

Szczecin, dn. 30.04.2015 r.

Znak sprawy: ZP/220/38/15

***w sprawie: na dostawę hemostatyków wchłanianych, soczewek wewnątrzgałkowych oraz drobnych wyrobów medycznych stosowanych w okulistyce a także w procedurach cewnikowania i intubacji***

## 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

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z powodu okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

- a) w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobu wolnego od wad w wysokości 0,5% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów, jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia **i jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów.**
- b) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca bądź rozwiązania umowy przez Kupującego w drodze wypowiedzenia (§ 14 umowy) z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego – w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę zapisów wzoru umowy w zakresie kar umownych.

### Wykonawca nr 2

1. Czy Zamawiający w **zadaniu nr 1** wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego opatrunku o działaniu hemostatycznym o nazwie handlowej REOXCEL zbudowanego z utlenionej regenerowanej celulozy (ORC) (kwas polioksyanhydro-glukuronowy), całkowicie wchłanianego w ciągu 7-14 dni, zapewniającego czas hemostazy 3-4 minuty, wykazującego działanie bakteriobójcze in vitro przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) w tym m. in. na MRSA, VRE i PRSP?

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opatrunku hemostatycznego

spełniającego łącznie wszystkie opisane w pytaniu parametry.

2. Czy Zamawiający w **zadaniu nr 1** wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego opatrunku o działaniu hemostatycznym o nazwie handlowej ZEOCEL zbudowanego z utlenionej, celulozy (OC) (kwas polioksyanhydro-glukuronowy), wyprodukowanego z bawełny klasy alfa, całkowicie wchłanialnego w ciągu 7-14 dni, zapewniającego czas hemostazy 3-4 minuty, wykazującego działanie bakteriobójcze in vitro przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) w tym m. in. na MRSA, VRE i PRSP?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opatrunku hemostatycznego spełniającego łącznie wszystkie opisane w pytaniu parametry.

3. Czy Zamawiający dodatkowo wymaga aby opatrunki o działaniu hemostatycznym z **zadania nr 1** charakteryzowały się wartością pH niższą niż 3? Kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii. Wynika to z faktu, że kwaśny odczyn utrudnia tworzenie się środowiska, w którym rozwijają się drobnoustroje chorobotwórcze.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga aby zaferowany opatrunek hemostatyczny wykazywał działanie bakteriobójcze wobec wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia bakterii, nie określał natomiast wymogu co do zastosowanych rozwiązań technologicznych zapewniających osiągnięcie tego działania. W związku z powyższym Zamawiający nie będzie wskazywał szczegółowo na wartość pH opatrunku.

4. Czy Zamawiający w **zadaniu nr 1** wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego opatrunku o działaniu hemostatycznym w opakowaniu a'12 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie produktu pakowanego po 12 sztuk w opakowaniu zbiorczym, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### Wykonawca nr 3

#### Pyt. 1

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 3 barwnik do wybarwienia lub uwidocznienia błon epiretinalnych: Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15%, brillant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikolu o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułkostrzykawki o pojemności 0,5 ml, osmolarność 337, stężenie brillant blue G 0,25mg/ml, stężenie błękitu trypanu 1,5mg/ml, stężenie PEG 40mg/ml, gęstość 1.0023, pH 7,41 (7,3-7,6)?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego roztworu barwników. Wymogiem Zamawiającego jest złożenie oferty na roztwór buforowany fosforanami (zgodnie z SIWZ).

### Wykonawca nr 4

Czy zamawiający w zadaniu nr 2 ze względu na wyjątkową specyfikę produktu wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówień częściowych do 5 dni roboczych liczonych od następnego dnia po dniu złożenia zamówienia faxem?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostaw częściowych do 5 dni roboczych w zakresie dostawy soczewek wewnątrzgałkowych określonych w zadaniu nr 2. Wykonawca we własnym zakresie winien dokonać modyfikacji Formularza oferty.

W związku z powyższym modyfikacji ulegają zapisy umowy dla zadania nr 2 (soczewki wewnątrzgałkowe)

§ 3 ust. 4 otrzymuje nowe brzmienie

**Sprzedawca zobowiązany jest dostarczyć zamówione soczewki w terminie.....(nie dłuższym niż 5 dni roboczych ) od dnia złożenia zapotrzebowania . Termin realizacji zamówienia liczy się od następnego dnia po dniu przekazania zamówienia.**

#### **Wykonawca nr 5**

Pyt. 1 – pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku o działaniu hemostatycznym, całkowicie wchłanianym w ciągu 7-14 dni , zapewniający czas hemostazy 3-4 minut?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opatrunku o czasie hemostazy 3-4 minuty i całkowitym okresie wchłaniania 7-14 dni.

Pytanie nr 2 – pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunki pakowane a`12 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego po 12 sztuk w opakowaniu zbiorczym, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### **Wykonawca nr 6**

Pyt. 1 – pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania zawierający w składzie lidokainę i chlorheksydynę, który może być używany do dróg oddechowych w sterylnej ampułkostrzykawce posiadającej skalę o pojemności 6 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania w postaci sterylnej ampułkostrzykawki o pojemności 6 ml, natomiast nie wyraża zgody na zawartość w oferowanym żelu lidokainy i chlorheksydyny. Żel ze wskazanymi składnikami aktywnymi opisany został w poz. 2 zadania 4, a wymogiem Zamawiającego jest stosowanie w procedurach intubacji żeli bez zawartości lidokainy i chlorheksydyny.

Pyt. 2 – pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania w sterylnej ampułkostrzykawce posiadającej skalę o pojemności 12 ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego produktu.

**Termin składania ofert upływa dnia 05.05.2015 r. o godz. 10:00.**

**Otwarcie ofert nastąpi w dniu 05.05. 2015 r. o godz. 11:00**

*Z poważaniem*