

Szczecin, dnia 09.10.2017 r.

Znak sprawy: ZP/220/65/17

Dotyczy: dostawy materiałów opatrunkowych, wyrobów medycznych w tym materiałów stosowanych w okulistyce, preparatów do zabezpieczenia cewników naczyniowych oraz kosmetyków do pielęgnacji skóry na potrzeby SPSK-2

Wyjaśnienie nr 1

do pytań zadanych do dnia 05.10.2017 r.

W związku z wpływaniem 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

Pytanie 1 , ZADANIE NR 10

Czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 10 sterylny opatrunek oczny w postaci owalnego plastra o wymiarach o wymiarach 65mm x 95mm (+/- 1 mm), delikatny i miękki, wykonany z włókniny, przepuszczający powietrze, koloru białego, porowaty, z centralnie umieszczonym opatrunkiem owalnym o rozmiarze nie mniejszym niż 65mm x 35 mm ?

Odpowiedź: Opisany przez Wykonawcę opatrunek spełnia parametry opisane przez Zamawiającego. Zamawiający dopuszcza możliwość różnicy w rozmiarze plastra +/- 1mm, wymaga natomiast aby centralnie umieszczony opatrunek był o rozmiarze nie mniejszym niż 65mm x 35mm

Pytanie 2, ZADANIE NR 10

Czy zamawiający dopuści sterylny opatrunek oczny w postaci owalnego plastra o wymiarach 65mm x 95mm (+/- 1 mm), delikatny i miękki, wykonany z włókniny, przepuszczający powietrze, koloru białego, porowaty, z centralnie umieszczonym opatrunkiem owalnym o rozmiarze nie mniejszym niż 65mm x 35 mm w opakowaniu zbiorczym (1 opakowanie- 25 szt) w przeliczeniu do ilości równoważnej do zamówienia zamawiającego, tj. 30.000 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania opatrunków ocznych w różnych opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem ilości tak, aby łączna zaferowana ilość wynosiła 30 000 sztuk

Wykonawca nr 2

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 14 poz. 3 dekalinę w fiolce bądź ampułkostrzykawce o pojemności 7 ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania dekaliny we fiolkach lub amp.-strzyk. o pojemności 7 ml, nie wyraża natomiast zgody na przeliczenie ilości w związku ze zmianą objętości co oznacza, że dopuszcza możliwość zaferowania 800 szt. dekaliny w opakowaniach 7 ml Przyczyną braku możliwości przeliczenia ilości jest ilość fiol./amp.-strzyk. wymagana w przetargu dostosowana do ilości zabiegów

Wykonawca nr 3

Pytanie nr 1 dot. Zadania 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu 8 sterylnego opatrunku wyspowego wymiarach w :

poz.1. - 5x7 cm

poz.3 - 8x10 cm

poz.7 - 8x15 cm

poz.8 - 10x35 cm

Umożliwi to udział w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jedynie na zaoferowanie opatrunku wyspowego o rozmiarze 5 x 7 cm w pozycji 1. W pozostałych pozycjach wskazanych przez Wykonawcę Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę rozmiarów opatrunków. Opatrunki wyspowe wskazane przez Wykonawcę w pytaniach znajdują się w innych pozycjach tego zadania.

Pytanie nr 2 dot. Zadania 7 po.1-18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 7 pozycji 1-18 do oddzielnego zadania co umożliwi udział w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wyodrębnianie pozycji z zadania nr 7 i tworzenia z nich odrębnych zadań. Kompresy sterylne opisane w zadaniu 7 są szeroko dostępne na rynku, posiadają wielu producentów, Wykonawca ma możliwość wyprodukowania danego rodzaju kompresów (jeśli jest producentem) lub ich dokupienia od innego wytwórcy (jeśli jest dystrybutorem). Ponadto ilości określone przez Zamawiającego są ilościami orientacyjnymi, okres obowiązywania umowy wynosi 24 miesiące a Zamawiający zgodnie z zapisami umowy przetargowej ma możliwość do zakupu poszczególnych rodzajów wyrobów w ramach wartości danego zadania. Wyłączając z dużego zadania poszczególne pozycje i tworząc z nich odrębne zadania Zamawiający mocno ogranicza sobie możliwość zakupu wartościowego, szczególnie pod koniec obowiązywania umowy.

Pytanie nr 1 dot. Zadania 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **w Zadaniu 8 w pozycji 17** kompresów gazowych sterylnych 17N 12W 10cmx20cm w opakowaniu a'3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, co umożliwi udział w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający na podstawie sposobu sformułowania pytania domniemuje, że Wykonawcy chodziło o zadanie nr 7 poz. 17.

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie kompresów pakowanych po 3 sztuki. Kompresy wskazane przez Zamawiającego w poz. 17 są kompresami zabiegowymi, ich sposób konfekcjonowania dostosowany jest do potrzeb Zamawiającego. Odmiennej sposób pakowania x 3 sztuki versus x 20 sztuk wymagałoby koniecznością otwarcia na Sali operacyjnej przez instrumentariuszkę 7 opakowań zamiast 1 co znacząco wpłynęłoby zarówno na komfort pracy przy zabiegu jak i czas trwania zabiegu.

Wykonawca nr 4

Dotyczy: ZP/220/65/17, ZADANIE NR 4 Wyroby medyczne o działaniu przeciwzakrzepowym do zabezpieczania cewników naczyniowych, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™(cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawkki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu

bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara).

CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki.

Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni), zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi.

Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego produktu, jednakże wymaga następującego sposobu przeliczenia:

1 fiol. cytrynianu 46,7% zawierająca 5 ml roztworu będzie równoważna w ocenie 1 opakowaniu Citra-Flow 2 amp.-strzyk. a 3 ml łącznie 6 ml co oznacza, że w miejsce 150 opakowań produktu cytrynianowego 46,7% x 20 fiol. a 5 ml należy zaoferować 6000 amp.-strzyk. Citra-Flow a 3 ml czyli 3000 opakowań Citra-Flow x 2 amp.-strzyk.

Powyższy sposób przeliczenia podyktowany jest ilością wykonywanych procedur zabezpieczenia cewnika i koniecznością zabezpieczenia właściwej ilości produktu na cały czas obowiązywania umowy przetargowej (produktów o różnych objętościach w opakowaniach jednostkowych – 3 i 5 ml)

Dotyczy: ZP/220/65/17, ZADANIE NR 4 Wyroby medyczne o działaniu przeciwzakrzepowym do zabezpieczania cewników naczyniowych, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 30 % w postaci ampułko-strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (łączna objętość 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara).

CitraFlow pakowany w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki.

Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni), zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi.

Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanego produktu, jednakże wymaga następującego sposobu przeliczenia:

1 fiol. cytrynianu 30% zawierająca 5 ml roztworu będzie równoważna w ocenie 1 opakowaniu Citra-Flow 2 amp.-strzyk. a 3 ml łącznie 6 ml co oznacza, że w miejsce 120 opakowań produktu cytrynianowego 30% x 20 fiol. a 5 ml należy zaferować 4800 amp.-strzyk. Citra-Flow a 3 ml czyli 2400 opakowań Citra-Flow x 2 amp.-strzyk.

Powyższy sposób przeliczenia podyktowany jest ilością wykonywanych procedur zabezpieczenia cewnika i koniecznością zabezpieczenia właściwej ilości produktu na cały czas obowiązywania umowy przetargowej (produktów o różnych objętościach w opakowaniach jednostkowych – 3 i 5 ml)

Dotyczy: ZP/220/65/17, ZADANIE NR 17 Opatrunki do mocowania wkłuc obwodowych, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego systemu. Wymogiem Zamawiającego jest zaferowanie włókninowego opatrunku do mocowania i zabezpieczania wkłuc obwodowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Dotyczy: ZP/220/65/17, ZADANIE NR 17 Opatrunki do mocowania wkłuc obwodowych, ilość pozycji 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie opisanego systemu. Wymogiem Zamawiającego jest zaferowanie poliuretanowego opatrunku do mocowania i zabezpieczania wkłuc obwodowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wykonawca nr 5
zadanie nr 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'144 szt.?

Czy Zamawiający dopuści na opakowaniu jednostkowym: numer serii, datę ważności oraz nazwę producenta?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie osłonek pakowanych w opakowania zbiorcze x 144 sztuki z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę co oznacza, że należy zaoferować 348 opakowań x 144 sztuki. Zamawiający wyraża zgodę na sposób oznakowania opakowania jednostkowego: numer serii, data ważności oraz nazwa producenta.

Zadanie nr 7

poz. 1-10 Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-10 do osobnego pakietu? Pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wyodrębnianie pozycji z zadania nr 7 i tworzenia z nich odrębnych zadań. Kompresy sterylne opisane w zadaniu 7 są szeroko dostępne na rynku, posiadają wielu producentów, Wykonawca ma możliwość wyprodukowania danego rodzaju kompresów (jeśli jest producentem) lub ich dokupienia od innego wytwórcy (jeśli jest dystrybutorem). Ponadto ilości określone przez Zamawiającego są ilościami orientacyjnymi, okres obowiązywania umowy wynosi 24 miesiące a Zamawiający zgodnie z zapisami umowy przetargowej ma możliwość do zakupu poszczególnych rodzajów wyrobów w ramach wartości danego zadania. Wyłączając z dużego zadania poszczególne pozycje i tworząc z nich odrębne zadania Zamawiający mocno ogranicza sobie możliwość zakupu wartościowego, szczególnie pod koniec obowiązywania umowy.

Poz. 11-18 Czy Zamawiający wydzieli poz. 11-8 do osobnego pakietu? Pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wyodrębnianie pozycji z zadania nr 7 i tworzenia z nich odrębnych zadań. Kompresy sterylne opisane w zadaniu 7 są szeroko dostępne na rynku, posiadają wielu producentów, Wykonawca ma możliwość wyprodukowania danego rodzaju kompresów (jeśli jest producentem) lub ich dokupienia od innego wytwórcy (jeśli jest dystrybutorem). Ponadto ilości określone przez Zamawiającego są ilościami orientacyjnymi, okres obowiązywania umowy wynosi 24 miesiące a Zamawiający zgodnie z zapisami umowy przetargowej ma możliwość do zakupu poszczególnych rodzajów wyrobów w ramach wartości danego zadania. Wyłączając z dużego zadania poszczególne pozycje i tworząc z nich odrębne zadania Zamawiający mocno ogranicza sobie możliwość zakupu wartościowego, szczególnie pod koniec obowiązywania umowy.

Poz. 19-23 Czy Zamawiający wydzieli poz. 19-23 do osobnego pakietu? Pozwoli to naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wyodrębnianie pozycji z zadania nr 7 i tworzenia z nich odrębnych zadań. Kompresy sterylne opisane w zadaniu 7 są szeroko dostępne na rynku, posiadają wielu producentów, Wykonawca ma możliwość wyprodukowania danego rodzaju kompresów (jeśli jest producentem) lub ich dokupienia od innego wytwórcy (jeśli jest dystrybutorem). Ponadto ilości określone przez Zamawiającego są ilościami orientacyjnymi, okres obowiązywania umowy wynosi 24 miesiące a Zamawiający zgodnie z zapisami umowy przetargowej ma możliwość do zakupu poszczególnych rodzajów wyrobów w ramach wartości danego zadania. Wyłączając z dużego zadania poszczególne pozycje i tworząc z nich odrębne zadania Zamawiający mocno ogranicza sobie możliwość zakupu wartościowego, szczególnie pod koniec obowiązywania umowy.

Wykonawca nr 6

Dotyczy: ZP/220/65/17 pakiet 11 pozycja 1 termin składania ofert: 31.10.2017

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania opatrunek hemostatyczny **Woundclot™** o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmocniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opatrunku o rozmiarze 5 x 5 cm w miejsce wymaganego zgodnie z opisem 3 x 7,2cm. Ponadto Wykonawca w pytaniu nie określił

rozmiaru spongostanu, który ma dla Zamawiającego znaczenie kluczowe. W związku z powyższym Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego opatrunku.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Link do filmu instruktażowego poniżej: <https://www.youtube.com/watch?v=N8qqokL9bW4>

Prezentacja: <https://www.youtube.com/watch?v=k6WKkpBTiol>

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga oddzielnego pakowania każdego opatrunku** co oznacza, że po otwarciu opakowania bezpośredniego można wyjąć tylko jeden opatrunek. Dopuszcza natomiast możliwość aby opatrunki po kilka sztuk wyprodukowane były w postaci większego opakowania z perforacją, umożliwiającą oddzielenie pojedynczej sztuki.

Wykonawca nr 7

Czy zamawiający w zadaniu nr 8 poz. 1 dopuści opatrunek o rozmiarze 5x7 cm z zachowaniem reszty SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie opatrunku o rozmiarze 5 x 7 cm

Wykonawca nr 8

Zadanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki zawierającej w składzie olej sojowy o pojemności 400 ml z odpowiednim przeliczeniem Zamawianych ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie pianki na bazie oleju sojowego. Z doświadczenia zamawiającego wynika, że pianki na bazie olejów z przewagą kwasów nienasyconych jak lniany czy oliwa z oliwek, znacznie lepiej spełniają swoje funkcje, są mniej tłuste i mniej obciążające skórę.

Wykonawca nr 9

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadania nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku z wkładem chłonnym hemostatycznym, z klejem hypoalergicznym akrylowym w rozmiarze 2,5x8,5cm, rozmiar wkładu chłonnego 1,5x1,6cm?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zaoferowanie opisanego opatrunku hemostatycznego. Wszystkie rozmiary oferowanego opatrunku różnią się od wymaganych przez Zamawiającego, ponadto wymogiem Zamawiającego jest zaoferowanie opatrunku z centralnie położonym celulozowym spongostanem. Wykonawca w pytaniu użył natomiast określenia wkład chłonny hemostatyczny co nie jest tożsame z wymaganym spongostanem. Określenie wkład chłonny hemostatyczny jest w ocenie Zamawiającego zbiorem bardzo wielu materiałów, stąd w przypadku udzielenia odpowiedzi pozytywnej Zamawiający dopuściłby produkt, którego składu nie zna.

Pytanie nr 2 – dotyczy Zadania nr 13

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie w poz. 1 i 2 zestawów równoważnych mających w swoim składzie serwetą większą <co nie stanowi różnicy podczas procedury hemodializy> o 5cm z jednej strony i 15cm z drugiej strony, tj. **50x60cm – zamiast 45x45cm**. Proponowane przez nas zestawy zawierają wszystkie pozostałe składowe zestawów identyczne z opisanymi w formularzu asortymentowo-cenowym.

W 2015 roku Zamawiający w postępowaniu ZP/220/82/15 nie wyraził zgody na zaoferowanie proponowanych przez nas zestawów, w związku z czym ofertę złożyć mogła tylko jedna firma. Należy zatem wskazać, iż takie postanowienie, w sposób niezasadny, nieuzasadniony obiektywnymi potrzebami Zamawiającego ogranicza możliwość złożenia oferty przez wykonawców dysponujących wymaganym w opisie przedmiotu zamówienia **wyroblem równoważnym**. Powyższe stanowisko potwierdza również uchwała Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 7 sierpnia 2009 r. (KIO/KD 20/09), w której wskazano, że opisanie zamówienia w sposób, który dyskryminuje jakikolwiek produkt,

stanowiący element składowy zamówienia bez uzasadnionej przyczyny stoi w sprzeczności z zasadą równego dostępu do zamówienia i zasadą uczciwej konkurencji, wyrażoną odpowiednio w art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 2 Ustawy.

Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów. Zamawiający może i wręcz powinien określić swoje potrzeby przed rozpoczęciem postępowania. Po jego wszczęciu obowiązkiem zamawiającego jest jednak takie procedowanie, aby wykonawcy posiadający takie same właściwości (zarówno podmiotowe jak i przedmiotowe) mogli w niezakłócony sposób ubiegać się o uzyskanie zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie zestawu do hemodializy, który posiada w komorze nr II zestaw dwukomorowego, opisanego w pozycji 1 oraz zestawu z pozycji 2 serwetę o rozmiarze 50 x 60 cm zamiast 45 x 45 cm. Zamawiający chciałby również zwrócić uwagę Wykonawcy o konieczności spełnienia wymagań nie tylko w zakresie składu poszczególnych zestawów ale również sposobu ich pakowania. W przypadku zestawu opisanego w poz. 1 musi być to opakowanie typu twardej blister z dwiema komorami i przegrodą na środku o głębokości min. 4 cm, natomiast w przypadku poz. 2 i 3 opakowanie typu torebka papier-foolia. Wymagany sposób pakowania, szczególnie w przypadku zestawu z pozycji 1 ma dla Zamawiającego znaczenie szczególne, gdyż jest to opakowanie umożliwiające przeprowadzenie procedury medycznej zgodnie z wdrożonymi w szpitalu procedurami higieniczno-epidemiologicznymi (podział na część brudną i czystą).

Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 2 nr poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego** w wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką **o pojemności 11ml (13g)?**

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie ampułkostrzykawek o pojemności 11 ml (ilość bez zmian).

Wykonawca nr 10

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy Zamawiający w postępowaniu przetargowym ZP/220/65/17, w pakiecie (zadaniu) ZADANIE NR 2 Różne wyroby farmaceutyczne: wyroby medyczne oraz kosmetyki, w pozycji 10 dotyczącej „Sudocrem *rejestracja: kosmetyk” dopuszcza możliwość zaoferowania kremu ochronno-regenerującego o nazwie handlowej Zudolan 150g (dawniej Sudolan) – z przeliczeniem na takiej wielkości opakowania, producenta Novascon Pharmaceuticals? W załączniku opis produktu i jego najważniejsze cechy. *Pozwoli to naszej firmie złożyć -poprzez współpracujące z nami hurtownie- konkurencyjną ofertę, a Zamawiającemu możliwość wyboru najkorzystniejszej dla Szpitala oferty, spośród większej liczby Wykonawców.*

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie kremu Zudolan. Opakowanie może różnić się gramaturą, należy przeliczyć ilość.

Wykonawca nr 11

W związku z zamiarem przystąpienia do organizowanego przez Państwa Szpital ww. przetargu nieograniczonego zwracamy się z prośbą o odpowiedź na następujące pytania:

1. Dotyczy zadanie 2 pozycja 5, czy Zamawiający dopuści wycenę **Aqua Touch Jelly, żel, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk.** w ilości 120 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie żelu pakowanego w amp.-strzyk. po 11 ml, natomiast zwraca uwagę Wykonawcy, że zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga preparatu dwuskładnikowego, tj. połączenia lidokainy z chlorheksydyną.

2. Do §10 ust.1 pkt a) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez zapis o karze w wysokości 0,5% dziennie ale liczonej od wartości brutto nie dostarczonego w terminie zamówienia lub zamówienia podlegającego reklamacji bez górnego limitu 50zł dziennie?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §10 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy lub niezrealizowanej części zadania?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmiany zapisów dotyczących kar umownych.

4. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisu §11 ust.1) projektu umowy).

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody** na wprowadzenie proponowanego zapisu. W przypadku braku na rynku produktu objętego umową, Zamawiający dopuści sprzedaż w ramach umowy odpowiednika produktu, zbliżonego właściwościami, w cenie nie wyższej niż przetargowa.

5. Do §18 ust.3 projektu umowy. Ze względu na to, że podstawowy okres obowiązywania umowy jest stosunkowo długi, a zmiany cen leków na rynku trudne do przewidzenia, to prosimy o skrócenie okresu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 miesięcy w stosunku do okresu podanego w §20 ust.1 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie okresu dodatkowego obowiązywania umowy do 6 miesięcy **w zakresie zadań nr 2-4.**

W przypadku zaoferowania produktu zgodnie z ww. dopuszczeniem zalecane jest aby Wykonawcy wskazali przy tej pozycji **na jakiej podstawie dokonali modyfikacji formularza** (np. zgodnie z odpowiedzią na pytanie Wykonawcy nr ...pytanie nr ... Wyjaśnieniu nr ...)

Z poważaniem

***Dyrektor SPSK-2 PUM
w Szczecinie***