



SZPITAL POWIATOWY

w Limanowej

Imienia Miłosierdzia Bożego

ul. J. Piłsudskiego 61, 34-600 Limanowa
www.szpitallimanowa.pl
e-mail: szpitallimanowa@szpitallimanowa.pl

Sekcja Zamówień Publicznych

faks: 18 3372 710

e-mail: zampub@szpitallimanowa.pl

Pismo: NZ/23/D/N/L/2017/74/2016

Limanowa dnia: 2017-05-17

Wszyscy zainteresowani !!!

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ nr 1**

Informujemy, iż w dniu 2017-05-12,15 wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 38 ust. 2 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (T.j. Dz.U. z 2015 r., poz. 2164 ze zm.) w trybie **przetarg nieograniczony**, na:

Dostawy materiałów opatrunkowych i żelu znieczulającego ujętych w 13 zadaniach asortymentowych dla zaopatrzenia Apteki Szpitala Powiatowego w Limanowej,

Zadanie 11 - opatrunek hydrożelowy: Czy Zamawiający wymaga w zadaniu 11 sterylnych opatrunków hydrożelowych do natychmiastowego zastosowania nakładanych bezpośrednio na ranę, które po nałożeniu na oparzone miejsce chłodzią je, łagodzą ból i chronią przed zanieczyszczeniem ran. Po zastosowaniu na poparzone miejsce opatrunki można wielokrotnie zdejmować tak by kontrolować stan rany - opatrunek nie przykleja się do poparzonej powierzchni. Ponadto opatrunki nie zamazują obrazu rany. Opatrunki przeznaczone są do wszystkich oparzeń termicznych bez względu na ich stopień. Może być używany na każdej głębokości rany oparzeniowej: powierzchniowej, częściowej, częściowo głębokiej i na całej grubości. Zgodne są z pH ludzkiej skóry. Opatrunek ma formę materiału bazowego (poliester odporny na rozdarcia) z naniesionym półpłynnym żelem. Żel oparty jest na bazie wodnej, przez co z łatwością rozpuszcza się w wodzie i ulega całkowitej biodegradacji. Jest on całkowicie nieszkodliwy dla błon śluzowych i ma działanie bakteriostatyczne. Opatrunki są łatwe w transporcie, przechowywaniu i użyciu. Opakowania chronią je przed działaniem promieni słonecznych i wysoką temperaturą. Można je składować w temperaturze -5/+35°C?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 1 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 5x15 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 3 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 4 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 5 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 10x40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 7 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 20x45 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 8 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 20x45 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. nr 9 dopuści możliwość zaoferowania opatrunku hydrożelowego, schładzającego, ratunkowego o rozmiarze 20x55 cm?

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Dotyczy Zadania nr 6 i 8. Pragniemy zwrócić się z pytaniem czy Zamawiający odstąpi od wymogu zaferowania wyrobów sterylizowanych w parze wodnej i dopuści wyroby sterylizowane innymi (tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie z SIWZ spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych tą metodą używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, i tp.) - nie ma w związku z tym przeciwwskazań.

Chcielibyśmy nadmienić, że najważniejszym uregulowaniem prawnym, dotyczącym sterylizacji wyrobów medycznych jest - poza Dyrektywą 93/42/EEC - norma europejska EN 556-1 z grudnia 2002 roku "Sterylizacja wyrobów medycznych. Wymagania dotyczące wyrobów medycznych określanych jako STERYLNE. Część 1. Wymagania dotyczące finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych" (PKN, Warszawa 2002 r.)

W punkcie 1 normy określającym jej zakres umieszczono uwagę :

"Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937".

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 - sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006- sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 - sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.

Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

W części 4 normy EN 556 punkt 4.1 określającego wymagania określono:

" Aby finalnie wysterylizowany wyrób medyczny można było określić jako STERYLNY, teoretyczne prawdopodobieństwo znalezienia na/w nim zdolnych do życia drobnoustrojów powinno wynosić 1×10^{-6} lub być mniejsze."

W uwadze 1 do punktu 4.2 zapisano:

" Dowodem na to, że wyrób medyczny jest sterylny są:

I. pierwsza i kolejne walidacje procesu sterylizacji, wykazujące akceptowalność procesu, oraz

II. informacje otrzymane podczas rutynowych kontroli i monitorowania, które wykazują, że zwalidowany proces został zastosowany w praktyce."

Zarówno z przytoczonych w tym miejscu zapisów normy EN 556-1, jak również pozostałych jej uregulowań w żadnym stopniu i w żadnym miejscu nie wynika, że jakiegokolwiek wyroby medyczne powinny być sterylizowane tylko jedną określoną metodą. Jedynym wymaganiem w stosunku do wszystkich

dopuszczonych metod sterylizacji jest dokonanie pełnej i powtarzanej walidacji procesu sterylizacji, bez względu na to, jaki czynnik sterylizujący został użyty w procesie produkcji wyrobu medycznego, określonego jako STERYLNY.

W przytoczonej normie EN 556-1 powołano zapisy normy EN 14937 - Sterylizacja produktów stosowanych w ochronie zdrowia. Ogólne wymagania dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego oraz opracowania, walidacji i rutynowej kontroli sterylizacji wyrobów medycznych.

Zakres niniejszej normy określa ogólne wymagania dotyczące charakterystyki czynnika sterylizującego oraz odnośnie do opracowania, walidacji i rutynowej kontroli procesu sterylizacji wyrobów medycznych.

W żadnej z części dotyczącej definicji produktu przeznaczonego do sterylizacji (część 7), czynnika sterylizującego (część 5), procesu sterylizacji (część 8) nie ma konkretnych wskazań na określoną metodę sterylizacji, nie ma również mowy o wyróżnieniu którejkolwiek metody w stosunku do pozostałych.

Zapisy normy w części 5 nakładają konieczność doboru czynnika sterylizującego w zależności od jego wpływu podczas ekspozycji na fizyczne i chemiczne właściwości sterylizowanych materiałów, oraz ich bezpieczeństwo biologiczne.

Zgodnie z tymi postanowieniami nie powinno się stosować np. pary wodnej w nadciśnieniu do sterylizacji materiałów termolabilnych ze względu właśnie na temperaturę czynnika w czasie ekspozycji i możliwość ich uszkodzenia, nie mówi się jednak nic o wyborze konkretnej metody sterylizacji w stosunku do konkretnych materiałów, a wybór tej metody i ocenę jej wpływu na materiał sterylizowany powierza się producentowi lub podmiotowi dokonującemu sterylizacji.

Bardzo ważnym z punktu widzenia naszych rozważań, jest zapis punktu 5.3.6 Załącznika E do normy:

" jeżeli w ocenie ryzyka zagrożenia zdrowia przeprowadzanej zgodnie z 8.7 stwierdza się pozostałości czynnika sterylizującego, dla którego mają być ustalone akceptowalne granice, to zaleca się aby definicja procesu miała na celu minimalizację obecności takich pozostałości na lub w wyrobie, w momencie osiągnięcia wyspecyfikowanych wymagań dla sterylności. Dodatkowo, aby osiągnąć określone granice, może zająć potrzeba zdefiniowania postępowania poprocesowego w celu dalszego zredukowania poziomu pozostałości. Jeżeli wymagane jest postępowanie poprocesowe, to jest ono definiowane i walidowane jako część procesu sterylizacji."

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



ISO 9001:2008
Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Z przytoczonych zapisów norm EN 556-1 i EN ISO 14937 bezspornie wynika, że brak jest jakichkolwiek podstaw do faworyzowania konkretnej metody sterylizacji wyrobów medycznych.

Podmioty stosujące argumentację, mającą potwierdzić konieczność stosowania sterylizacji parowej w odniesieniu do wyrobów gazowych, przytaczają zapisy punktu 76 Aneksu 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 2 października 2006 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Dz.U. z 2006 r. Nr 194 poz. 1436 "sterylizacja tlenkiem etylenu powinna być stosowana tylko wówczas, gdy inne metody nie są możliwe do zastosowania"

W tej argumentacji pominięte zostały dwa bardzo ważne czynniki:

1. ciąg dalszy brzmienia punktu 76: "Walidacja procesu powinna wykazać, że gaz nie działa szkodliwie na produkt a warunki i czas odgazowywania pozwalają na usunięcie pozostałości gazu oraz produktów reakcji do ustalonych, dopuszczalnych limitów dla danego materiału lub produktu"

2. Rozporządzenie Ministra Zdrowia cytowane powyżej zostało opracowane na podstawie Ustawy Prawo Farmaceutyczne i dotyczy produktów leczniczych, a nie wyrobów medycznych - a takimi są wyroby gazowe jałowe.

Wypełnienie zapisów norm prawnych, dotyczących sterylizacji wyrobów medycznych jest prawnym obowiązkiem wytwórcy danego wyrobu medycznego.

Spełnienie tych norm, stanowiących o bezwzględny bezpieczeństwie stosowania sterylnego wyrobu medycznego, potwierdzone zostaje przez wytwórcę umieszczeniem znaku bezpieczeństwa wyrobu medycznego CE.

Fakt ten, po powołaniu odpowiednich norm, zostaje każdorazowo potwierdzony przez wytwórcę w Deklaracji Zgodności, potwierdzonej i zbadanej w przypadku wyrobów sterylnych przez jednostkę

notyfikowaną, wydającą Certyfikat CE dla danego sterylnego wyrobu medycznego. Brak więc podstaw do twierdzenia, że dany wyrób sterylizowany konkretną metodą sterylizacyjną jest bezpieczniejszy czy w jakimkolwiek stopniu "lepsz" od innego wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ

Dotyczy Zadania nr 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 8 serwet gazowych bez etykiety samoprzylepnej - informacja o sposobie wyjąłowania podana jest na etykiecie głównej opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Dotyczy Zadania nr 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 8 serwet gazowych nie pranych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Dotyczy Zadania nr 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 13 niżej opisanego produktu równoważnego: Żel znieczulający. skład: chlorowodorek lidokainy 2g/100g, glukonian chlorheksydyny 2,5g/100g, subs. pomocnicze; zastosowanie jałowy żel znieczulający i odkażający stosowany przy cewnikowaniu pęcherza moczowego, wymianie cewników, endoskopii, rektoskopii, kolonoskopii, intubacji, do zastosowania u dzieci i dorosłych w opakowaniu 6ml ampułko-strzykawka, opakowanie a' 25szt, w ilości 300 opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zad. 8. Poz. 1-2- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet gazowych sterylizowanych równoważną metodą sterylizacji (w zwalidowanym procesie) tj. tlenkiem etylenu? Prośba nasza umożliwi nam złożenie konkurencyjnej cenowo oferty, a tym samym umożliwi Państwu wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw serwet gazowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

ZADANIE 10. Poz. nr 1; 3; 6- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów 5 x 5 cm, o minimalnym rozmiarze po rozłożeniu 16,5 x 19,5 cm i gramaturze 0,74 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. nr 2; 4; 7- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów 7,5 x 7,5 cm, o minimalnym rozmiarze po rozłożeniu 23,8 x 29,5 cm i gramaturze 1,61 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. nr 5; 8-10- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów 10 x 10 cm, o minimalnym rozmiarze po rozłożeniu 31 x 39,5 cm i gramaturze 2,82 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. nr 10- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów z nitką RTG sterylizowanych równoważną metodą sterylizacji (w zwalidowanym procesie) tj. tlenkiem etylenu? Prośba nasza umożliwi nam złożenie konkurencyjnej cenowo oferty, a tym samym umożliwi Państwu wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw kompresów gazowych.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Pakiet 8, poz. 1-2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania jałowych serwet operacyjnych wykonanych z gazy po wstępnym technologicznym praniu, z etykietą samoprzylepną oraz informacją na temat rodzaju sterylizacji umieszczoną na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna

Pakiet 10 poz. 1, 3, 6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów o minimalnym wykroju gazy 16,5x18,5cm, o wadze minimalnej kompresu 0,70g, przy wadze średniej 0,75g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 10 poz. 2, 4, 7. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów o minimalnym wykroju gazy 24,4x28,5cm, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 10 poz. 5, 8. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów o minimalnym wykroju gazy 30,5x36,5cm, o wadze minimalnej kompresu 2,71g, przy wadze średniej 2,76g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 10 poz. 9-10. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompresów o minimalnym wykroju gazy 30,5x36,5cm, pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie dotyczące projektu umowy: Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5 % w § 8 ust. 1 oraz do wysokości 10 % w § 8 ust. 2. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

ZADANIE 6 POZ. 1,2 Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową sterylizowaną tlenkiem etylenu spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

ZADANIE 10 Czy Zamawiający dopuści kompresy 17nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

ZADANIE 3 POZ. 9-13 Czy Zamawiający wydzieli pozycje 9-13 do osobnego Pakietu co umożliwi złożenie większej ilości ofert w zakresie asortymentu z pozycji 9-13?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

ZADANIE 3 POZ. 1-3

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 1-3 do osobnego Pakietu co umożliwi złożenie większej ilości ofert w zakresie asortymentu z pozycji 1-3?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie 4, pozycja 1-3 . Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe szybkowiązące w czasie 5-6 min., pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zad. 4, poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe szybkowiązące w czasie 3min., pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie 4, pozycja 8-10 Czy Zamawiający dopuści rękaw ortopedyczny wiskozowy, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie 4, pozycja 8-10 Czy Zamawiający dopuści rękaw ortopedyczny 10-cio metrowy z przeliczeniem ilości, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zad. 4, pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści rękaw ortopedyczny o szerokości 12cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści rękaw ortopedyczny o szerokości 12cm, lub 21cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zad. 7, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową o zawartości bawełny 50%, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie 8, pozycja 1-2 . Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby serwety posiadały etykietę samoprzylepną?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna



ISO 9001:2008
Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany



Zadanie 8, pozycja 1-2 Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zaoferowania serwet gazowych wstępnie pranych?
Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania o składzie:

L.p.	Zawartość Pakietu	Ilość
1	Nerka j.u.	1 szt.
2	Pojemnik 150 ml	1 szt.
3	Kompresy gazowe 17N 8W 10cmx10cm	5 szt.
4	Tupfery gazowe kule 20cmx20cm	5 szt.
5	Pęseta plastikowa dł. 13 cm	1 szt.

Opakowanie: rękaw foliowo-papierowy
Sterylizacja : w zwalidowanym procesie sterylizacji z zastosowaniem
tlenku etylenu (ETO) zgodnym z normą EN ISO 11135-1
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 9, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podkłady ginekologiczne w opakowaniu a'20szt, z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zad. 10, poz. 9,10. Czy Zamawiający wydzieli wymienione pozycje do osobnego pakietu celem umożliwienia sporządzenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Zadanie nr 13, pozycja 1

Czy żel o właściwościach znieczulających powinien być sterylizowany najbezpieczniejszą metodą sterylizacji parą wodną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zadanie nr 13, pozycja 1

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Zadanie nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga żel z aplikaturze w formie ampułkostrzykawki umożliwiający pełne wykorzystanie żelu?

Odpowiedź: Opis jak w formularzu asortymentowo - cenowym

Zad. 13. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żelu w wygodnym harmonijkowym aplikatorze o pojemności 8,5g.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowania zawierającego 25 sztuk wyrobu,
z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

3. Czy Zamawiający dopuszcza, aby żel zawierał parabeny, które są konserwantami o potencjale alergogennym?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje substancji pomocniczych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 8 ust.1 słowa: "opóźnienia" na „zwłoki”?

Odpowiedź: Tak

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych zapisanych w § 8 ust.1 na 2% wartości zamówionych, a nie dostarczonych zgodnie z zamówieniem towarów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 8 ust.2 słów: „w wysokości 20% wartości brutto wynagrodzenia określonego w § 3” na słowa: „w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 8 ust.3 słów: „w wysokości 10% wartości brutto wynagrodzenia określonego w § 3” na słowa: „w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania 10 pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 i 8, co umożliwi udział w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



PRACOWNIA
Bakteriologiczna



Zadanie 5, poz. 8. Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z opatrunkiem do kaniul. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Przedstawione stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii, zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy pzp, zostało umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Limanowej

mgr Marcin Radzięta

Centrala: 18 33 01 700
Sekretariat: 18 33 01 780
Fax: 18 33 72 778

NIP: 737-17-41-935
REGON: 000304378
Konto: BS w Limanowej
07 8804 0000 0000 0013 9494 0001



AB 1480
PRACOWNIA
BAKTERIOLOGICZNA



Zarządzanie
Jakością
ISO 9001:2008
Systematycznie monitorowany

