



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

Błonie, dnia 26.07.2012r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w BZP Nr 264956 - 2012 z dnia 23.07.2012 r. na sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych i produktów leczniczych [Nr postępowania: RM/ZP/3/12]

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, SPZOZ Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego Powiatu Warszawskiego Zachodniego udziela wyjaśnień na poniższe pytania:

Dotyczy Zadania 1 „Kompresy niejałowe”:

1) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści w poz. 1-3 kompresy 17-nitkowe?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

2) PYTANIE: poz. 1-3 - W związku z obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 r. w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia (Dz.U. 2010 Nr 215 poz.1416) ,zwracamy się z pytaniem ,czy gaza bawełniana oraz kompresy gazowe będą stosowane na bloku operacyjnym w zabiegach chirurgicznych jako wyrób inwazyjny? Czy w związku z tym Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w tych pozycjach stanowiły wyroby medyczne klasy II a reguła 7, tj. chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w ww. stanowiły wyroby medyczne klasy II a reguła 7.

Dotyczy Zadania 2 „Paski i przylepce”:

3) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający ma na myśli 100 op. a’3 szt. czy 100 szt.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga 100 szt.

Dotyczy Zadania 3 „Rękawy opatrunkowe siatkowe”:

4) PYTANIE: poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawy siatkowe opatrunkowe (w stanie luźnym) w op.a’7m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

5) PYTANIE: poz. 1 - 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawy opatrunkowe siatkowe w stanie rozciągniętym z przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza do zaoferowania powyższego.

Dotyczy Zadania 5 „Opaski elastyczne”:

6) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści w poz. 1-4 opaski o długości 5m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

Dotyczy Zadania 6 „Lignina, chusty”:

7) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ligniny w arkuszach pakowanej a’5 kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania powyższe.

8) PYTANIE: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ligniny bielonej o rozmiarze 40x60cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania ligniny bielonej.

9) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania chusty trójkątnej bawełnianej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje zaoferowania chusty trójkątnej bawełnianej .



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

10) PYTANIE: poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza chusty trójkątnej włókninowej.

11) PYTANIE: poz. 1, 3, 4, 5, 6, 7 - Czy zamawiający dopuści realizację dostaw w opakowaniach zbiorczych (kartonach), co uniemożliwia uszkodzenie, ubrudzenie, czy też rozjałowienie dostarczanych produktów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza realizację dostaw w opakowaniach zbiorczych (kartonach).

Dotyczy Zadania 7 „Gaziki jałowe i gaza”:

12) PYTANIE: Czy zamawiający wymaga, aby gaza jałowa była sterylizowana parą wodną w nadciśnieniu, co zwiększa bezpieczeństwo użycia produktu na pacjencie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby gaza jałowa była sterylizowana parą wodną w nadciśnieniu.

13) PYTANIE: poz. 1-3 - W związku z obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010r w sprawie klasyfikacji wyrobów medycznych do różnego przeznaczenia (Dz.U. 2010 Nr 215 poz.1416), zwracamy się z pytaniem ,czy gaza bawełniana oraz kompresy gazowe będą stosowane na bloku operacyjnym w zabiegach chirurgicznych jako wyrób inwazyjny? Czy w związku z tym Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w tych pozycjach stanowiły wyroby medyczne klasy II a reguła 7, tj. chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w ww. stanowiły wyroby medyczne klasy II a reguła 7.

14) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści gazę jałową 1/4m2 17-nitkową?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Dotyczy wzoru umowy:

15) PYTANIE: Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający będzie realizował zamówienia zgodnie z aktualnym zapotrzebowaniem w trakcie trwania umowy.

16) PYTANIE: Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

ODPOWIEDŹ: W przypadku wykreślenia produktu z urzędowego wykazu produktów dopuszczonych do obrotu na terytorium RP i braku dostępności na rynku preparatów o pełnej zgodności chemicznej, wycofania przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych załącznikiem nr 1 do Umowy, Zamawiający dopuszcza zamiany na preparat z tej samej grupy (o tych samych właściwościach i składzie), o ile Dostawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt.

17) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę, która polegałaby na nadaniu § 3 ust. 6 brzmienia: „Dostawca nie może dostarczyć Zamawiającemu towarów innych niż ściśle określone w przedmiocie zamówienia i wskazane w ofercie Dostawcy. W razie dostarczenia przez Dostawcę towarów innych niż ściśle określone w przedmiocie zamówienia oraz ofercie Dostawcy, Zamawiający odmówi ich odbioru. W przypadku, gdyby Zamawiający stwierdził, iż w ramach odebranego przedmiotu zamówienia znajdują się towary inne niż ściśle określone w przedmiocie zamówienia oraz ofercie Dostawcy, będzie on uprawniony do zwrotu dostarczonych towarów Dostawcy oraz żądania dostawy brakującego przedmiotu zamówienia bez dodatkowego wynagrodzenia, albo do zwrotu Dostawcy dostarczonych towarów, żądania zwrotu uiszczonej z tego tytułu ceny.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Powiatowa Stacja Ratownictwa Medycznego
Powiatu Warszawskiego Zachodniego**

ul. Lesznowska 20 A, 05-870 Błonie

18) PYTANIE: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę, która polegałaby na nadaniu § 5 ust. 4 pkt d brzmienia: „w przypadku wykreślenia produktu z urzędowego wykazu produktów dopuszczonych do obrotu na terytorium RP i braku dostępności na rynku preparatów o pełnej zgodności chemicznej, wycofania przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych załącznikiem nr 1, zamiany na preparat z tej samej grupy (o tych samych właściwościach i składzie), o ile Dostawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu w określonej cenie.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisu.

Dotyczy zapisów SIWZ:

19) PYTANIE: Rozdział IV SIWZ pkt. III 1, 1.1. 3) - Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu załączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego, w przypadku składania oferty wyłącznie na wyroby medyczne. Zgodnie z art. 72 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (t.j. Dz.U. z 2008 r., Nr 45, poz. 271 ze zm.), prowadzenia hurtowni farmaceutycznej wymaga jedynie obrót hurtowy produktami leczniczymi. Obrót innymi produktami, w szczególności obrót wyrobami medycznymi, nie wymaga prowadzenia hurtowni farmaceutycznej. Dlatego wymaganie złożenia zezwolenia/koncesji na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej od wykonawców, którzy składają ofertę na pakiety nie zawierające produktów leczniczych, lecz jedynie wyroby medyczne, jest nieuzasadnione i oznacza nierówne traktowanie wykonawców wbrew zasadom uczciwej konkurencji (nieuzasadnione preferowanie wykonawców prowadzących hurtownie farmaceutyczne).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga złożenia zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej wydanego przez Głównego Inspektora Farmaceutycznego wyłącznie od podmiotów, na których ustawy nakładają obowiązek posiadania takiego dokumentu.

Dyrektor

Piotr Kosyl