

## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę materiałów opatrunkowych**.  
Nr sprawy: ZP – 15 - 023 UN.

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ust. 2 z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. ([tekst jednolity Dz. U. z 2013r. poz. 907 z późn. zmianami](#)), udzielam następującej odpowiedzi:

### Dotyczy wzoru umowy:

**Pytanie 1)** Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający poprzez określenie, że kary umowne będą naliczane „od wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy” miał na myśli niezrealizowaną w terminie dostawę czy niezrealizowany zakres umowy na dzień realizacji dostawy?  **Odp. Zamawiający ma na myśli niezrealizowaną w terminie dostawę.**

### Dotyczy Pakietu Nr 8

**Pytanie 2)** Czy Zamawiający wyłączy lp. 4, 5, 7, 8 do oddzielnego pakietu. Wprowadzenie tych zmian pozwoli firmą przedstawić produkty o wysokiej jakości i konkurencyjnej cenie?  **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 3)** Czy Zamawiający w lp.1-3 dopuści materiał hemostatyczny wykonany z 100% oksydowanej nieregenerowanej celulozy o niskim pH 2,2-4,5 posiadającym właściwości bakteriobójcze udokumentowane testami laboratoryjnymi .Zawartość grupy karboksylowej 16-24%?  **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4)** Czy Zamawiający w lp. 1 dopuści rozmiar 5 cmx 7 cm?  **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 5)** Czy Zamawiający w lp.3 dopuści materiał hemostatyczny złożony z 84 bardzo cienkich warstw z możliwością separacji na 6-7 warstw w rozmiarze 2,5 cm x 5 cm?  **Odp. Tak, dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 6)** Czy Zamawiający w lp.6 dopuści okres wchłaniania gąbki na około 3 tygodnie?  **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 7)** Prosimy o wydzielenie z **Pakietu 1 poz. 1** chusty z gazy z chipem RTG 45 x 45 cm 4 warstwowej w kolorze zielonym, który pod wpływem krwi zmienia kolor na czarny , miski nerkowatej plastikowej 300 ml i kleszczyków typu korcang 24 i utworzenie z nich osobnego pakietu 1a).?  **Odp. Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 1 pozycja nr 1. Jeżeli pytający miał na myśli Pakiet nr 1 pozycję nr 2 to odpowiedź brzmi nie, Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 8)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach **Pakietu nr 4** poz. 1 podkładu bez dodatkowych wzmocnień?  **Odp. Tak.**

**Pytanie 9)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w ramach **Pakietu nr 4** poz.2 prześcieradła o wymiarowaniu 160x240cm?  **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 10)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z **Pakietu nr 4** poz. 4, co zwiększy konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów a

Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 11) Pakiet nr 6, poz. 1-5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnych, jałowych opatrunków na rany pooperacyjne na kleju hipoalergicznym typu hot-melt, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 12) Pakiet nr 6, poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnego jałowego, opatrunku na rany pooperacyjne w rozmiarze 15cm x 8cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odp. Nie, opatrunek o takim rozmiarze jest pod pozycją nr 5.**

**Pytanie 13) Pakiet nr 6, poz. 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnego jałowego, opatrunku na rany pooperacyjne w rozmiarze 10cm x 6cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 14) Pakiet nr 6, poz. 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie samoprzylepnego jałowego, opatrunku na rany pooperacyjne w rozmiarze 10cm x 25cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Tak Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 15) Pakiet nr 7, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepca tkaninowego na podłożu bawełnianym pokryty klejem kauczukowym z tlenkiem cynku, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 16) Pakiet nr 7, poz. 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra tkaninowego w rozmiarze 1m x 6cm z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 17) Pakiet nr 7, poz. 5:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra hipoalergicznego w rozmiarze 7,6cm x 2,5cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 18) Pakiet nr 7, poz. 7:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepnych pasków do zamykania ran w opakowaniu 50 x koperta a'5 pasków, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 19) Pakiet nr 7, poz. 8** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepnych pasków do zamykania ran w opakowaniu 50 x koperta a'10 pasków, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 20) Pakiet nr 7, poz. 7:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niejałowego opatrunku z folii poliuretanowej w rozmiarze 10cm x 12cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Pytanie nie dotyczy asortymentu wymaganego w Pakiecie nr 7 poz. 7. Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 21) Pakiet nr 10, poz. 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów jałowych z gazy w opakowaniu 3x10szt., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ? **Odp. Pytanie nie dotyczy asortymentu wymaganego w Pakiecie nr 10 poz. 2. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 22) Pakiet nr 12, poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej, samoprzylepnej opatrunki złożonej z warstwy hydrokoloidowej nie zawierającej żelatyny oraz cienkiej półprzezroczystej folii poliuretanowej stanowiącej barierę dla bakterii i wody; wchłaniającego wydzielinę z rany, jednocześnie umożliwiając migrację tlenu i pary wodnej? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

#### **Dotyczy Projektu umowy**

**Pytanie 23)** Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy? **Odp. Tak.**

**Pytanie 24)** Czy Zamawiający zgodzi się zastąpić słowo „opóźnienia” słowem „zwłoki” w § 2 ust. 1) podpunkt projektu umowy **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 25)** Czy Zamawiający zgadza się, aby prawo do rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy? **Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie tego zapisu do Projektu umowy.**

**Pytanie 26)** Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony? **Odp. Realizacja przedmiotu zamówienia następować będzie sukcesywnie, zgodnie z potrzebami Zamawiającego.**

**Pytanie 27)** Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto? **Odp. Zamawiający dokładnie określił dopuszczalne zmiany treści umowy w Załączniku Nr 21 - Projekt umowy w § 5 pkt 3, 4 i 5.**

**Pytanie 28)** 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%? **Odp. Zamawiający dokładnie określił dopuszczalne zmiany treści umowy w Załączniku Nr 21 - Projekt umowy w § 5 pkt 3, 4 i 5.**

**Pytanie 29) Pakiet nr 1. Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu uniwersalnego posiadającego w swoim składzie serwety samoprzylepne 90 x 100 cm z padem chłonnym w rozmiarze 36 x 100 cm oraz 4 ręczniki w rozmiarze min. 30 x 30 cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian.? **Odp. Tak.**

**Pytanie 30) Pakiet nr 1. Poz. nr 3** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do operacji tarczycy posiadającego w swoim składzie 4 ręczniki w rozmiarze min. 30 x 30 cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian.? **Odp. Tak.**

**Pytanie 31) Pakiet nr 1 Poz. nr 4** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do żyłaków kończyn dolnych posiadającego w swoim składzie serwetę 2- warstwową w rozmiarze 150 x 200 cm ( poz. 5) oraz 4 ręczniki w rozmiarze min. 30 x 30 cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian **Odp. Tak.**

**Pytanie 32) Pakiet nr 2 Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu okulistycznego posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik narzędziowy w rozmiarze 150 x 200 cm oraz tupfery z nitką RTG wykonane z gazy 24 nitkowej? Pozostałe parametry i skład bez zmian? **Odp. Tak.**

**Pytanie 33) Pakiet nr 2 Poz. nr 2** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do chirurgii szczęki posiadającego w swoim składzie serwetę na stolik narzędziowy w rozmiarze 150 x 200 cm? Pozostałe parametry i skład bez zmian? **Odp. Tak.**

**Pytanie 34) Pakiet nr 2. Poz. nr 1-2** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów pakowanych w opakowanie posiadające 4 etykiety samoprzylepne z nr lot, nr ref i datą ważności oraz 1 etykietą samoprzylepną z nazwą producenta? **Odp. Tak.**

**Pytanie 35) Pakiet nr 6 Poz. nr 1-5** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania samoprzylepnych opatrunków pokrytych hypoalergicznym klejem kauczukowym bez zawartości tlenku cynku? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 36) Pakiet nr 6 Poz. nr 4** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania samoprzylepnych opatrunków w rozmiarze 10 x 25 cm? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 37) Pakiet nr 7 Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca na tkaninie wiskozowej? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 38) Pakiet nr 7 Poz. nr 4** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra włókninowego w rozmiarze 5m x 6 cm z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 39) Pakiet nr 7 Poz. nr 5** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra w rozmiarze 7,2 cm x 1,9 cm i 2,5 cm x 7,2 cm, pakowanych łącznie w opakowanie a' 20 szt. z podaniem ceny za 1 sztukę? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 40) Pakiet nr 7 Poz. nr 7** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków do zamykania ran w rozmiarze 3mm x 76 mm? **Odp. Tak Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 41) Pakiet nr 7 Poz. nr 8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pasków do zamykania ran w rozmiarze 6mm x 101 mm? **Odp. Tak Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 42) Pakiet nr 7 Poz. nr 1-5** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepców pokrytych hypoalergicznym klejem kauczukowym bez zawartości tlenku cynku? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 43) Pakiet nr 13 Poz. nr 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku antybakteryjnego o następującym opisie:

ZASTOSOWANIE: Do miejscowego leczenia ran zakażonych, zarówno przewlekłych jak i ostrych, oparzeń 2 stopnia, ran objętych krytyczną kolonizacją bakteryjną oraz jako środek w zapobieganiu infekcjom podczas leczenia ran, szczególnie u pacjentów osłabionym systemem immunologicznym. Opatrunek jest typową warstwą kontaktową i powinien być przykryty wtórnym opatrunkiem chłonnym.

W zależności od rodzaju rany można zastosować dowolnie wybrany opatrunek wtórny.

CHARAKTERYSTYKA: Antybakteryjny, jałowy opatrunek jałowy z maścią zawierającą srebro metaliczne;

Hydrofobowa siatka poliamidowa, stanowiąca materiał nośny opatrunku, pokryta jest srebrem metalicznym oraz impregnowana nie zawierającą wazeliny maścią z triglicerydów ( tłuszczów obojętnych);

Pod wpływem wydzieliny z rany opatrunek uwalnia jony srebra o bakteriobójczym działaniu;

Zwalcza zarówno bakterie gama-ujemne jak i gama-dodatnie włącznie ze szczepami MRSA;

Warstwa zewnętrzna materiału oraz maść zapobiegają przyklejaniu się opatrunku do rany, dzięki czemu daje się on bezboleśnie zmieniać; Maść pielęgnuje brzegi rany i zapewnia ich elastyczność;

Charakteryzuje się wysokim stopniem przepuszczalności dla powietrza i pary wodnej oraz dla wydzielin z rany; W opakowaniach jałowych po 1 szt. ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 44) Pakiet nr 15 Poz. nr 1-8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków do aktywnego oczyszczania ran aktywowanych płynem Ringera na etapie procesu produkcji? **Odp. Tak Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 45)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 pozycja 8 miejscowego, wchłanianego środka hemostatycznego z żelatyny wołowej; w formie płynnej matrycy, przeznaczony do tamowania krwawienia w przypadkach, kiedy tamowanie krwawienia od sączącego do tętniącego przez podwiązanie lub konwencjonalne zabiegi jest nieskuteczne bądź niepraktyczne, również u pacjentów leczonych heparyną, składającej się z matrycy żelatynowej pochodzenia bydłowego, trombiny pochodzenia ludzkiego, końcówek aplikatora oraz kilku akcesoriów do mieszania. W skład zestawu wchodzi:

- 1 strzykawka o pojemności 5 ml z matrycą żelatynową,
- 1 strzykawka o pojemności 5 ml do przygotowywania matrycy wyposażona w zintegrowane żeńskie złącze luer,
- 2 końcówki aplikatora,
- 1 końcówka plastyczna,
- 1 fiolka trombiny (ludzkiej) poddanej działaniu pary wodnej oraz mieszaniny rozpuszczalnik/ detergent, 2500 j.m.,
- 1 bezigłowy łącznik fiolki,
- 1 ampułka z 0,9% roztworem chlorku sodu, 5 ml. **Odp. Tak.**

**Pytanie 46)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 8 z pakietu 8 i utworzy odrębny pakiet? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 47) Pakiet nr 5** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmniejszenia ilości próbek z 5 próbek do 1 próbki, co pozwoli na obniżenie kosztów przygotowania oferty przetargowej przy jednoczesnym zapewnieniu możliwości skutecznej oceny jakości oferowanego produktu przez Zamawiającego? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 48) Pakiet nr 6 poz. 2,3,5** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków z kanciastymi rogami, które dobrze zabezpieczają przed odklejeniem opatrunku? **Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 49) Pakiet nr 6 poz. 4** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10 x25 cm, który nieznacznie odbiega od wymaganego. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ? **Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 50) Pakiet nr 6 poz. 1,2,3,4.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmniejszenia ilości próbek z 5 sztuk z pozycji 1, 2, 3, 4 do 1 sztuki z pozycji 1, 2, 3, 4, co pozwoli na obniżenie kosztów przygotowania oferty przetargowej przy jednoczesnym zapewnieniu możliwości skutecznej oceny jakości oferowanego produktu przez Zamawiającego? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 51) Pakiet nr 7 poz. 5** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 1,9 cm x 7,2 cm, który nieznacznie odbiega od wymaganego. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 52) Pakiet nr 7 poz. 1,2,3,4,5,6,7,8,9.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmniejszenia ilości próbek z 4sztuk z każdej pozycji do 1 sztuki z każdej pozycji, co pozwoli na obniżenie kosztów przygotowania oferty przetargowej przy jednoczesnym zapewnieniu możliwości skutecznej oceny jakości oferowanego produktu przez Zamawiającego **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 53) Pakiet nr 10 poz. 1,2** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmniejszenia ilości próbek z 2sztuk z każdej pozycji do 1 sztuki z każdej pozycji, co pozwoli na obniżenie kosztów przygotowania oferty przetargowej przy jednoczesnym zapewnieniu możliwości skutecznej oceny jakości oferowanego produktu przez Zamawiającego? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 54) Pakiet nr 12** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek, jeżeli oferowany opatrunek jest znany Zamawiającemu i przez niego stosowany? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 55) Pakiet nr 13** Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek, jeżeli oferowany opatrunek jest znany Zamawiającemu i przez niego stosowany? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 56) Pakiet nr 14 poz.1** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10 cm x 10 cm, który nieznacznie odbiega od wymaganego. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy wzoru umowy:**

**Pytanie 57)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmiany zapisów wzorca umownego w § 2 pkt. 2 z treści „w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu umowy określonego w § 1 pkt.1” na określenie „w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłacenia kary umownej w wysokości 2 % wartości brutto niezrealizowanego przedmiotu umowy określonego w § 1 pkt.1”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 58)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmiany zapisów wzorca umownego w § 2 pkt. 1 z treści „W przypadku braku realizacji w całości lub części zamówienia przez Wykonawcę, powstania opóźnienia w realizacji zamówienia lub nie wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminach określonych w § 1 pkt 3 i 7 niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień opóźnienia. ” na określenie „W przypadku braku realizacji w całości lub części zamówienia przez Wykonawcę, powstania opóźnienia w realizacji zamówienia lub nie wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminach określonych w § 1 pkt 3 i 7 niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień opóźnienia.”? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 59)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zmiany zapisów wzorca umownego w § 1 pkt. 3 z treści „Wykonawca dostarczy przedmiot umowy określony w pkt.1 własnym transportem, na własny koszt i ryzyko do Centralnej Apteki Zamawiającego w terminie do 2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia Zamawiającego w formie pisemnej lub faksem lub e-mailem.” na określenie „Wykonawca dostarczy przedmiot umowy określony w pkt.1 własnym transportem, na własny koszt i ryzyko do Centralnej Apteki Zamawiającego w terminie do 4 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia Zamawiającego w formie pisemnej lub faksem lub e-mailem.”

Powyższą prośbę uzasadniamy faktem, iż tak kształtujące się kary umowne związane zarówno z dostawami oferowanych produktów, jak i z ich odbiorem są w znacznym stopniu zawyżone, jeżeli wziąć pod uwagę charakter obrotu zwyczajowo przyjętego w stosunkach danego rodzaju, a więc związanego z wykonywaniem dostaw będących zamówieniami publicznymi w drodze stosowania ustawy Prawo zamówień publicznych. Przedmiotowe wnioski należy wysnuć na podstawie naszych wieloletnich doświadczeń w kształtowaniu relacji z Zamawiającymi będącymi jednocześnie placówkami szpitalnymi, które wykazują zapotrzebowanie na produkty medyczne. Tak zawyżone kary będą wywierały niewątpliwie negatywny wpływ na współpracę pomiędzy potencjalnym Wykonawcą i Zamawiającym, co w efekcie może doprowadzić do wystąpienia przesłanek powodujących odrzucenie ofert tudzież unieważnienie przetargu w zakresie danego pakietu. Rewizja treści formularza umownego dokonana zawczasu pozwoli na uniknięcie komplikacji przy procesie uzyskiwania przez Zamawiającego produktów, których wymaga i które leżą w sferze jego bieżących potrzeb w związku z prowadzoną działalnością medyczną. W związku z faktem, iż treść zawieranej w wyniku postępowania przetargowego umowy nie sposób zmienić w sposób inny jak poprzez składanie zapytań do treści SIWZ, wnosimy do Państwa o pozytywne rozpatrzenie naszego stanowiska, co pozwoli nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty w niniejszym przetargu. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 60) Pakiet nr 4 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło ochronne, wodoodporne – materiał bibułka z niebieskimi poliestrowymi nitkami, dwuwarstwowy, wzmocnienie 48 nici, kolor biały, o chłonności 360 ml? **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 61) Pakiet nr 2 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło higieniczne o rozmiarach 160x240? **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 62) Pakiet nr 4 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści Prześcieradło ochronne na stół operacyjny, 5-cio warstwowe, wykonane z dwóch scalonych powłok, powierzchnia chłonna lekko pikowana, absorpcyjna warstwa środkowa.

Warstwa spodnia pełnobarierowa, wykonana z folii polietylenowej.

Wymiar całkowity 230 X 101cm (tolerancja +/- 2 cm).

Rdzeń chłonny 49 x 197cm (tolerancja +/- 1 cm).

Dodatkowo w zestawie Prześcieradło ochronne z włókniny bawełnopodobnej w rozmiarze 165 x 86 cm (tolerancja +/- 2 cm)? **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 63) Pakiet 4 poz. 4** W przypadku odpowiedzi negatywnej na w/w pytanie prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu? **Odp. Zamawiający na to pytanie udzielił odpowiedzi w Pytaniu nr 62.**

**Pytanie 64) Pakiet nr 4 poz. 4** Prosimy o wyjaśnienie jaka jest min chłonność podkładów jakiej wymaga Zamawiający w pozycji 4. **Odp. Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.**

**Pytanie 65)** W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 66)** Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 1 ust. 12 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 67)** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 2 ust. 1

W przypadku braku realizacji w całości lub części zamówienia przez Wykonawcę, powstania opóźnienia w realizacji zamówienia lub nie wymiany wadliwego towaru na wolny od wad w terminach określonych w § 1 pkt 3 i 7 niniejszej umowy Zamawiający naliczy, a Wykonawca zapłaci kary umowne w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy – za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu umowy? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu w Projekcie umowy.**

**Pytanie 68)** Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, w jaki sposób należy prawidłowo przeliczyć ilość opakowań, w sytuacji, gdy po przeliczeniu ilość opakowań nie będzie liczbą całkowitą: czy do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę? Pytanie kierujemy z tego względu, że Zamawiający oczekuje, aby wykonawca w formularzu asortymentowo – cenowym wskazał proponowaną wielkość opakowania jednostkowego, ilość opakowań oraz podał cenę netto za jedno opakowanie? **Odp. Do jednego miejsca po przecinku.**

**Pytanie 69)** Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ustęp 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r., które brzmi następująco: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” odstąpi od wymogu, aby etykiety handlowe produktu sporządzone były w języku polskim (rozdział I pkt 15 siwz)? Jednocześnie gwarantujemy, że instrukcje użytkownika znajdujące się w opakowaniach zbiorczych będą w języku polskim? **Odp. Ofertę sporządza się w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności ( Rozdział IX pkt 2 SIWZ).**

**Pytanie 70)** Czy Zamawiający zmodyfikuje § 1 ustęp 3 projektu umowy w następujący sposób: Wykonawca dostarczy przedmiot umowy określony w pkt.1 własnym transportem lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy kurierskiej, na własny koszt i ryzyko do Centralnej Apteki Zamawiającego w terminie do 2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia Zamawiającego w formie pisemnej lub faksem lub e-mailem? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację tego zapisu w Projekcie umowy. Zamawiający nie wpływa na Wykonawcę, w jaki sposób ma dostarczać przedmiot zamówienia do siedziby Zamawiającego.**

**Pytanie 71)** 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 5 projektu umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w § 1 ustęp 2. 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: *Zamawiający zastrzega sobie prawo do niepełnego wykorzystania ilości przedmiotu zamówienia, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy?*

Uzasadnienie: Opis przedmiotu zamówienia powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowy powinien on określać „ilość zamówienia” (por. wyrok KIO z dnia 4 grudnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 1329/08). Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwi wykonawcom prawidłowe skalkulowanie ceny oferty, bez narażania się na ewentualne straty. Odrębną kwestią jest to, że Zamawiający tylko wskutek prawidłowego przedmiotu zamówienia będzie mógł prawidłowo oszacować wartość zamówienia z należytą starannością. Wskazać należy, że przepis art. 29 ust. 1 ustawy Pzp nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od precyzyjnego i wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia z podaniem jego ilości/wielkości, nawet w przypadku, gdy jego zapotrzebowanie jest trudno przewidywalne. Powyższe potwierdza stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej zaprezentowane w wyroku z dnia 24 kwietnia 2009 r. (sygn. akt KIO/UZP 458/09, KIO/UZP 460/09), zgodnie z którym „*przepis art. 29 ust. 1 ustawy nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od wyczerpującego i jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy zapotrzebowanie Zamawiającego jest trudno-przewidywalne. Sam fakt, że w dacie wszczęcia postępowania Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów leczniczych, nie może prowadzić do utrudnienia uczciwej konkurencji*”. Stosownie do postanowienia art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, przy czym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.

Przedmiot zamówienia należy opisać w sposób wyczerpujący (art. 29 ust.1 *in principio* ustawy Pzp), co implikuje, iż z opisu musi wynikać dokładny zakres zamówienia i warunki jego realizacji. Tym samym, Zamawiający nie może zastrzec sobie prawa arbitralnego ukształtowania zakresu zamówienia po jego udzieleniu, a postanowienia w tym zakresie należy uznać za nieskuteczne. Powyższe znajduje także potwierdzenie na gruncie judykatury. Niedopuszczalne jest zatem zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości ograniczenia zakresu umowy oraz prawa wyłączenia z zakresu umowy części dostaw, gdyż takie postanowienia specyfikacji (w tym projektu umowy) sprowadzają się praktycznie do przyznania sobie przez Zamawiającego nieograniczonego prawa do zmiany zakresu przedmiotu zamówienia i warunków jego realizacji, co stanowi rażące naruszenie przepisów ustawy Pzp, a w szczególności z art. 29 tejże ustawy (arg. z wyroku Zespołu Arbitrów z 25 stycznia 2005 r., sygn. akt. UZP/ZO/0-79/05). Ponadto, jak zauważył Sąd Okręgowy w Warszawie (orzeczenie SO dla Warszawy – Pragi z 23 listopada 2005 r., sygn. akt IV Ca 508/05), niedopuszczalne jest uzależnienie możliwości zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy w części dotyczącej ilości od potrzeby Zamawiającego i odpowiednio od kontraktu zawartego z NFZ lub wskazań medycznych, gdyż jest to sformułowanie tak ogólne, że nie stanowi

w istocie żadnego realnego ograniczenia. W konsekwencji, specyfikacja istotnych warunków zamówienia, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu Zamawiającego. Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które Zamawiający przewidział określone środki finansowe (por. art. 34 ust. 5 ustawy Pzp, który określa tzw. „prawo opcji”). W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „*Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny*”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „*Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z*

zasada równości stron umowy". Należy mieć przy tym na uwadze treść art. 140 ust. 1 ustawy Pzp, zgodnie z którym zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy powinien być tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.

Podkreślenia wymaga również fakt, że również zgodnie z dominującym poglądem doktryny Zamawiający może zastrzec w umowie, że wielkość zamówienia może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu, o ile Zamawiający wskaże minimalny próg, do jakiego zobowiązany będzie wykonać zamówienia, a który nie będzie w sposób znaczący odbiegać od wartości maksymalnych (W. Bertman-Janik „Zamówienia na leki”, Przetargi publiczne 2007 r., nr 4, s. 40) Mając na względzie powyższe, jak również jednolite stanowisko doktryny i judykatury w zakresie przedmiotowej kwestii, postulowana zmiana zapisu wzoru przyszłej umowy jest konieczna i w pełni uzasadniona. Wprowadzenie żądanej modyfikacji spowoduje, że opis przedmiotu zamówienia będzie jednoznaczny, wyczerpujący i Zamawiającemu nie będzie można postawić zarzutu naruszenia art. 29 ust. 1 ustawy Pzp i pociągnąć go z tego tytułu do odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych. W przypadku proponowanej zmiany zapisu umownego każdy wykonawca będzie miał możliwość prawidłowego skalkulowania wartości oferty. Na Zamawiającym będzie z kolei ciążył wynikający z umowy o zamówienie publiczne obowiązek spełnienia świadczenia co zakresu określonego w umowie z wykonawcą jako minimalny (w tym przypadku 80 % wartości umowy) i uprawnienie do zmniejszenia zakresu zamawianych dostaw maksymalnie o 20% wartości umowy w zakresie objętym opcją.

**Odp. Realizacja przedmiotu zamówienia następować będzie sukcesywnie, zgodnie z potrzebami Zamawiającego.**

**Pytanie 72)** Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyeliminowanie w **pakiecie nr 8 w pozycji 1-3** wymogu udokumentowania właściwości bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vivo lub dopuszczenie instrukcji użytkowania, jako dokumentu wykazującego spektrum bakteriobójcze wymagane przez Zamawiającego.

Uzasadnienie: Stawianie ww. wymogu stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp, art. 29 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych (dalej „Pzp”) i art. 25 ust. 1 pkt. 2 Pzp w związku z brzmieniem § 6 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2009 Nr 226, poz. 1817), przez bezpodstawne żądanie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia w sposób wskazujący na naruszenie zasady równego traktowania wykonawców oraz zasady uczciwej konkurencji. Kwestionowane wymogi w zakresie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia powodują, że ofertę w niniejszym postępowaniu może złożyć tylko i wyłącznie jeden podmiot, pomimo iż na rynku dostępny jest również produkt równoważny produktowi spółki Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o., posiadający takie samo zastosowanie. Żądane badania nie stanowią przy tym dokumentów, które są niezbędne do przeprowadzenia przedmiotowego postępowania, a rodzaj dokumentów mających potwierdzać skuteczność bakteriobójczą gazy, w sposób rażąco narusza zasady uczciwej konkurencji. Sam fakt dopuszczenia do obrotu oferowanej przez naszą spółkę gazy hemostatycznej świadczy o tym, że spełnia ona wymagane prawem standardy bezpieczeństwa, a jakiegokolwiek dodatkowe wymogi dotyczące wskazanych wyżej właściwości są zbędne i nie znajdują uzasadnienia w świetle przepisów prawa. Potwierdza to jeden z wyroków KIO, w którym możemy przeczytać, że: *skoro zatem wyroby medyczne wprowadzone do użytkowania podlegają procedurze związanej z uzyskaniem znaku CE, z czym wiążą się odpowiednie badania zaś Zamawiający postawił wymagania załączenia do oferty min. deklaracji Wytwórcy (Producenta) o spełnianiu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych (deklaracja zgodności z znakiem CE), dokumentu potwierdzającego zgłoszenie wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych, certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną jeżeli brała ona udział w procedurze oceny zgodności wyrobu, aktualnego katalogu firmowego wraz z opisem w języku polskim oferowanych produktów, na podstawie którego przygotowano ofertę, instrukcji używania szwów i innych wyrobów oferowanych przez wykonawcę, zaś dokumenty te min. swego rodzaju reasumpcję przeprowadzonych badań, wymagania załączenia dla poz.1,2,3 wykazu asortymentowo - badań klinicznych wydaje się nieuzasadnionym i nadmiernym. Wymaganie każdego dokumentu w postępowaniu o zamówienie publiczne musi znajdować uzasadnienie w potrzebie wynikającej z celu tego postępowania. W odniesieniu do wymienionych dokumentów, cel ten stanowi potwierdzenie, że oferowane przedmioty odpowiadają wymaganiom postawionym przez Zamawiającego (§5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane). W przedmiotowym stanie faktycznym, Zamawiający postawił wymagania złożenia szeregu dokumentów. Zakres informacyjny tych dokumentów pozwala na realizację tego celu, co czyni żądanie dodatkowych w odniesieniu do trzech pozycji asortymentu pakietu 22 nadmiernym i wykraczającym poza potrzebę. Zamawiający, wobec zarzutów w tym zakresie, uzasadnił na rozprawie postawienie wymagania złożenia badań klinicznych tylko dla trzech pierwszych pozycji wyrobów wymienionych w pakiecie 22 szczególnym znaczeniem tych wyrobów, które mają być pozostawione w ciele ludzkim. Jednakże trzeba dostrzec, że informacje zawarte w badaniach*

klinicznych, jakkolwiek mogą mieć wartość poznawczą dla osób wykonujących czynności medyczne z zastosowaniem odpowiednim wyrobów, to nie mogą mieć znaczenia dla postępowania o zamówienie publiczne – wyniki, metodologia badań klinicznych nie może przełożyć się na treść czynności postępowania, takich jak ocena zgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, ocena jakości oferowanego przedmiotu, skoro w związku z akimi badaniami (takim lub innym ich wynikiem) nie wiąże się odpowiednie wymaganie stawiane przedmiotowi zamówienia w pakiecie 22, zaś wymaganie dotyczy tylko samego działania dotyczy tylko samego działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. W związku z tym żądaniem Zamawiający nie przewidział zatem żadnego instrumentu oceny złożonych ofert, innego aniżeli stwierdzenie działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. Zwrócić zaś należy uwagę, że jeśli takie badanie miałyby się wiązać z uzyskaniem odpowiedniego wyniku w zakresie działania bakteriobójczego na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP to już postawiono wymaganie potwierdzenia działania bakteriobójczego w tym zakresie w instrukcji użytkowania. Złożenie takich dokumentów jako wiążących się z zaoferowanymi wyrobami medycznymi może ewentualnie zostać wprowadzone jako dobrowolne lub dotyczące wykonania zamówienia i uzależnione od posiadania takich badań (sygn. akt: KIO 2165/2011 - odwołanie wniesione przez naszą spółkę w postępowaniu prowadzonym przez SPSK im. prof. dr Witolda Orłowskiego w Warszawie przy udziale wykonawcy Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o.). Warto także podkreślić, że instrukcja użytkowania jest wiarygodnym dokumentem, bowiem jej treść musi być aprobowana przez jednostkę notyfikacyjną, która prowadzi nadzór nad produktem. Jednocześnie warto zauważyć, że inni wykonawcy, w tym np. nasza firma, posiadają zarówno badania laboratoryjne i/ lub instrukcję użytkowania potwierdzającą spektrum bakteriobójcze, którego oczekuje Zamawiający. Stosowne dokumenty jesteśmy w stanie przedstawić na każdym etapie postępowania. W związku z powyższym wnioskuję jak na wstępie. **Odp. Zgodnie z SIWZ. Biorąc pod uwagę stopień zaawansowania wykonywanych procedur medycznych, jakość materiałów ma wymierne znaczenie w przeciwdziałaniu incydentom medycznym. Wymóg badań klinicznych jest jedynym obiektywnym potwierdzeniem wysokiej jakości materiałów hemostatycznych i jako taki może być formalnie sprecyzowany i weryfikowany. Potwierdzenie badaniem klinicznym wyrobów hemostatycznych pozwala na ich użycie bez znamion eksperymentowania. Zamawiający opisał wymagania dotyczące opatrunków hemostatycznych w oparciu o wiedzę i najlepsze doświadczenia wynikające z praktyki w stosowaniu opatrunków hemostatycznych, z dbałością o zachowanie wysokich standardów leczenia.**

**Pytanie 73)** Czy Zamawiający w trosce o ochronę uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 8 pozycji 4, 5 i 8 do osobnego pakietu? **Uzasadnienie:** Zamawiający opisując przedmiot zamówienia w zakresie pozycji 4, 5, 8 wprost odniósł się do parametrów specyfikacji oferowanych tylko i wyłącznie przez podmiot, który jest ich bezpośrednim dystrybutorem tj. Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o. lub podmioty, które ściśle współpracują z Firmą Johnson & Johnson Poland Sp. z o.o. I tak np. opis produktu z pozycji 8 „Zestaw bezigłowy płynnej macierzy hemostatycznej z trombiną” wskazuje na produkt o nazwie handlowej Surgiflo Hemostatic Matrix Kit. Natomiast opis „Jałowy materiał hemostatyczny w formie nieutkanej, neutralnej włókniny, wykonany z 100 % oksydowanej celulozy ” wskazuje na produkt o nazwie handlowej Surgicel Snow. W związku z tym wynika więc jednoznacznie, że w tym pakiecie ofertę niepodlegającą odrzuceniu będzie mógł złożyć tylko podmiot, który jest bezpośrednim dystrybutorem lub podmioty, które ściśle współpracują z ww. Firmą. Jak można zauważyć w Komentarzu „Prawo Zamówień Publicznych“: Dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia na podstawie katalogów jednego z producentów, podział na pakiety (części), tak że wszystkie produkty w danym pakiecie może dostarczyć tylko jeden wykonawca, lub celowe łączenie w opisie przedmiotu zamówienia kilku dóbr, których uzyskanie jest możliwe oddzielnie (na różnych rynkach), tak by całość zamówienia była poddana mniejszej konkurencji, jest działaniem utrudniającym uczciwą konkurencję. Warto również nadmienić, że dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji (M. Stachowiak, J. Jerzykowski, W. Dzierżanowski, Prawo zamówień publicznych. Komentarz, LEX, 2010, wyd. IV). W tej kwestii wypowiedział się również Urząd Zamówień Publicznych wydając 17 maja 2010 opinię prawną. I tak: „Art. 29 ust. 1 prawa zamówień publicznych nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zapis ten służy realizacji ustawowych zasad uczciwej konkurencji a co za tym idzie zasady równego dostępu do zamówienia, wyrażonych art. 7 ust. 1 ustawy. Biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 prawa zamówień publicznych, zgodnie z którym przedmiot zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, wystarczy do stwierdzenia faktu nieprawidłowości w opisie przedmiotu zamówienia, a tym samym sprzeczności z prawem, jedynie zaistnienie możliwości utrudniania uczciwej konkurencji poprzez zastosowanie określonych zapisów w specyfikacji, niekoniecznie zaś realnego uniemożliwienia takiej konkurencji. Zgodnie z wyrokiem

Zespołu Arbitrów z dnia 18 grudnia 2003 r. zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Narusza zasadę uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia np. grupowanie leków w pakiety, w taki sposób, który z góry eliminuje z postępowania dostawców leków nie związanych umowami z jedynym producentem jednego z leków, zawartego w pakiecie (wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 30 grudnia 2003 r.)? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 74)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 8 pozycja 3** materiałów hemostatycznych w rozmiarze 2,6x5,1 cm? Pozostałe parametry produktu zgodne z siwz? **Odp. Tak.**

**Pytanie 75)** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w **pakiecie nr 8 pozycja 1-2** materiałów hemostatycznych, szczegółowo opisanych poniżej, wykonanych z oksydowanej celulozy (zamiast oksydowanej regenerowanej celulozy)? Proponowane przez nas hemostatyki powierzchniowe wykonane z oksydowanej celulozy spełniają wszystkie pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w siwz. Ponadto proponowana przez nas gaza hemostatyczna wykazuje działanie bakteriobójcze aż na 40 szczepów bakterii (zostało to potwierdzone badaniami in vitro) co czyni ją produktem o najszerszym spektrum działania bakteriobójczego spośród dostępnych tego typu produktów na rynku. Warto również podkreślić, gaza hemostatyczna wykonana z oksydowanej celulozy jest po prostu tańsza od swoich odpowiedników wykonanych z utlenionej regenerowanej celulozy? **Odp. Tak.**

**Pytanie 76)** Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr 6, w pozycji nr 3 dopuści jałowy opatrunek na rany w rozmiarze 15cm x 8cm, spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego? **Odp. Nie, opatrunek o takim rozmiarze jest pod pozycją nr 5**

**Pytanie 77)** Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr 6, w pozycji nr 4 dopuści jałowy opatrunek na rany w rozmiarze 10cm x 25cm, spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ**

**Pytanie 78)** Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy z pakietu nr 1, wydzieli pozycję nr 1 co pozwoli na otrzymanie ofert bardziej konkurencyjnych? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 79)** Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w pakiecie nr 1, w pozycji nr 1 dopuści jałowy zestaw chirurgiczny uniwersalny wzmocniony - wykonany z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m<sup>2</sup> wzmocnionej włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m<sup>2</sup> . Odporność na przeniknięcie cieczy – min. 200 cm H<sub>2</sub>O

Skład :

- 1 czerwona osłona na stolik Mayo o min. wym. 80x145cm
- 1 górna samoprzylepna serweta wzmocniona o minimalnych wymiarach 150x240cm
- 1 dolna serweta samoprzylepna wzmocniona o min. wym. 175x200cm
- 2 boczne serwety samoprzylepne wzmocnione o min. wym. 75x90cm
- 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm
- 4 ręczniki 30x40cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji? **Odp. Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 80) Pakiet nr 4 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści podkład z włókniny propylenowej foliowanej o gramaturze 25g/m<sup>2</sup> lub 35g/m<sup>2</sup> spełniający pozostałe wymagania w SIWZ i odstąpi od wymogu by podkład był wzmocniony dodatkowymi paskami wiskozy? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 81) Pakiet nr 4 poz. 1.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu by podkład był wzmocniony dodatkowymi paskami wiskozy? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 82) Pakiet 1 poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzy z niej odrębne zadanie? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?  **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiejkolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 83) Pakiet nr 4 poz.2** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> spełniające pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 84) Pakiet nr 4 poz. 3.** Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze 35g/m<sup>2</sup> spełniające pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 85) Pakiet nr 4 poz. 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzy z niej odrębne zadanie? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?  **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiejkolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 86) Pakiet nr 6 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wymiarach 10cmx25cm spełniające pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Tak dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 87) Pakiet nr 7 poz. 4** Czy Zamawiający dopuści plaster o wymiarach 5m x 6cm przeliczeniem zamawianych ilości spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 88) Pakiet nr 7 poz. 5** Czy Zamawiający dopuści plaster o wymiarach 7,6cm x 2,5cm przeliczeniem spełniający pozostałe wymagania w SIWZ.  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 89) Pakiet nr 8 poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny o poziomie PH: 7,0, posiadający właściwości bakteriobójcze, hamujące rozwój MRSA, MRSE, VRE, PRSP ( udokumentowane badaniami klinicznymi in vitro), o zawartości grupy karboksylowej 12% i czasie wchłaniania 5-8 dni spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 90) Pakiet nr 8 poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny o poziomie PH: 7,0, posiadający właściwości bakteriobójcze, hamujące rozwój MRSA, MRSE, VRE, PRSP ( udokumentowane badaniami klinicznymi in vitro), o zawartości grupy karboksylowej 12% i czasie wchłaniania 5-8 dni spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 91) Pakiet nr 8 poz. 3** Czy Zamawiający dopuści opatrunek hemostatyczny o poziomie PH: 7,0, posiadający właściwości bakteriobójcze, hamujące rozwój MRSA, MRSE, VRE, PRSP ( udokumentowane badaniami klinicznymi in vitro), o zawartości grupy karboksylowej 12% i czasie wchłaniania 5-8 dni o rozmiarze 5cm x 7,5 cm spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 92) Pakiet nr 8 poz.4** Czy Zamawiający dopuści materiał hemostatyczny tkany jako Iniana siatka o poziomie PH: 7,0, posiadający właściwości bakteriobójcze, hamujące rozwój MRSA, MRSE, VRE, PRSP ( udokumentowane badaniami klinicznymi in vitro), o zawartości grupy karboksylowej 12% i czasie wchłaniania 5-8 dni o rozmiarze 5cm x 7,5 cm spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 93) Pakiet nr 8 poz. 5.** Czy Zamawiający dopuści materiał hemostatyczny tkany jako Iniana siatka o poziomie PH: 7,0, posiadający właściwości bakteriobójcze, hamujące rozwój MRSA, MRSE, VRE, PRSP ( udokumentowane badaniami klinicznymi in vitro), o zawartości grupy karboksylowej 12% i czasie wchłaniania 5-8 dni o rozmiarze 10cm x 7,5 cm spełniający pozostałe wymagania w SIWZ?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 94) Pakiet nr 8 poz.8** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzy z niej odrębne zadanie? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?  **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiejkolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 95) Pakiet nr 11 poz. 2,5,6.** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dot. opakowania kompresu tj. posiadania dwóch samoprzylepnych odcinków etykiety?  **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 96) Pakiet nr 11 poz. 2.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości spełniających pozostałe wymagania w siwz?

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 97) Pakiet nr 11 poz. 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości spełniających pozostałe wymagania w siwz?

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 98) Pakiet nr 11 poz. 6** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów pakowanych a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości spełniających pozostałe wymagania w siwz?

**Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 99) Pakiet nr 11 poz. 9** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów sterylizowanych radiacyjnie spełniających pozostałe wymagania w siwz? **Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 100) Pakiet nr 11 poz. 9-10** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzy z nich odrębne zadanie? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na inny / dodatkowy podział pakietów. Oferta musi posiadać pełny asortyment. Brak jakiegokolwiek pozycji lub oferowanie asortymentu, który nie spełnia wymaganych parametrów będzie skutkowało odrzuceniem oferty ( Rozdział I punkt 2).**

**Pytanie 101) Pakiet nr 14 poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opatrunku o następującej charakterystyce:

- jałowy parafinowy kompres z gazy bez dodatku środków farmaceutycznych. Składa się z gazy z czystej bawełny, pokrytej miękką parafiną. Właściwości miękkiej parafiny pozwalają na stosowanie opatrunku Paraffinet w połączeniu z preparatami w formie maści, zawierającymi substancje czynne, jak np. różne antyseptyki. Dostępny w różnych rozmiarze 10 cm x 10 cm lub 5cm x 5 cm, zarówno pakowany pojedynczo jak i na rolce.

- Wskazania i sposób stosowania: poparzenia i oparzenia parą, uszkodzenia popromienne, otarcia, miejsca pobrania skóry i przeszczepy skóry. Opatrunki parafinowe z gazy przepuszczają powietrze i zostały tak zaprojektowane, aby wysięk z rany mógł swobodnie przedostawać się do znajdującego się na wierzchu opatrunku wtórnego. Pokrycie warstwą parafiny pomaga uśmierzyć ból. Zmiana opatrunku jest atraumatyczna **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opatrunek o powyższej charakterystyce.**

**Pytanie 102) Pakiet nr 14 poz. 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opatrunku o następującej charakterystyce:

- jałowy parafinowy kompres z gazy bez dodatku środków farmaceutycznych. Składa się z gazy z czystej bawełny, pokrytej miękką parafiną. Właściwości miękkiej parafiny pozwalają na stosowanie opatrunku Paraffinet w połączeniu z preparatami w formie maści, zawierającymi substancje czynne, jak np. różne antyseptyki. Dostępny w różnych rozmiarze 10 cm x 10 cm, zarówno pakowany pojedynczo jak i na rolce.

- Wskazania i sposób stosowania: poparzenia i oparzenia parą, uszkodzenia popromienne, otarcia, miejsca pobrania skóry i przeszczepy skóry. Opatrunki parafinowe z gazy przepuszczają powietrze i zostały tak zaprojektowane, aby wysięk z rany mógł swobodnie przedostawać się do znajdującego się na wierzchu opatrunku wtórnego. Pokrycie warstwą parafiny pomaga uśmierzyć ból. Zmiana opatrunku jest atraumatyczna? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opatrunek o powyższej charakterystyce**

*Dyrektora SPSKM w Katowicach  
Dr n. med. Włodzimierz Dziubdziela*