

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 31 maja 2017 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych – **znak sprawy 35/17**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 15 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści gąbkę żelatynową a'10 sztuk z przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy zadania nr 15 poz. 1 – 3

2. Czy zamawiający oczekuje dodatkowo, aby gąbki hemostatyczne były również elastyczne i niełamiące się, wchłaniające się od 4 do 6 tygodni, czas upłynięcia w ciągu 2 do 5 dni od nałożenia na krwawiącą błonę śluzową, szczelnie przylegające i łączące się z krwawiącą tkanką zachowując swoje właściwości i wymiary oraz kształt w kontakcie z krwią.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie gąbek o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 16 poz. 1 i 2

3. Czy Zamawiający w pozycji nr 1 i nr 2 dopuści złożenie oferty na celulozę nieregenerowaną?
(Uzasadnienie: celuloza nieregenerowana produkowana jest w 100% z najwyższej jakości puchu bawełnianego, a nie jak w przypadku celulozy regenerowanej z włókien drzewnych, w związku, z czym odznacza się lepszą zdolnością wchłaniania krwi, większą powierzchnią adhezyjną, tworząc gęstszy szkielet dla skrzepu i pozwala na uzyskanie lepszej hemostazy. Celuloza nieregenerowana daje szybsze ziarninowanie i gojenie rany).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga się, aby materiał był wykonany z celulozy regenerowanej, gdyż celuloza nieregenerowana wykazuje obniżony stopień krystaliczności i polimeryzacji co ma wpływ na mniej jednorodną strukturę makro i mikro.

4. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt oprócz hamowania rozwoju bakterii, wymienionych w SIWZ, miał udokumentowane podobne działanie wobec grzybów patogennych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

5. W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach in vitro oraz in vivo (Badania in vitro posiada większość wykonawców wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP, E.Coli również badaniami klinicznymi in vivo. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.) Jakość asortymentu z badaniami in vitro jest na takim samym poziomie jaki oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

6. W związku z zakazem UE prowadzenia badań klinicznych "in vivo" (na ludziach) i przedklinicznych "in vivo" (na zwierzętach), mogących narażać organizmy żywe na niepotrzebne cierpienie, oraz w związku z tym, że można udowodnić dane działanie bakteriobójcze badaniami laboratoryjnymi "in vitro" - prosimy o zmianę opisu na "udokumentowane badaniami klinicznymi in vivo lub in vitro" - pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

7. W związku z tym, że zamawiający oczekuje potwierdzenia bakteriobójczości w badaniach in vitro (Tego typu badania posiada większość wykonawców, wobec czego zamawiający może otrzymać więcej ofert w konkurencyjnych cenach), zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu potwierdzenia działania bakteriobójczego przeciwko szczepom bakterii MRSA, MRSE, VRE, PRSP badaniami klinicznymi in vivo. Wprowadzenie takiego wymogu preferuje produkt konkretnego producenta, co stoi w sprzeczności z zasadami wyrażonymi w art. 7, 29 i 30 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (z późn. zm.) Jakość asortymentu z **badaniami in vitro** jest na takim samym poziomie jaki oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od tego wymogu.

dotyczy zadania nr 28 poz. 1 – 3

8. Czy zamawiający dopuści gąbki hemostatyczne kolagenowe z oczyszczonego kolagenu bydlęcego. Materiał jałowy, apirogeny oraz wchłaniający. Pozwala na szybkie wstępne zaopatrzenie rany, co powoduje zatamowanie krwawienia w sposób mechaniczny. Tworzy sieć fibrynową zapewnia stabilizację wstępnego opatrunku. Gdy dojdzie do kontaktu kolagenu z krwią, płytki przywierają do siebie i uwalniają czynniki krzepnięcia, co razem z czynnikami w osoczu prowadzi do powstawania fibryny i ostatecznie do utworzenia skrzepu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

dotyczy zadania nr 28 poz. 1

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbek hemostatycznych w jednym z poniższych rozmiarów: 2.5 x 5.0 cm, 5.0 x 8.0 cm, 8.0 x 10.0 cm?
W przypadku odpowiedzi pozytywnej proszę o wskazanie, który z ww. rozmiarów opatrunków może zaoferować wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy zadania nr 28 poz. 2

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbek hemostatycznych w jednym z poniższych rozmiarów: 2.5 x 5.0 cm, 5.0 x 8.0 cm, 8.0 x 10.0 cm?
W przypadku odpowiedzi pozytywnej proszę o wskazanie, który z ww. rozmiarów opatrunków może zaoferować wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

dotyczy zadania nr 28 poz. 3

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gąbek hemostatycznych w jednym z poniższych rozmiarów: 2.5 x 5.0 cm, 5.0 x 8.0 cm, 8.0 x 10.0 cm?

W przypadku odpowiedzi pozytywnej proszę o wskazanie, który z ww. rozmiarów opatrunków może zaoferować wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Czy zamawiający dopuści gąbki pakowane po 10 szt. w opakowaniu z jednoczesnym przeliczeniem?

Odpowiedź: TAK.

13. Czy zamawiający dopuści wycenę za sztukę jak w pozycji 1 i 2 z jednoczesnym przeliczeniem?

Odpowiedź: TAK.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:


KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlik