

Wałbrzych 19.07.2010 r.

DZPZ-530-Zp/67/PN-60/10

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy leków, opatrunków, rękawic i wyrobów medycznych – Zp/67/PN-60/10

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytanie Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1, dot. pakietu nr 37, poz. 3

Jak należy postąpić w przypadku, gdy lek z Pakietu nr 37 poz. 3 kontrast radiologiczny niejonowy, izotoniczny Iodixanol 320mg/20 ml nie jest dostępny w ciągłej sprzedaży? Czy Zamawiający wykreśli lek z pakietu, czy też należy go wycenić i nanieść informację pod pakietem o tymczasowym braku?

Odp. Też należy go wycenić i nanieść informację pod pakietem o tymczasowym braku

Pytanie 2, dot. pakietu nr 123, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Octenilin na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, nawilżania rany i opatrunku, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, docierającego w trudnodostępne obszary ran (kieszonki, wgłębienia), wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, w postaci płynu, opakowanie a 350ml?

Odp. Nie

Pytanie 3, dot. pakietu nr 48, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie leku Clindamycin 600 w postaci fiołki?

Odp. Tak

Pytanie 4

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 4 ust. 6 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: „Za dzień zapłaty faktury uznaje się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy”?

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 5

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i doda w § 8 ust. 1.1 zdanie :jednak nie więcej niż 10% wartości niewykonanej dostawy”?

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 6

Czy w związku ze znowelizowanym brzmieniem art. 144 ustawy PZP, Zamawiający dopuści w następujących przypadkach możliwość wprowadzenia zmian do umowy:

- w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrów po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie

Odp. Tak

- zmiany towaru na inny – synonimowy i tańszy, lub inny – w ramach tej samej grupy

Odp. Tak

- przedłużenie terminu obowiązywania umowy w przypadku niewykorzystania całości wartości przedmiotu zamówienia

Odp. Nie

Pytanie 7, dot. pakietu nr 5, poz. 1-3

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji od 1 do 3 Zamawiający podał ilość par czy sztuk?

Odp. Podano ilości par

Czy rękawice diagnostyczne niesterylne, lateksowe mają być mikroteksturowane i posiadać dodatkową widoczną teksturę na końcach palców w celu polepszenia chwytności rękawicy i zapobiegająca wyslizgiwaniu się narzędzi z dłoni?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek medycznych oraz ich zgodności z normami medycznymi będzie wymagał, aby rękawice lateksowe niesterylne były produkowane pod kontrolą jednostki notyfikowanej (potwierdzenie zasadności oznakowanie wyrobów medycznych znakiem CE) i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty stosownego certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 8, dot. pakietu nr 5, poz. 1-8

W związku z faktem, iż jedną z dróg transmisji wirusa (między innymi A/H1N1) są dłonie (kontakt z błonami śluzowymi), Zamawiającymi będzie oczekiwał dołączenia udokumentowanego certyfikatu, szczelność dla wirusów (według normy ASTM F1671).

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 9, dot. pakietu nr 6, poz. 1-3

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji od 1 do 3 Zamawiający podał ilość par czy sztuk?

Odp. Podano ilości par

Czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek medycznych oraz ich zgodności z normami medycznymi będzie wymagał, aby rękawice lateksowe niesterylne były produkowane pod kontrolą jednostki notyfikowanej (potwierdzenie zasadności oznakowanie wyrobów medycznych znakiem CE) i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty stosownego certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną?

Odp. Zgodnie z SIWZ

W związku z faktem, iż jedną z dróg transmisji wirusa (między innymi A/H1N1) są dłonie (kontakt z błonami śluzowymi), Zamawiającymi będzie oczekiwał dołączenia udokumentowanego certyfikatu, szczelność dla wirusów (według normy ASTM F1671).

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 10, dot. pakietu nr 6, poz. 6-10

Czy rękawice chirurgiczne, hypoalergiczne, lateksowe z wewnętrzną warstwą polimerową mają mieć AQL po zapakowaniu < 1,0, poziom protein < 50 ug/g?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Czy rękawice chirurgiczne, hypoalergiczne, lateksowe mają posiadać mankiet rolowany z podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami uniemożliwiające zsuwanie się rękawic w trakcie zabiegu?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Czy rękawice chirurgiczne mają być pakowane w zewnętrzne opakowanie foliowe podciśnieniowo pozbawione powietrza (próżniowe)? Rozwiązanie tego typu pozwala na natychmiastową identyfikację wszelkich mikrouszkodzeń opakowania i skutecznie wyklucza ryzyko użycia wyjałowionej rękawicy?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11, dot. pakietu nr 7

Czy rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne mają być poliizoprenowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, co umożliwia łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną jak również zakładanie 2 par rękawic?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Czy rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe sterylne mają posiadać kształt w pełni anatomiczny oraz poszerzoną część grzbietową dłoni, co zapewnia nie męczącą dłoni pracę podczas długotrwałych zabiegów operacyjnych?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Czy rękawice chirurgiczne lateksowe, bezpudrowe sterylne mają posiadać AQL $\leq 1,0$, poziom protein $< 50 \text{ ug/g}$

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12, dot. pakietu nr 93, poz. 7-9

Prosimy o wydzielenie pozycji 7-9 do odrębnego pakietu co pozwoli na złożenie ważnej, konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu da możliwość wyboru najkorzystniejszej oferty.

Odp. Nie wydzielamy

Pytanie 13, dot. projektu umowy i SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §8 punkt 1 ust. 1 „0,2% wartości niewykonanej części dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej sprzętu lub za każdą godzinę zwłoki w przypadku dostaw „na cito”.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Czy w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

Odp. W wypadku wygrania przez jednego Wykonawcę kilku pakietów – zostanie podpisana jedna umowa.

Czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania wykonawców do przedstawienia próbek zaoferowanego asortymentu w celu weryfikacji jego zgodności z wymogami SIWZ?

Odp. Nie

Pytanie 14, dot. pakietu nr 5, poz. 1-3 i pakiet nr 6 poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary z par na opakowania jednostkowe po 100 sztuk, z jednoczesnym odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowanych przez Zamawiającego ilości par na ilość opakowań jednostkowych,. Rękawiczki diagnostyczne niejałowe pakowane SA przez większość producentów po 100 sztuk czyli 50 par, zaś w przypadku gdy cenę za parę mielibyśmy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku znacznie zawiżyłoby to ofertę?

Odp. Wyrażamy zgodę

Pytanie 15, dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic ochronnych stosowanych przy zagrożeniach chemicznych, gdyż według naszej wiedzy nie ma na rynku rękawic, które w dokumentach dopuszczających i kartach katalogowych mają wpisane przeznaczenie do

czynności sekcyjno-ekshumacyjnych. Firmy, które sprzedawały ten rodzaj rękawicy np. firma Technochemia, Pol-gum lub Ansell (rękawica Post Mortem) wycofały się już z produkcji rękawic sekcyjnych, które zmniejszają ryzyko zakażenia.

Odp. Wyrażamy zgodę

Pytanie 16, dot. pakietu nr 141, poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lateksowych bezpudrowych rękawic chirurgicznych do zabiegów ortopedycznych o zawartości protein ,50 ug/g o następujących minimalnych grubościach ścianek : palce 0,33 mm; dłoni 0,28 mm, mankiet 0,22 mm?

Odp. Nie

Pytanie 17

Czy w związku z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, którego treść wyklucza wprowadzenie istotnych zmian do treści umowy, Zamawiający zechciałby dodać w projekcie umowy, załączonym do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zapis (lub jego część) w poniższym brzmieniu?:

1. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen w przypadku:
 - 1) zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian;
 - 2) zmian cen urzędowych leków, wprowadzonych rozporządzeniem odpowiedniego Ministra, przy czym zmiany te mogą dotyczyć podwyższenia i obniżenia cen jak również dodania nowych leków a także skreślenia leków z wykazu leków objętych cenami urzędowymi;
 - 3) zmian stawek opłat celnych wprowadzonych decyzjami odnośnych władz;
 - 4) uzasadnionych zmian wprowadzonych przez producentów leków, na podstawie dokumentu wystawionego przez producenta (oświadczenie, cennik lub faktura);
 - 5) zmian kursu waluty powyżej 5%, w przypadku leków importowanych, zgodnie z tabelą NBP;

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

2. Zmiany wymienione w ppkt 1), 2) i 3) następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

3. Zmiany wymienione w ppkt 4) i 5) mogą być dokonane na wniosek wykonawcy, w terminie do 14 dni od przesłania zawiadomienia, w formie aneksu do umowy.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

4. W przypadku szczególnych okoliczności, takich jak wstrzymanie lub zakończenie produkcji, strony dopuszczają możliwość dostarczania odpowiedników preparatów objętych umową.

Odp. Tak

Ewentualna zmiana ceny w tym zakresie może odbywać się na zasadach określonych w ust. 3.

Odp. Nie

5. W przypadku kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmian cen leków objętych umową dopuszczają możliwość wyłączenia części przedmiotu zamówienia, rozwiązania umowy w całości lub w spornej części.

Pytanie 18

Czy Zamawiający zmniejszy wysokość zabezpieczenia należytego wykonania umowy do 4%? Uważamy, że przewidziana w SIWZ wartość wpłynie niekorzystnie na kalkulacje cenowe składanych ofert. Koszt wniesienia na co najmniej 13 miesięcy kwoty będącej równoważnością 10% wartości kontaktu, spowoduje konieczność skalkulowania cen wraz z tym kosztem (dotyczy §9 ust.1).

Odp. Tak

Pytanie 19

Do 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego zakazu sprzedaży i cesji wierzytelności przez dodanie słów "... bez zgody Kupującego (Szpitala), wyrażonej na piśmie."

Odp. Nie

Pytanie 20, dot. pakietu nr 63

Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomorkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca? Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek

Odp. Nie

Pytanie 21

Czy w pakiecie nr 3 w poz.1 można wycenić postać worek ,bo takie op. jest tylko dostępne.

Odp. Nie

Pytanie 22

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 15 poz.2 i 3 .Pozwoli to na przystąpienie większej ilości oferentów.

Odp. Nie

Pytanie 23, dot. pakietu nr 35, poz. 8

Prosimy o określenie czy należy wycenić Nan Ha nr 1 ,2 czy 3 .

Odp. 1

Pytanie 24, dot. pakietu nr 69

Czy w poz. 1,2,3 można wycenić lek w postaci s.substancji.

Odp. Nie

Pytanie 25

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zmawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odp. Tak, przeliczyć ilość opakowań z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 26, dot. pakietu nr 10, poz. 3

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglonych w górę.

Pytanie 27

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji albo zakończona dystrybucja na polski rynek, a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić. Czy należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży.

Odp. Należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o ograniczonej dostępności.

Pytanie 28, dot. pakietu nr 83, poz. 22 i 23

Dotyczy pakietu nr 83 poz.22 i 23 czy można wycenić lek w postaci tabletki.

Odp. W pakiecie 83 poz. 22 i 23 jest postać tabletki.

Pytanie 29, dot. pakietu nr 101, poz. 12

Dotyczy pakietu nr 101 poz.12 .Należy wycenić laktosum monohyd. czy anhydricum.

Odp. Należy wycenić Lactosum monohydricum – laktozę jednorodną.

Pytanie 30, dot. pakietu nr 104

Dotyczy pakietu nr 104.Zakończono produkcję płynu 300mg/g op.150 g. Dostępne jest op. 10% 120 ml (Skin protect novoscabin).Czy można wycenić nowa postać płynu w ilości 18 op.

Odp. Tak

Pytanie 31, dot. pakietu nr 106

Dotyczy pakietu nr 106 poz.1.Prosimy o dopuszczenie do wyceny ampułkostrzykawkę 6 ml x1 szt.

Odp. Wyrażamy zgodę.

Pytanie 32

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 np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz) itp.?

Odp. Zmiany postaci wymagają indywidualnego rozpatrzenia dla konkretnego produktu leczniczego.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. nr 1 – 5, 7, 8 i 10 i pakiecie nr 3 poz. 2 i 5 preparatów równoważnych w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami?

Worki Viaflo jako opakowania specjalistyczne płynów infuzyjnych posiadają dwa niezależne odseparowane porty, port do iniekcji umożliwia kilkukrotne jego użycie bez narażenia na rozszczelnienie opakowania. Są wykonane z tworzywa poliolefina/poliamid, posiadają badania stabilności z większością leków (nawet tych, które są zalecane do rozpuszczania tylko w szkle) Są pakowane w opakowanie zewnętrzne, co daje jałowość worka po jego rozpakowaniu, a co za tym idzie mniejsze zużycie środków dezynfekcyjnych (oszczędność i mniejsze narażenie personelu na wdychanie w/w środków). Trójwarstwowa budowa worka zabezpiecza przed parowaniem, zwiększa wytrzymałość opakowania a wewnętrzna warstwa nie reaguje z dodawanymi do płynu lekami i uniemożliwia osadzanie podawanego leku na ściankach

Utylizacja worka jest znacznie mniej kłopotliwa i mniej kosztowna.

Worki Viaflo dodatkowo mają specjalny zamknięty system do przygotowywania roztworów dożylnych, który jest rekomendowany przez ZG PSPO, PSPA, PSPE.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 2 poz. nr 9 nowoczesnego płynu wieloelektrolitowego Plasmalyte 500ml w opakowaniu worka Viaflo?

PlasmaLyte jest izotonicznym płynem wieloelektrolitowym o fizjologicznym składzie i fizjologicznym Ph oraz fizjologicznej osmolarności. Posiada podwójny układ buforowy (octan/glukonian), co zabezpiecza przed ryzykiem wywołania kwasicy spowodowanej niedokrwieniem. Nie zawiera jonów wapnia, co zwiększa kompatybilność z krwią i lekami. PlasmaLyte ma skład najbardziej zbliżony do osocza.

Odp. Nie

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 3 poz. nr 9, 10, 15 i 16 preparatów równoważnych w worku?

Odp. Tak

Pytanie 36

W związku z faktem, że Glicyna 1,5% jest produkowana tylko w workach, zwracamy się z prośbą o zmianę wymogu, co do opakowania w Pakiecie 3 poz. nr 1 na work.

Odp. Wyrażamy zgodę.

Pytanie 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 poz. nr 1- 8 preparatów równoważnych w worku Viaflo z dwoma niezależnymi, samouszczelniającymi się portami?

Worki Viaflo posiadają największą na rynku wolną przestrzeń do dostrzyknięcia leku, która wynosi:

dla pojemności 100 ml – 81,90 ml

dla pojemności 250 ml – 175,60 ml

dla pojemności 500 ml – 256,30 ml

dla pojemności 1000 ml – 278,80 ml

Obydwa porty wlewu (jak i cały wlew) są opakowane w aseptycznie przygotowanym i hermetycznie zamkniętym opakowaniu. Całe opakowanie (w tym cały „wlew” oraz 2 porty) worka Viaflo jest poddane wielostopniowemu procesowi sterylizacji, w tym promieniami gamma w sposób zgodny i spełniający wymogi Normy ISO 11137. ChPL produktu zalecają „przygotowanie wlewu zgodnie z zasadami aseptyki”. Ponadto chcieliśmy nadmienić, że nie ma na rynku płynów infuzyjnych, w których w Karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego istniałby zapis „porty niewymagające dezynfekcji”.

Odp. Tak

Pytanie 38

W związku z faktem, że płyny infuzyjne wymienione w pakiecie nr 1-4, 29 i preparaty do żywienia pozajelitowego wymienione w pakiecie nr 34 nie są lekami ratującymi życie, prosimy o odstąpienie od wymogu dostaw w/w asortymentu w trybie „na ratunek” w ciągu jednej doby.

Odp. Nie

Pytanie 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 15 poz. 2,3 albuminy ludzkiej do podawania dożylnego pod nazwą handlową Flexbumin 200g/l w worku?

W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie powyższych pozycji do osobnego pakietu, powyższa modyfikacja zwiększy konkurencyjność ofert i pozwoli zaproponować Zamawiającemu niższe ceny.

Odp. Tak, bez wydzielania pozycji do osobnego pakietu

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 29 poz. nr 4 Hydroksyetylkoškrobi – Plasmavolume HES 130/0,42/6:1 w roztworze Ringera z octanem (z niskim sodem o parametrach: Na 130mmol/l, Cl 112 mmol/l) w opakowaniu typu worek?

W przypadku odpowiedzi pozytywnej prosimy o wydzielenie z Pakietu 29 poz. nr 1- 4 co zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji pozwoli na przystąpienie do udziału w postępowaniu większej ilości

oferentów, gdyż na rynku polskim występuje tylko jeden producent preparatów opisanych w poz. nr 5 i 6.

Odp. Nie

Pytanie 41

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 34 poz. nr 5 roztworu aminokwasów dla pacjentów z niewydolnością nerek we flakonie 500 ml o stężeniu 6%?

Odp. Nie

Pytanie 42

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 34 poz. nr 8 emulsji tłuszczowej 20% zawierającej kwasy tłuszczowe LCT w opakowaniu typu worek 100 ml?

Odp. Tak

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji Pakiecie nr 34 poz. nr 15 (zestaw witamin rozpuszczalnych w wodzie) i pozycji nr 17 (zestaw witamin rozpuszczalnych w tłuszczach) jednego preparatu zawierający 9 witamin rozpuszczalnych w wodzie i 3 witaminy rozpuszczalne w tłuszczach Cernevit? Preparat jest w postaci liofilizatu, a witaminy rozpuszczalne w tłuszczach są umieszczone w micellach kwasu glikocholowego, Cernevit rozpuszcza się w wodzie do iniekcji, glukozie 5%, soli fizjologicznej, może więc być podawany pacjentom, którzy nie otrzymują tłuszczu w żywieniu pozajelitowym. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o podanie ilości preparatu. Ponadto zaoferowanie witamin w jednej ampule będzie dla zamawiającego korzystne cenowo.

Odp. Nie

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 34 poz. nr 3, 4, 6, 7, 14, 16, 18 do osobnego pakietu? Pozwoli to na przystąpienie do pakietu większej liczbie oferentów w tym co najmniej dwóm producentom i zaoferowanie szpitalowi konkurencyjnych cen.

Odp. Nie

Pytanie 45

Dotyczy: Pakiet nr 5 poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. a' 50 par z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Odp. Wyrażamy zgodę

Pytanie 46

Dotyczy Pakiet nr 6 poz. 4-5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie ww. poz. w celu umożliwienia złożenia ofert na podstawowe typy rękawic.

Odp. Nie wydzielamy

Pytanie 47

Dotyczy: Pakiet nr 6 poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. a' 50 par z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Odp. Wyrażamy zgodę

Pytanie 48

Dotyczy Umowa

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopisanie poniższego zapisu do umowy

„Wypowiedzenie umowy

Każdej ze stron niniejszej umowy przysługuje prawo jej rozwiązania z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia.

Dla skuteczności złożenia oświadczenia woli o wypowiedzeniu umowy wystarczające jest przesłanie go drugiej stronie faksem, za niezwłocznym potwierdzeniem pismem.”

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 49

Dotyczy: Umowa par 3 ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw do 5 dni roboczych.

Odp. Nie

Pytanie 50

Dotyczy: Umowa par 3 ust. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw na cito do 2 dni.

Odp. Nie

Pytanie 51

Dotyczy Umowa par 3 ust. 5

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w ww. ust. miał na myśli standardowy typ dostawy przed drzwiami magazynu w jedno miejsce.

Odp. Zgodnie z umową wykonawca zapewnia wyładunek dostawy do miejsca wskazanego dla konkretnej dostawy tj. magazynu lub komory przyjęć w siedzibie zamawiającego.

Pytanie 52

Dotyczy Umowa par 8 ust. 1.2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie wysokości kary do 5% niewykonanej wartości umowy.

Odp. Nie

Pytanie 53

Dotyczy Umowa par 8 ust 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmniejszenie wysokości kary do 5% niewykonanej wartości umowy.

Odp. Nie

Pytanie 54, dot. pakiet 6 poz. 1,2,3,

Czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia ww. pozycji i utworzenie dla nich odrębnego przedmiotu zamówienia?

Odp. Nie

Pytanie 55, dot. pakiet 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów jałowych 5 cm x 5 cm wykonanych z gazy 17 nitkowej?

Odp. Tak

Pytanie 56, dot. pakiet 8, poz. 17-21

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski o czasie wiązania 4-6 min. pakowanej a`2 szt. w fabrycznie zgrzewane opakowanie z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp. Tak

Pytanie 57, dot. pakiet 8, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski z waty syntetycznej pakowanej a`4 szt. lub a`20 szt. ale jednocześnie z podaniem ceny za 1 szt.?

Odp. Tak

Pytanie 58, dot. pakiet 8, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski z waty syntetycznej pakowanej a`6 szt. lub a`30 szt. ale jednocześnie z podaniem z podaniem ceny za 1 szt.?

Odp. Tak

Pytanie 59, dot. pakiet 8, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski z waty syntetycznej pakowanej a`6 szt. lub a`50 szt. ale jednocześnie z podaniem z podaniem ceny za 1 szt.?

Odp. Tak

Pytanie 60, dot. pakiet 8, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej niejałowej o wymiarze 45 cm x 45 cm poddanej procesowi technologicznego prania (płukania) wstępnego, przewiązanej papierową tasiemką po 5 szt.? Prosimy również o zgodę na odchylenie w rozmiarze serwety +/- 10%, które wynika z procesów prania wstępnego.

Odp. Tak, wyrażamy zgodę.

Pytanie 61, dot. pakiet 8, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania waty celulozowej pakowanej a`5 kg, ale jednocześnie z podaniem ceny za 1 kg ligniny?

Odp. Tak

Pytanie 62, dot. pakiet 9, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku pakowanego a`25 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odp. Tak

Pytanie 63, dot. pakiet 10, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca pakowanego a`20 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odp. Tak

Pytanie 64, dot. pakiet 8, poz. 5,6,8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania gazy oraz kompresów gazowych jałowych sterylizowanych najbezpieczniejszą metodą dla pacjenta tj. parą wodną? Należy zwrócić uwagę, że sterylizacja tlenkiem etylenu stwarza ryzyko pozostawienia resztek tlenu etylenu w materiale poddanym sterylizacji, nawet po procesie degazacji. Tlenek etylenu jest substancją silnie toksyczną i rakotwórczą. Użycie opatrunku z zalegającymi resztkami tlenu etylenu powoduje powstanie miejscowych martwic, gdyż działanie tlenu etylenu polega na alkilacji białek. Ryzyko to nie występuje natomiast w przypadku sterylizacji w parze wodnej, w związku z tym jest to metoda bezpieczniejsza.

Odp. Nie (Zamawiający nie określił metody sterylizacji).

Pytanie 65

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pak. 104 poz. 34,35,36 i xz pk. 105 poz. 52,53,54,55 i utworzenie samodzielnego pakietu?

Odp. Nie

Pytanie 66, projekt umowy

Czy Zamawiającemu wyraża zgodę na w par. 4 ust. 3 dodać „ Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy, pod warunkiem, że zmiany te są konieczne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia w szczególności Zamawiający dopuszcza zmianę postanowień umowy w sytuacji:

- istotnej zmiany kursów walut, jeżeli wpływa to na koszty dostawy;
- istotnej zmiany stawek celnych, stawek podatkowych lub innych obowiązkowych obciążeń publicznoprawnych;
- zmiana cen urzędowych lub wiążąco ustalanych przez właściwe władze;
- zaprzestania produkcji lub dystrybucji produktów będących przedmiotem dostawy, wycofania tych produktów z obrotu (w szczególności na podstawie decyzji właściwych władz), jak również braku możliwości pozyskania produktów będących przedmiotem dostawy wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności, nawet przy zachowaniu należytej ostrożności,
- istotnej zmiany cen producenta.

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

Pytanie 67, projekt umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę zastąpić w par. 4 ust. 6 od słów „złożenia przelewu przez Zamawiającego w banku” na „uznania rachunku Zamawiającego”?

Odp. Zamawiający nie modyfikuje projektu umowy.

