



Zamówień Publicznych

Grodzisk Mazowiecki, dn. 27.07.2015

SPSSZ – V / 199 / 2015

### Wg rozdzielnika

*Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę leków i materiałów opatrunkowych (Nr sprawy SPSSZ/30/D/15).*

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 1 diety Survimed OPD - diety do żywienia dojeltowego, oligopeptydowej, zawierającej hydrolizat serwatki, ponad 50% tłuszczu MCT i w-3 kwasy tłuszczowe, normokalorycznej 1 kcal/ml, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 500ml?

**Odpowiedź :** Tak.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 1 pozycji 2 diety Fresubin HP Energy - diety do żywienia dojeltowego, wysokokalorycznej 1,5 kcal/ml, bogatobiałkowej (7,5 g/100 ml) - co najmniej 20% energii białkowej, zawierającej białko kazeinowe i serwatkowe, tłuszcze MCT/LCT i co-3 kwasy tłuszczowe, bezresztkowej, o osmolarności 300 mosmol/l, w worku zabezpieczonym samozasklepiającą się membraną o objętości 1000 ml?

**Odpowiedź :** Tak.

3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 1 ustęp 3 umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w § 2 ustęp 1. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. **W** związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: *Przewidziane ilości asortymentu są maksymalne, a Zamawiający może zakupić mniej i Wykonawcy nie służą żadne roszczenia z tego tytułu, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy?*

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ . Ze względu na specyfikę pracy szpitala zamawiający nie może określić minimalnej ilości asortymentu umowy, jaka zostanie zrealizowana . Zgodnie z § 1 pkt 5 umowy zamawiający może przedłużyć termin realizacji umowy.

4.Czy zamawiający w § 7 ust 1 tiret drugi zastąpi słowa „wartości netto niezrealizowanej dostawy” słowami „wartości netto towaru niedostarczonego w wyznaczonym terminie ?

**Odpowiedź :** Zamawiający wyraża zgodę.

5.Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie , że w pakiecie 15 należy wyliczyć 900 sztuk(saszetek) produktu. Zamawiający nie określił bowiem jednostki miary.

**Odpowiedź :** Tak.

6.Pakiet nr 11 poz. 1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu pozwoli to Państwu na pozyskanie korzystnych ofert jakościowych i cenowych na wymagany asortyment.

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

7.Pakiet nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w /w pozycji opatrunek typu Pushban" ze spongostanem w rozmiarze 38x 72 mm.

**Odpowiedź :** Tak.

8.Pakiet nr 2 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga w /w pozycji opatrunek typu Pushban" ze spongostanem w rozmiarze 92x 38 mm.

**Odpowiedź :** Nie, ale dopuszcza.

**Pkt 7 i 8 dot. pakietu 12 .**

9.Dot. pakietu 10 . Czy **Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek w zakresie pakietu nr 10?**Uprzejmie informuję , że Tachosil nie jest wyrobem medycznym tylko produktem leczniczym. Bezpłatne dostarczanie próbek **produktów leczniczych** jest formą reklamy leków (pragną w tym miejscu zaznaczyć, że **produkt leczniczy** jest powszechnie znany, stosowanym przez lekarzy- **nie jest produktem nowym na rynku**), która może być kierowana wyłącznie do osób uprawnionych do wystawiania recept. Oznacza to, że przedstawicielom firm farmaceutycznych nie wolno dostarczać próbek bezpośrednio pacjentom, zakładom opieki zdrowotnej, aptekom. Odbiorcą próbki może być tylko lekarz, który wystąpił do przedstawiciela medycznego lub handlowego o dostarczenie mu próbki. **Wobec czego w myśl ustawy Prawo Farmaceutyczne - art. 54 nie mogą przekazać Zamawiającemu bezpłatnych próbek do postępowania przetargowego.**

**Odpowiedź :** Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia nie wymaga składania próbek w pakiecie 10.

10.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie hemostatyka powierzchniowego wykonanego z oczyszczonej żelatyny wieprzowej. Okres wchłaniania 3 – 4 tygodni. Czas upłynięcia w ciągu 3 – 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową. Rozmiar 8cmx5cmx1cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

**Odpowiedź :** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

11.Prosimy zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku składania oferty na materiały opatrunkowe, Zamawiający nie będzie wymagał od Wykonawcy posiadania koncesji.

**Odpowiedź :** Tak, Zamawiający potwierdza.

12.Dot. pakietu 13. Czy Zamawiający dopuści hydrożel oparzeniowy w butelce o pojemności 125 ml?

**Odpowiedź:** Tak, z przeliczeniem ilości.

13.Czy Zamawiający dopuści opatrunki hydrożelowe na twarz dla dzieci i dla dorosłych w rozmiarze 40 x 60 cm?

**Odpowiedź :** Tak, bez zmiany ilości.

14.Dot. pakietu 10. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 łatę hemostatyczną wykonaną z celulozy utlenionej impregnowanej buforowanymi solami, trilizyną i reaktywnym glikolem polietylenowym wchłaniający się po 28 dniach. Łata o wymiarach 5 cm x 10 cm.

Łatę można używać do zabiegów otwartych i laparoskopowych.

W związku z wielkością łaty czy Zamawiający dopuści zaoferowanie o połowę mniejszych ilości tj. 5 sztuk?

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

15. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 łąkę hemostatyczną wykonaną z celulozy utlenionej impregnowanej buforowanymi solami, trilizyną i reaktywnym glikolem polietylenowym wchłaniającą się po 28 dniach. Łąka o wymiarach 5 cm x 10 cm.

W związku z wielkością łąty czy Zamawiający dopuści zaoferowanie o połowę mniejszych ilości tj. 20 sztuk?

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ.

16. Dot. pakietu 11 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do oddzielnego pakietu, pozwoli to większej liczbie Wykonawców na złożenie ofert na pozostałe pozycje z pakietu 11, przyczyni się to do wzrostu konkurencyjności postępowania, a Zamawiającemu pozwoli na uzyskanie korzystniejszej cenowo oferty.

**Odpowiedź :** Zamawiający wyraża zgodę na utworzenie oddzielnego pakietu nr 16 – Opatrunki 1a który będzie zawierał następującą pozycję.

Lp.	Opis	Rozmiar	Jednostka zamówienia	Ilość
1	Jałowy opatrunek z włókniny do mocowania wkłuc obwodowych z wcięciem i podkładką o zaokrąglonych brzegach	5,1-6cm x 76-8cm	sztuka	89100

#### **Pakiet 11, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarze 5cm x 7,2cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

**Odpowiedź :** Tak.

#### **17. Pytanie dot. projektu umowy:**

1. Czy terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych i czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

**Odpowiedź :** Tak.

2. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

**Odpowiedź :** Nie.

3. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

**Odpowiedź :** Pozostają zapisy SIWZ . Ze względu na specyfikę pracy szpitala zamawiający nie może określić procentowej ilości wyrobów określonych w umowy, jaka zostanie zamówiona . Zgodnie z § 1 pkt 5 umowy zamawiający może przedłużyć termin realizacji umowy.

4. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

**Odpowiedź :** Nie.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do par 9 ust. 3 umowy zapisu o odstąpieniu od umowy w przypadku 3-krotnego dostarczenia materiałów niezgodnych z przedmiotem umowy?

**Odpowiedź :** Zamawiający wyraża zgodę na taki zapis.

#### **18. Pakiet nr 13 – Opatrunki hydrożelowe 2**

1. Czy Zamawiający wymaga sterylnych opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzią je, łagodzą ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na

poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Może być używany na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchniowej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. Zgodne są z pH ludzkiej skóry.

**Opatrunki mają formę materiału bazowego z naniesionym półpłynnym żelem.** Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunek zawiera kwas hialuronowy, bez parabenów. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?

**Odpowiedź :** Pozostają w mocy zapisy SIWZ.

Pakiet nr 13 – Opatrunki hydrożelowe 2 poz. nr 1 oraz poz. nr 2

2.Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku hydrożelowego na twarz o wymiarach 30x40cm? Zaoferowany rozmiar opatrunku hydrożelowego na twarz jest standardowym rozmiarem tego typu asortymentu przeznaczonym do stosowania na poparzoną skórę twarzy **dziecka jak również osoby dorosłej**. Opatrunek o wymiarach 30x40cm jest wystarczający duży do tego, aby pokryć twarz dorosłego człowieka, pokrywa on powierzchnię uszu, które są najbardziej narażone na oparzenia.

**Odpowiedź :** Tak.

19.Pakiet 11 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy nie doszło do pomyłki pisarskiej w rozmiarze opatrunku.

Czy Zamawiający miał na myśli rozmiar 5,1-6cm x 7,6-8cm?

**Odpowiedź :** Tak.

20.Pakiet 11 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

**Odpowiedź :** Nie.

21.Pakiet 12 poz.1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek o rozmiarze 7,2 cm x 3,8cm

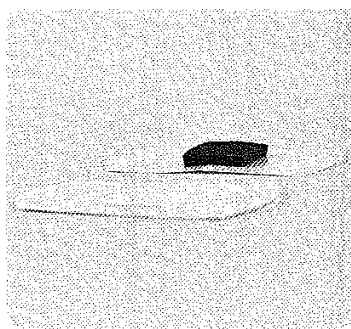
**Odpowiedź :** Tak.

### **właściwości:**

- samoprzylepny plaster z wkładem chłonnym wykonany z folii poliuretanowej
- posiada wysoce absorpcyjny wkład chłonny z unikalnego materiału *SUGI*, otrzymanego z regenerowanej celulozy
- wkład chłonny może pochłoniąć wysięk przekraczający 17-20 razy jego objętość, po zetknięciu z krwią zwiększa swoją objętość, działa ściągająco poprzez fizyczne przeniesienie ucisku z opatrunku na ranę, naciska na miejsce krwawienia i powoduje jego zatamowanie
- paroprzepuszczalny, zapewniający prawidłową wymianę gazową między opatrunkiem a skórą, która zostaje zabezpieczona przed nadmiernym gromadzeniem się wilgoci i maceracją
- przezroczysty - umożliwia obserwację okolicy wklucia, bez konieczności zdejmowania opatrunku
- stanowi barierę dla drobnoustrojów i bakterii, minimalizując ryzyko infekcji
- bardzo cienki i elastyczny, dopasowujący się do kształtu ciała, zapewnia swobodę ruchu
- posiada system trójstopniowej aplikacji ułatwiający precyzyjne, bezbolesne założenie opatrunku
- wodoodporny
- hipoalergiczny
- jałowy

### **zastosowanie:**

- zabezpieczanie okolic ciała po iniekcjach dożylnych i dotętnicznych
- opatrywanie miejsc po usunięciu kaniul dożylnych, dotętnicznych, w tym także igieł stosowanych w trakcie dializy
- opatrywanie uszkodzeń skóry z małą i średnią ilością wysięku



### 22. Pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści pęsetę w jednym kolorze?

**Odpowiedź :** Nie.

### 23. Pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestawy zabiegowe zestawiane pod nadzorem jednostki notyfikowanej, co jest potwierdzone odpowiednim certyfikatem - zestawy są wytwarzane na podstawie Art. 11, pkt 2, Art. 30, pkt 1 i 4 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz Artykułu 12 Dyrektywy Rady 93/42/EWG, i posiadają następujące dokumenty:

- zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
- oświadczenie o którym mowa w art. 30 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.

**Odpowiedź :** Tak.

### 24. Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający dopuści hemostatyk o okresie wchłaniania 3-4 tygodnie i czasie upłynięcia w ciągu 5-8 dni?

**Odpowiedź :** Nie.

**Jednocześnie Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień 30.07.2015  
godziny pozostają bez zmian.**

.....  
podpis