

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 42

Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 6

Prosimy o wyjaśnienie, czy w w/w pozycji Zamawiający wymaga szwu z igłą podwójną 13 mm, 3/8 koła, czy też z igłą pojedynczą?

Odpowiedź: Opis 2#13 wskazuje na igłę podwójną

Pytanie 43

Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści również długość 75 cm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44

Dotyczy Pakietu nr 38

Czy Zamawiający dopuści nić wchłanialną, plecioną, syntetyczną, barwioną, wykonaną z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekaną mieszaniną kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 50% po 21 dniach, około 25% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 60-70 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 60-70 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (56-70 dni).

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 45

Dotyczy Pakietu nr 38, poz. 18

Jakiej krzywizny igły wymaga Zamawiający w w/w pozycji?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 46

Dotyczy Pakietu nr 38, poz. 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu szwów chirurgicznych z igłą o krzywiznie ½.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26:

- 12 szt. taśm, polipropylenowych, monofilamentowych, niewchłanialnych, z plastikową osłonką na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, porowatości max 1870 µm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w taśm, bez kaniul ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 48

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 27:

- 6 szt. systemów do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, sterylna mini-taśma, z monofilamentowego, polipropylenu, wzmocniona, zakończona wąską końcówką w celu samozaczeplenia się w tkankach, o parametrach: długość 6,6 cm,

szerokość 1,1 cm,

W części środkowej	Na końcach
grubość taśmy	
0,33 mm	0,54 mm
porowatość	
1000 μm	698 μm
gramatura	
48 g/m^2	175 g/m^2 ?

Bez specjalnego narzędzia do implantacji, bez znacznika.

Taśma jest przeznaczona do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu (SUI) typu I i II u kobiet z dostępu przedzastłonowego z pojedynczego nacięcia.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 49

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 28, poz. nr 1:

• 30 szt. zestawów do korekcji cystocele, siatki jednorodne, niewchłaniające, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m^2 , porowatość max 1870 μm , długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji metodą przezzastłonową ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 28, poz. nr 2:

• 5 szt. zestawów do operacyjnego leczenia tylnej plastyki pochwy, siatki jednorodne, niewchłaniające, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m^2 , porowatość max 1870 μm , wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, długość ramion 45 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

- 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji przez pośladki ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 29, poz. nr 1:

- 10 szt. systemów, siatki jednorodne, niewchłaniające, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 µm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), bez polipropylenowych kotwiczek, bez polipropylenowych zabezpieczeń, oraz
 - 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, o średnicy 4 mm, do implantacji w/w systemów ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 52

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 29, poz. nr 2:

- 5 szt. systemów, siatki jednorodne, niewchłaniające, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 µm, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, długość ramion 45 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), bez polipropylenowych kotwiczek, bez polipropylenowych zabezpieczeń, oraz
 - 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji przez pośladki ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 53

Dotyczy projektu umowy § 1 pkt. 8

Zwracamy się z wnioskiem o rozszerzenie zapisu o treść: z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 54

Dotyczy projektu umowy § 3 pkt. 1 a) b) c)

Naszym zdaniem, kary umowne za opóźnienia winny być naliczane w kwocie 0,1% od wartości netto niezrealizowanej dostawy/umowy, a nie od wartości umowy brutto.

Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wystawionych faktur w miesiącu. Taki zapis sprawia że strony

umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary naliczane były tylko od wartości netto nie wykonanego w terminie świadczenia

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 55

Czy w pakiecie nr 12 w pozycjach nr 18 i 19: chlorowodorkiem Oxycodonu w tabletkach o kontrolowanym uwalnianiu ma być ten, który jest dopuszczony do stosowania w leczeniu bólu od umiarkowanego do silnego, czy ten dopuszczony do stosowania tylko w bólu silnym?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie określił zasad dopuszczenia

Pytania 56

PAKIET NR 24

56.1. Poz. nr 15 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej z gazy 17 nitkowej 4 warstwowej? Pozostałe parametry serwety bez zmian.

56.2. Poz. nr 51 – czy w pozycji tej doszło do pomyłki pisarskiej? Czy Zamawiający wymaga jałowego opatrunku z włókien alginianu wapnia w postaci kompresu 10 x 10cm?

56.3. Poz. nr 33, 58, 59 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego opatrunku do aktywnego oczyszczania ran, aktywowanego roztworem Ringera już w procesie produkcji? Prośbę motywujemy tym, iż wymagany przez Państwa opatrunek, tj. do aktywacji przed nałożeniem na ranę, został wycofany z produkcji.

Odpowiedź:

Ad. 56.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 56.2. Zamawiający wymaga opatrunku w postaci kompresu

Ad. 56.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 57

Dot. Pakietu nr 26

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26 System jednorazowy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, składający się z:

- taśmy wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o wymiarach 10 x 400 mm, taśma bez koszulki
- dwóch jednorazowych narzędzi o kształcie helikalnym do zakładania taśmy metodą przezzasłonową techniką od środka na zewnątrz (in-out) oraz prowadnika (protectiv guide)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 58

PAKIET nr 1 poz. 11.12

Prosimy Zamawiającego o rozpatrzenie możliwości wydzielenia z pakietu 1 poz. 11 i 12 z uwagi na fakt że lek pod postacią Mannitol 20% jest dostępny w ofercie tylko jednego producenta. Korzystnym rozwiązaniem dla wielu oferentów była by możliwość wydzielenia tych dwóch pozycji do oddzielnego zadania .

Wydzielenie wyżej wymienionych pozycji umożliwi kilku oferentom, złożenie konkurencyjnych cenowo ofert względem pozostałego asortymentu znajdującego się w pakiecie nr .1 .

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 59

PAKIET 22 poz. 12

Prosimy zamawiającego o możliwość zaoferowania worka trzykomorowego do podania drogą żył centralnych zawierającego :13,5g Azotu, 1600 kcal energii całkowitej, 1260 kcal energii niebiałkowej, 165 g glukozy, 60g tłuszczu, osmolarność 1310 mOsmol/L , Fosforany organiczne 22,50mmol/l. Worek ma zachowywać stabilność poz zmieszaniu komór 7 dni w temperaturze 2-8 stopni C i 48 godzin po dodaniu witamin i pierwiastków śladowych. Emulsja tłuszczowa o zawartości 80% Oliwy z Olivek; o pojemności 1500ml .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 60

PAKIET nr 16

60.1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16): przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

60.2. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16; pozycja 1): pieluchomajtek jednorazowych w rozmiarze 2–5 kg, ze specjalnym miejscem na pępowinę?

60.3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16; pozycja 3): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 4–9 kg?

60.4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16; pozycja 4): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 7–14 kg?

60.5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16; pozycja 4): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 10–16 kg?

60.6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16; pozycja 5): pieluchomajtki jednorazowe w rozmiarze 12-22 kg?

60.7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 16; pozycja 12): wkładki urologiczne dla dorosłych, nie wymagające sterylizacji, w rozmiarze 34 x 12cm, pakowane a'20 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Ad. 60.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 60.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 60.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 60.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 60.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 60.6. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 60.7. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytania 61

PAKIET nr 17

61.1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17): 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.

61.2. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17; pozycja 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

61.3. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17; pozycja 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

61.4. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17; pozycja 3): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm?

Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

61.5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17): 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?

61.6. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17): 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?

61.7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17): 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 na kosztach związanych z usługami prania pościeli.

Odpowiedź:

Ad. 61.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 61.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 61.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 61.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 61.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 61.6. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 61.7. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 62

Pakiet nr 11, pozycja 1-3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycjach nr 1-3 ma na myśli produkt, który jest zarejestrowany jako produkt leczniczy czy jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli produkt leczniczy

Pytanie 63

Pakiet nr 11, pozycja 1-3

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 pozycjach nr 1-3 ma na myśli produkt, który jest zbudowany z gąbki kolagenowej pokrytej w formie stałej i suchej fibrynogenem i trombiną pochodzenia ludzkiego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli produkt leczniczy pokryty fibrynogenem i trombiną pochodzenia ludzkiego

Pytania 64

64.1. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 2 pozycja 41 aby, Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

64.2. Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycja 55 wymaga, aby Cefuroxym był pakowany w fiolki do 30 ml?

64.3. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 14 pozycja 22, 28 i 32 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

64.4. Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 2 pozycja 85 i 86 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 3 lat?

64.5. Czy zamawiający w pakiecie 2 pozycja 85 i 86 wymaga aby midazolam zgodnie z chpl miał możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywał stabilności przez 24h w temp. 25 C.

64.6. Czy zamawiający, w pakiecie 2 pozycja 53 (Cefotaksym fiolki) wymaga, aby zgodnie z CHPL produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w posocznicy oraz w zakażeniach w obrębie miednicy mniejszej?

Odpowiedź:

Ad. 64.1. Zamawiający wymaga

Ad. 64.2. Zamawiający wymaga

Ad. 64.3. Zamawiający wymaga

Ad. 64.4. Zamawiający wymaga

Ad. 64.5. Zamawiający wymaga

Ad. 64.6. Zamawiający wymaga

Pytania 65

65.1. Czy zamawiający, w pakiecie 14 pozycja 26 (Ceftriakson fiolki) wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w leczeniu ostrego zapalenia ucha?

65.2. Czy zamawiający, w pakiecie 14 pozycja 26 (Ceftriakson fiolki) wymaga, aby zgodnie z ChPl produktu leczniczego, posiadał rejestracje do stosowania w przypadku leczenia pacjentów z neutropenią, u których wystąpiła gorączka prawdopodobnie spowodowana zakażeniem bakteryjnym?

65.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 pozycja 17 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?

Odpowiedź:

Ad. 65.1. Zamawiający wymaga

Ad. 65.2. Zamawiający wymaga

Ad. 65.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 25 pozycja 426 leku Plofed 1% em. do wstrz. iv 10 mg/ml 5 fiolek x 20 ml?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 67

Pakiet 25 poz. 395

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych badaniach klinicznych) i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, tj. stanowiącym odpowiednik preparatu o nazwie własnej wymienionej w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający zawarł w SIWZ zapis odnośnie produktów równoważnych i użytych nazw handlowych. Proszę zapoznać się z zapisami SIWZ

Pytanie 68

Pakiet 25 poz. 460:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazwy własnej probiotyku będącej zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobu tegoż wytwórcy, uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, o takiej samej zawartości i dawce drożdżaków *Saccharomyces boulardii* (250 mg) oraz równoważnych wskazaniach do stosowania w określonym wieku, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 kaps. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający zawarł w SIWZ zapis odnośnie produktów równoważnych i użytych nazw handlowych. Proszę zapoznać się z zapisami SIWZ

Pytanie 69

Czy Zamawiający w pakiecie 25 pozycja 353 Dobutamine 250mg, fiol., dopuszcza Dobutaminę w formie koncentratu do infuzji w postaci ampulek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 70

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 35 poz.2 również na nici o długości 75cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 35 poz.6 również na igłę pojedynczą z nicią o długości 75cm, przy podwójnym przeliczeniu ilości saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 72

Pakiet nr 3

72.1. poz. 1. Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej o wym. 30 cm x 21 cm?

72.2. poz. 2. Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej o wym. 45 cm x 21 cm?

72.3. poz. 3. Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej o wym. 45 cm x 481 cm?

Odpowiedź:

Ad. 72.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 72.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 72.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73

Pakiet nr 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów pokrytych poliglikolidem laktydu i stearynianem wapnia o czasie podtrzymywania ok. 75% po 2 tygodniach, ok. 40-50% po 3 tygodniach od zaimplantowania przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 74

Pakiet 31

74.1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów o czasie wchłaniania 180-210 dni?

74.2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 30mm?

74.3. Zwracamy się z prośbą o podanie grubości szwu jaki oczekuje Zamawiający

Odpowiedź:

Ad. 74.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 74.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 74.3. nr 1

Pytania 75

Pakiet 35

75.1. pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 75cm?

75.2. pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z nitką pojedynczą o długości 75cm z podwojeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Ad. 75.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 75.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 76

76.1. Dotyczy Pakiet nr 39, pozycja nr 6-7: Uprzejmie prosimy o wydzielenie wymienionych pozycji do oddzielnego Pakietu. Asortyment stanowią testy do Kontroli sterylizacji plazmowej. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej cenowo oferty i zapewni udział w Pakiecie innym oferentom.

76.2. Dotyczy Pakiet nr 39, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

76.3. Dotyczy Pakiet nr 39, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki zmieniające przebarwienie po procesie sterylizacji z koloru fioletowego na zielony?

Odpowiedź:

Ad. 76.1. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Ad. 76.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 76.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 77

Dotyczy § 3, ust.1.c: Uprzejmie prosimy o zmianę dotychczasowego zapisu na: „...15% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 78

Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie, a nie za sztukę (zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki? Jeśli nie, to czy

Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu sztuk na opakowanie. Zamawiający zawarł w SIWZ

Pytanie 79

Czy zezwalając na zamianę postaci w przedmiocie zamówienia: tabletki na kaps. i odwrotnie, Zamawiający zezwala jednocześnie na zamianę pokrewnych postaci w obrębie tej samej drogi podania tj. tabl. – tabl. powł. – tabl. draż – kaps – kaps twarde – kaps. miękkie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 80

Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku **w obrębie tej samej drogi podania** np.; tabletki o przedłużonym uwalnianiu na tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu; amp na fiolki.; fiolki na -amp-strz i odwrotnie?

Odpowiedź: Tabletki tak – amp. na fiol. i odwrotnie - nie

Pytanie 81

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat w **Pakiecie 15 poz. 2** posiadał bezigłowy zestaw do infuzji, który ma wpływ na bezpieczeństwo personelu- eliminuje możliwość przypadkowego zakłucia, a tym samym obniżenia ryzyko zakażeń.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 82

Dot. Pak. 2 poz. 71 Klemastyna 10mg. Brak leku w dawce 10 mg , czy chodzi o dawkę 1 mg x 30 tabl.?

Odpowiedź: Pomyłka Zamawiającego – chodzi o 1mg

Pytanie 83

Dot. Pak. 9. Poz. 12, 14, 16, 17. Z uwagi na dostępność preparatów tylko w opakowaniach zbiorczych dla **poz. 12, 14, i 16** x 24 szt. oraz w **poz. 17** x 4 szt; prosimy o zgodę na podanie ceny za opakowanie zbiorcze, a nie za pojedynczą sztukę; gdyż właśnie w takich opakowaniach będzie odbywać się ewentualna sprzedaż. Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu

Pytanie 84

Dot. Pak. 10. Czy Zamawiający zezwoli na podanie ceny za opakowanie zbiorcze, a nie za sztukę. Zgodnie z Prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe.

Np.: wymagane w poz. 1 oraz 2 preparaty są konfekcjonowane i sprzedawane wyłącznie w op. zbiorczych x 32 butelki, wobec czego prosimy o zgodę na podanie ceny za kompletne opakowanie zbiorcze.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu

Pytanie 85

Dot. Pakiet 10 poz. 2. Preparat **Nan Pro 1** dostępny jest w obj. 90 ml. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania 1216 butelek poj. 90 ml, czy należy przeliczyć z wymienionej w SIWZ poj. 70ml?

Odpowiedź: 1216 poj. 90 ml.

Pytania 86

1. **Dot. Pak. 25 poz. 1 Nicerolina.** W związku z zakończoną produkcją leku x 5 amp, Czy Zamawiający zezwoli na wycenę leku x 4 fiol z odpowiednim przeliczeniem?
2. **Dot. Pakietu 25 poz. 18 Sulfatiazol srebrowy 20mg maść 40g.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w postaci kremu? Jest to zarejestrowana postać preparatu.
3. **Dot. Pakietu 25 poz. 18 Sulfatiazol srebrowy 20mg maść 40g.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w opak. x 400g?
4. **Dot. Pakietu 25 poz. 30. Antytoksyna jadu żmii 500 j.a.** Zwracamy się z prośbą o wydzielenie preparatu do osobnego pakietu.
5. **Dot. Pakietu 25 poz. 42.** Kwas borny 500ml. Prosimy o dopuszczenie wyceny 100 op. preparatu Kwas borny x 500g.
6. **Dot. Pakietu 25 poz. 50 Węgiel medyczny 0,3g x 20 kaps.** W związku z zakończoną produkcją i niedostępnością preparatu w tej dawce na rynku – czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w dostępnej dawce 200mg x 20kaps w ilości 30 opakowań?
7. **Dot. Pakietu 25 poz. 55.** Prosimy o dopuszczenie wyceny 2op. preparatu x 500g.
8. **Dot. Pakietu 25 poz. 59.** Prosimy o dopuszczenie wyceny 2op. preparatu x 100g.
9. **Dot. Pakietu 25 poz. 60. Immunoglobulina ludzka.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę w tej pozycji preparatu Ig Vena – 50g/l; poj. 20ml; roztwór do infuzji, 1 fiol?
10. **Dot. Pakietu 25 poz. 67.** W związku z zakończoną produkcją Calcium Teva .Prosimy o dopuszczenie do wyceny Calcium Gluconate 10% x 50 amp. Na jednorazowe zezwolenie MZ.
11. **Dot. Pak. 25 poz. 78. Diosmina z flawonoidami.** W związku z zakończoną produkcją preparatu Detralax prosimy o dopuszczenie wyceny preparatu DIH 500mg?
12. **Dot. Pak. 25 poz. 84. Podtlenek azotu #7kg.** Prosimy o wydzielenie z pakietu pozycji 84. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Wykonawców.
13. **Dot. Pakietu 25 poz. 115.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same

- właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl. biorąc pod uwagę także korzystniejszą wycenę pozycji?
- 14.**Dot. Pak. 25 poz. 117. Osłonka Baby 7 ml krople.** Czy Zamawiający zezwala na wycenę w tej pozycji preparatu Floractin krople 5 ml (to 6 miliardów bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG w 6 kroplach już od pierwszych dni życia) ,pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.
Jeśli tak, bardzo prosimy jaką liczbę opakowań należy wycenić: 100op czy 140 op. (z przeliczenia objętości).
15. **Dot. Pak. 25 poz 124.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w opak. 1000g?
- 16.**Dot. Pak. 25 poz. 132. Tormentiol maść.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę w tej pozycji prep. Neo Tormentil, maść, 20g?
- 17.**Dot. Pak. 25 poz. 135 Donepezil 10mg.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w postaci tabl. uleg. Rozpadowi w jamie ustnej?
- 18.**Dot. Pak. 25 poz. 151.** W związku z dostępnością preparatu wyłącznie na jednorazowe zezwolenie Ministerstwa Zdrowia czy Zamawiający zgodzi się wydzielić preparat Phytomenadion 2mg/0,2 ml x 5 amp do osobnego pakietu?
- 19.**Dot. Pakietu 25 poz. 153 Jodyna.** Prosimy o dopuszczenie wyceny 40 op. preparatu x 100g.
- 20.**Dot. Pak. 25 poz. 156. Chlorek potasowy sasz. 5g.** Brak produkcji sasz, 5 g x 12 sasz. (takie były tylko zarejestrowane) , dostępne jest Klaium Effervescens bezcuk.782 mgK/3 g x 20 sasz .czy wycenić op. 3 g x 20 sasz?
Jeśli tak, bardzo prosimy jaką liczbę opakowań należy wycenić: 2 op czy 3 op. (z przeliczenia gramatury).
- 21.**Dot. Pakietu 25 poz. 223 Filgrastim 480ug/0,5 ml.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu o poj. amp-strzyk. 0,8 ml?
- 22.**Dot. Pakiet 25 poz. 224.** Prosimy o zweryfikowanie wymaganej ilości preparatu Chloral hydrat (subst do receptury). Aktualnie produkt dostępny jest na rynku w op. 50g i 100g.
- 23.**Dot. Pak. 25 poz. 231. Woda utleniona 1000ml.** Czy Zamawiający dopuści wycenę 80 op x 1000g?
- 24.**Dot. Pak. 25. Poz 247.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu Enema, roztw. do wlewów doodbyt. 150ml x 50 butelek?
- 25.**Dot. Pak. 25 poz. 250.** Czy Zamawiający miał na myśli i zezwala na wycenę preparatu w dawce 100mg/ml; 40 ml?
- 26.**Dot. Pak. 25 poz. 257.** Czy Zamawiający zezwala na wycenę preparatu zaw. w opakowaniu 30 saszetek z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?
- 27.**Dot. Pak. 25 poz. 280.** Czy biorąc pod uwagę zmianę zapisu Producenta, Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w stężeniu Glicerol 85%?
- 28.**Dot. Pak. 25 poz. 281. Fortrans** Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?
- 29.Czy Zamawiający wymaga aby w **Pakiecie 25 poz. 281** był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
30. **Dot. Pak. 25 poz. 334.** Prosimy o zweryfikowanie dawki zamawianego preparatu. Czy

Zamawiający miał na myśli dawkę 100mcg/ml; 2 ml koncentrat d/sp. roztw. d/infuzji, x 25 amp?

31. **Dot. Pakietu 25 poz. 351.** Z uwagi na zakończoną produkcję preparatu w obj. 10 ml, prosimy o dopuszczenie wyceny z przeliczenia: 10 opak. x 5 ml.
32. **Dot. Pakietu 25 poz. 394. Lacido Enter 250mg x 20szt.** Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji preparat Floractin Enteric 150 kaps (w blistrach) biorąc pod uwagę korzystniejszą wycenę?
33. **Dot. Pak. 25. Poz. 456.** Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Klacid, 500mg, prosz s/sp. roztw d/infuzji, 1 fiol?
34. **Dot. Pak. 25 poz. 464 Azymycyna 250 mg.** Czy Zamawiający wymaga wyceny 10 op. x 6 tabl?
35. **Dot. Pak. 25 poz. 469 Desloratadyna 5mg x 30 tbl.** Czy Zamawiający zezwoli na wycenę preparatu w postaci tab. ulegających rozpadowi w jamie ustnej?

Odpowiedź – pytania 86:

Ad. 1. Tak

Ad. 2. Tak

Ad. 3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 6. Tak

Ad. 7. Tak

Ad. 8. Tak

Ad. 9. Tak

Ad. 10. Zamawiający dopuszcza

Ad. 11. Tak

Ad. 12. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 15. Tak

Ad. 16. Tak

Ad. 17. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 18. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 19. Tak

Ad. 20. 2 op.

Ad. 21. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22. 100g

Ad. 23. Tak

Ad. 24. Tak

Ad. 25. Tak

Ad. 26. Tak

Ad. 27. Tak

Ad. 28. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 29. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 30. Tak

Ad. 31. Tak

Ad. 32. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 33. Tak

Ad. 34. Tak

Ad. 35. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 87

Pakiet 25 poz. 219

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości złożenia oferty w postaci równoważnego preparatu probiotycznego będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG w stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, tj. konfekcjonowany w kapsułkach (opakowanie a 30kapsułek) – po odpowiednim przeliczeniu ilości kapsułek na ilość opakowań. Zawartość kapsułek może być łatwo otwierana i rozpuszczania w niewielkiej ilości płynu, a następnie podawana w postaci płynnej.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 88

pakiet 25 poz. 10, 208 i 313:

W związku z umieszczeniem w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych pasków testowych do glukometrów będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów, informujemy że paski danych marek są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tych samych marek, co jednakże ograniczyłoby konkurencję do wyrobów tych wytwórców w poszczególnych pozycjach, nadając im praktyczną wyłączność na kształtowanie ceny oferty. Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29 ustawy) i mając na uwadze potencjalne oszczędności wynikłe z dopuszczenia zaoferowania produktu konkurencyjnego, wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych (wraz z dostarczeniem kompatybilnych z nimi glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego) charakteryzujących się parametrami opisanymi poniżej:

Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy od otwarcia (opakowanie zawiera 2 fiołki x 25 pasków); i) zakres hematokrytu 20-60% i zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie widzi potrzeby zmiany sprawnych glukometrów na inne.

Pytanie 89

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 37** wymaga zaoferowania wosku kostnego o składzie: wosk pszczeli (75%), parafina stała (15%) i palmitynian izopropylu – środek zmiękczający (10%)? Pozostałe parametry produktu zgodne z siwz.

Uzasadnienie: na rynku można spotkać wosk dwuskładnikowy bez palmitynianu izopropylu, który jest twardy i kruszy się co może skutkować koniecznością dłuższego rozgrzewania wosku w dłoniach aby stał się plastyczny i gotowy do użycia.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 90

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 11** wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego klasy III o nazwie SealFoam (wchłanialny polisacharydowy hemostatyk)? SealFoam® jest wyrobem medycznym zbudowanym z cząsteczek wchłaniального modyfikowanego polimeru (AMP®). Cząsteczki AMP® są biokompatybilne, niegorączkotwórcze i pochodzą z oczyszczonej skrobi pochodzenia roślinnego. Wyrób nie zawiera składników pochodzenia zwierzęcego lub ludzkiego. SealFoam® jest wchłaniálną hemostatyczną pianką stosowaną do tamowania krwawienia w trakcie zabiegów chirurgicznych lub po obrażeniach powstałych w wyniku urazu

Działanie: AMP® mają strukturę molekularną pozwalającą na szybkie wchłanianie wody z krwi. Ten proces dehydratacji powoduje szybką koncentrację płytek, erytrocytów oraz białek krzepnięcia (trombiny, fibrynogenu, etc.), co przyspiesza normalną fizjologiczną kaskadę krzepnięcia. Przy kontakcie z krwią SealFoam® ułatwia tworzenie galaretowatej, adhezyjnej macierzy, co stwarza mechaniczną barierę przeciwko dalszemu krwawieniu. Wchłanianie zazwyczaj wymaga kilku dni i zależy od ilości zastosowanego materiału oraz miejsca stosowania. SealFoam® rozkładana jest przez amylazę i glukooamylazę.

Wskazania: SealFoam® przeznaczony jest do stosowania w zabiegach chirurgicznych lub urazach jako hemostatyk uzupełniający, kiedy tamowanie krwawienia z naczyń włosowatych, żylnych i tętniczek przez ucisk, podwiązanie lub inne konwencjonalne środki jest nieskuteczne lub niepraktyczne.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 91

91.1. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 11 pozycja 1** wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego o nazwie SealFoam w rozmiarze 60 x 40 x 4 mm?

91.2. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 11 pozycja 2** wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego o nazwie SealFoam w rozmiarze 120 x 25 x 4 mm?

91.3. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 11 pozycja 3** wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrobu medycznego o nazwie SealFoam w rozmiarze 120 x 25 x 4 mm lub 60 x 40 x 4 mm?

Odpowiedź:

Ad. 91.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 91.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 91.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 92

Pakiet nr 16 poz. 1-5:

Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający czytelnie zawarł informacje w SIWZ jakich dokumentów wymaga

Pytanie 93

Pakiet nr 16 poz. 1-5:

Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający czytelnie zawarł informacje w SIWZ jakich dokumentów wymaga

Pytanie 94

Pakiet nr 16 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści tufery groszki w rozm. 12 x 12, niejałowe, z nitką rtg?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 95

Pakiet nr 16 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści tufery fasole w rozm. 9,5 x 9,5 niejałowe, z nitką rtg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 96

96.1. Pakiet 17 poz. 1-3: Czy Zamawiający oczekuje na potwierdzenie wymagań SIWZ, m.in. chłonności minimalnej, załączenia Kart Danych Technicznych wyrobów?

96.2. Pakiet 17 poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga załączenia kart katalogowych oferowanego asortymentu, celem weryfikacji zaoferowanego asortymentu?

96.3. Pakiet 17 poz. 1;3: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

96.4. Pakiet 17 poz. 1-3:

Zamawiający wymaga pieluchomajtek wyposażonych w podwójne elastyczne przylepcorzepy. Czy w związku z tym, w celu doprecyzowania ww. parametru, Zamawiający ma na myśli element elastyczny o długości ok. 1cm w stanie nierozciągniętym, wbudowany w przylepcorzep? Powyższe pytanie argumentujemy tym, iż producenci pieluchomajtek oferowanych na rynku poświadczają posiadanie elastycznych przylepcorzepów (w pieluchomajtkach), które w istocie nie są elastyczne (rozciągliwe).

W związku z powyższym, czy Zamawiający na potwierdzenie wymagań SIWZ oczekuje załączenia próbek? Pozwoli to na zweryfikowanie parametrów pieluchomajtek, m.in. obw. pasa. oraz elastyczności przylepcorzepów?

Odpowiedź:

Ad. 96.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 96.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 96.3. Tak, Zamawiający wymaga

Ad. 96.4. Tak, Zamawiający wymaga

Pytania 97

97.1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

97.2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 1 ust. 14 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 Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco 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.

97.3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowa „*opóźnienia*” zostały zastąpione słowami „*zwłoki*”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez

wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie 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.”

97.4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie?

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

97.5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. c) wzoru umowy wyrażenie „15% łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „15% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania 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.

97.6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane wyrażenie „o ile powstanie szkody zostało zawinione przez Wykonawcę”? Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na zdarzenia niezawinione przez wykonawcę.

97.7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 lit. b) wzoru umowy zostało dodane wyrażenie o następującej (lub podobnej) treści: „lub jeżeli wskutek nadzwyczajnej zmiany stosunków utrzymywanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażącą stratą”?

Dodanie powyższego wyrażenia nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach np. gwałtownej inflacji lub gwałtownej zmiany kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Ad. 97.1. Tak

Ad. 97.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 97.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 97.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 97.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 97.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 97.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 98

98.1. Pakiet 3 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o przylepnej powierzchni 30x28cm.

98.2. Pakiet 3 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o przylepnej powierzchni 45x28cm.

98.3. Pakiet 3 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o przylepnej powierzchni 45x55cm.

Odpowiedź:

Ad. 98.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 98.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 98.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 99

Pakiet 8 poz.17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w technologii hydrofiber, piankowego, przylepnego 21x21cm a 5szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 100

Dotyczy pakietu nr 26:

Czy w trosce o większe bezpieczeństwo Zamawiający wymaga w zestawie dodatkowej przewodnicy skrzydełkowej, która pozwala na prawidłowe i pewne przeprowadzenie taśmy przez tkanki? Pozostałe parametry taśmy bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pytania 101

Dot. umowy

101.1. Do treści §1 ust.8 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."

101.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §3 ust.1 ppkt a) i b) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każde opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień?

101.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §3 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 15% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź:

Ad. 101.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 101.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 101.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 102

W nawiązaniu do ww. postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 25, pozycji: 319 i utworzenie odrębnego Pakietu dla w/w pozycji.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.