

Szczecin, dnia 23.02.2015 r.

Znak sprawy: ZP/220/14/15

**w sprawie: na dostawę hemostatyków oraz środków dezynfekcyjnych**

## Wyjaśnienie nr 2

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Wykonawca nr 1

Zwracamy się do Państwa z prośbą o odpowiedź na poniższe pytania:

1. Dotyczy Załącznik nr 4, zadanie nr 2, poz.1-3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do złożenia oferty w tym zadaniu na wyrób medyczny równoważny jakościowo do opisanego treścią SIWZ pod względem parametrów związanych z działaniem hemostatycznym, tj. opatrunek hemostatyczny w postaci suchego preparatu, o mikroporowatej strukturze, wchłaniany w okresie ok. 3 tygodni, wykonany z włókien kolagenowych pochodzenia wołowego(220mg kolagenu na 10cm<sup>2</sup>) i zawierający ryboflawinę, z możliwością stosowania łącznie z klejami fibrynowymi oraz antybiotykami, do tamowania różnego rodzaju krwawień(od przesączeń do ciężkich krwotoków), z możliwością przycinania do wymaganego rozmiaru, mający zastosowanie w zabiegach klasycznych oraz laparoskopowych , posiadający aktywne obie strony i nie zawierający komponentów pochodzenia ludzkiego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowany opatrunek hemostatyczny.

2. Dotyczy Załącznik nr 4, zadanie nr 2, poz.1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do złożenia oferty w tej pozycji na wyrób medyczny równoważny jakościowo do opisanego treścią SIWZ pod względem parametrów związanych z działaniem hemostatycznym, tj. opatrunek hemostatyczny w postaci suchego preparatu, o mikroporowatej strukturze, wchłaniany w okresie ok. 3 tygodni, wykonany z włókien kolagenowych pochodzenia wołowego(220mg kolagenu na 10cm<sup>2</sup>) i zawierający ryboflawinę, z możliwością stosowania łącznie z klejami fibrynowymi oraz antybiotykami, do tamowania różnego rodzaju krwawień(od przesączeń do ciężkich krwotoków), z możliwością przycinania do wymaganego rozmiaru, mający zastosowanie w zabiegach klasycznych oraz laparoskopowych , posiadający aktywne obie strony i nie zawierający komponentów pochodzenia ludzkiego, o rozmiarze 5 x 8 cm(zapis SIWZ dla tej pozycji to 4,5 x 9 cm)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowany opatrunek hemostatyczny.

3. Dotyczy Załącznik nr 4, zadanie nr 2, poz.2-3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę i dopuści do złożenia oferty w tych pozycjach na wyrób medyczny równoważny jakościowo do opisanego treścią SIWZ pod względem parametrów związanych z działaniem hemostatycznym, tj. opatrunek hemostatyczny w postaci suchego preparatu, o mikroporowatej strukturze, wchłaniany

w okresie ok. 3 tygodni, wykonany z włókien kolagenowych pochodzenia wołowego(220mg kolagenu na 10cm<sup>2</sup>) i zawierający ryboflawinę, z możliwością stosowania łącznie z klejami fibrynowymi oraz antybiotykami, do tamowania różnego rodzaju krwawień(od przesączeń do ciężkich krwotoków), z możliwością przycinania do wymaganego rozmiaru, mający zastosowanie w zabiegach klasycznych oraz laparoskopowych , posiadający aktywne obie strony i nie zawierający komponentów pochodzenia ludzkiego, o rozmiarze 3 x 5 cm(zapis SIWZ dla pozycji nr 2 to 4,5 x 4,5 cm, a dla pozycji nr 3 to 2,7 x 2,7 cm), przy jednoczesnym przeliczeniu wymaganej liczby sztuk dla pozycji nr 2 i nr 3, wynikającej z tytułu dostępności proponowanego równoważnego wyrobu medycznego pod postacią jednego opakowania handlowego zawierającego 4 sterylne sztuki wyrobu, odpowiednio do liczby pełnych opakowań a 4 sztuki, tj. 72 sztuk dla pozycji nr 2(zapis SIWZ to 70 sztuk) oraz 32 sztuk dla pozycji nr 3(zapis SIWZ to 30 sztuk), celem zachowania konkurencyjności cenowej i porównywalności pomiędzy złożonymi ofertami potencjalnych wykonawców w ramach tego zadania?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza proponowany opatrunek hemostatyczny.

**W przypadku różnej od opisanej w SIWZ wielkości opakowań handlowych prosimy o podanie ceny jednostkowej i zaokrąglenie ilości do pełnego opakowania w górę.**

## **Wykonawca nr 2**

### **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Organizacja transportu zgodnie z obowiązującymi przepisami w sposób gwarantujący bezpieczeństwo przewożonych wyrobów leży wyłącznie po stronie dostawcy.

### **Pytanie nr 2**

W karcie charakterystyki preparatu niebezpiecznego Producent wskazuje w jakich warunkach powinien być przewożony , magazynowany towar, ważnym jest również oznakowanie produktu (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008) typu substancje i preparaty szkodliwe, żrące, toksyczne, łatwo palne itd. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Organizacja transportu zgodnie z obowiązującymi przepisami w sposób gwarantujący bezpieczeństwo przewożonych wyrobów leży wyłącznie po stronie dostawcy.

### **Pytanie nr 3**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z § 3 pkt. 4 projektu umowy Zamawiający wymaga , aby wyroby o ciężarze przekraczającym 5 kg sprzedawca dostarczał do miejsca w magazynie Apteki Szpitalnej wskazanego przez pracownika Apteki, natomiast wyroby o ciężarze , który nie przekracza 5 kg należy dostarczyć do komory przyjęć Apteki Szpitalnej. Zamawiający nie wymaga, aby Dostawca był obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z zamówieniem.

### **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność

należycie wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

#### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedyicznymi.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Organizacja transportu zgodnie z obowiązującymi przepisami w sposób gwarantujący bezpieczeństwo przewożonych wyrobów leży wyłącznie po stronie dostawcy.

### **Wykonawca nr 3**

#### **Zadanie nr 4, poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci chusteczek do dezynfekcji powierzchni i sprzętów wrażliwych na działanie alkoholi, w tym inkubatorów i głowic USG, nasączonych roztworem opartym na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholi, fenoli i aldehydów, o spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papowa SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc (*M. terrae*) w czasie do 15 min (badania zgodne z metodyką DGHM), zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach twardych i wkładach po 200 szt. chusteczek (o wymiarach 200mm x 200mm) po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Zadanie nr 4, poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego chemotermicznego przygotowywania giętkich endoskopów do ponownego użycia, skutecznego wobec B, F, V (Polio, Adeno), S (*Clostridium difficile*) w stężeniu 1% i w czasie 5 minut, na bazie kwasu nadoctowego, nadtlenu wodoru i kwasu octowego, stosowanego razem z preparatem aktywującym, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego podłączenia preparatów i zapewnienia prawidłowego użytkowania myjni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Zadanie nr 4, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi oraz wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich, oprzyrządowania anesteziologicznego, na bazie niejonowych związków powierzchniowo czynnych, enzymów, glikoli konserwujących i inhibitorów korozji, działającego w stężeniu 0,5%, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego podłączenia preparatów i zapewnienia prawidłowego użytkowania myjni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Zadanie nr 4, poz. 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu aktywującego do preparatu, jaki chcemy zaoferować w poz. 4, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l? Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego podłączenia preparatów i zapewnienia prawidłowego użytkowania myjni.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Zadanie nr 4, poz. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholu etylowego i 1-

propanolu, bez zawartości QAV, fenoli i aldehydów, osiągającego spektrum działania B, MRSA, Tbc (M. tuberculosis), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, HSV) w czasie do 1 minuty, Adeno w czasie do 2 min. oraz Polio do 30min (badania zgodne z metodyką DGHM), bezpiecznego w stosowaniu, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, z możliwością stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz w pionie żywieniowym, w opakowaniach a 1l z dołączonym spryskiwaczem po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie ogólne

**Prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?**

**Odpowiedź:** Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Odpowiedzi na pytania Wykonawców Zamawiający zamieszcza na mniej niż 2 dni przed upływem terminu składania ofert, w związku z powyższym Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert.

**Termin składania ofert upływa 26.02.2015 r. o godz. 10:00.**  
**Warunki otwarcia ofert 26.02.2015 r. o godz. 11:00.**

.....  
Dyrektor SPSK-2