

Nr postępowania: 2/IV/2018

Prudnik dnia: 09.05.2018r.

**ZAMAWIAJĄCY:**

Prudnickie Centrum Medyczne S. A. w Prudniku  
ul. Szpitalna 14, 48-200 Prudnik  
Tel. 77/4067890

**WYJAŚNIENIA DO SIWZ**

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej nie przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 221 tys. euro.

Prudnickie Centrum Medyczne Spółka Akcyjna w Prudniku informuje, że w postępowaniu na:

**„Sukcesywna dostawa artykułów medycznych jednorazowego użytku dla Prudnickiego Centrum Medycznego S. A. w Prudniku II.”**

**Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:**

**Pytanie nr 1; dot. pakiet nr 3**

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem, wyposażonym w specjalny ogranicznik zabezpieczający przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga.

---

**Pytanie nr 2; dot. wzoru umowy § 7, pkt. 1 ust. b**

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych z 5% na 0,5% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmniejsza wysokość kar umownych do 1% wartości zamówienia.

---

**Pytanie nr 3; dot. wzoru umowy**

Zwracamy się z zapytaniem, czy jest możliwość dopisania do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopisze do umowy odpowiedni adres mailowy osoby odpowiedzialnej za realizację umowy.

---

**Pytanie nr 4; dot. pakiet 6 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

---

**Pytanie nr 5; dot. pakiet 9 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o pojemności 5ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

---

---

**Pytanie nr 6; dot. pakiet 9 poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje aby żel był sterylizowany najbezpieczniejszą dla pacjenta metodą, tj. parą wodną?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

---

**Pytanie nr 7; dot. pakiet 11 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

---

**Pytanie nr 8; dot. pakiet 11 poz. 3-4**

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania w tej pozycji asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym (jest wyrobem kosmetycznym), z zastosowaniem stawki podatku VAT 23%.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

---

**Pytanie nr 9; dot. pakiet nr 10 poz. 1 - poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego innego producenta niż BD. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

---

**Pytanie nr 10; dot. pakiet nr 10 poz. 3 - 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego innego producenta kaniuli dożylnych z 4 paskami widocznymi w poronieniach RTG z logo producenta na opakowaniu jednostkowym z zastawka antyzwrotną, taki opis nie powoduje ograniczenia konkurencyjności ofert.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

---

**Pytanie nr 11; dot. pakiet nr 10 poz. 3 - 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie składania ofert na kaniule do wlewów dożylnych których średnica podana jest w jednostkach Gauge o przepływach 22 GA 33 ml/min 20 GA 57 ml/min 18 GA 90 ml/min.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

---

**Pytanie nr 12; dot. zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza złożenia oświadczenia wraz z ofertą.

---

**Pytanie nr 13; dot. pakiet 8 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów kontroli skuteczności dezynfekcji termicznej, na których wynik wyrażony jest zmiana koloru wskaźnika z kremowego na czarny?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

---

**Pytanie nr 14; dot. pakiet 9**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, opakowanie papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie rozumie tak postawionego pytania.

---

**Pytanie nr 15; dot. pakiet 9**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie rozumie tak postawionego pytania.

---

**Pytanie nr 16; dot. pakiet 3**

Testy suche są testami nowszej generacji eliminującymi wady testów mokrych takich jak: występowanie wyników fałszywie dodatnich spowodowanych przez krew, żółć, niewłaściwą jakość płynów oraz występowanie tzw. "blushing effect". Testy suche są też łatwiejsze w odczycie i interpretacji wyniku badania. Są powszechnie stosowane w Polsce i na całym świecie od wielu lat. Nie ma żadnego merytorycznego ani innego racjonalnego powodu uzasadniającego uniemożliwienie zastosowania tzw "suchych" testów ureazowych" w diagnostyce *Helicobacter pylori*. Tzw. suche testy ureazowe powstały jako odpowiedź na uwagi i zastrzeżenia w stosunku do tzw testów mokrych polskiego środowiska lekarzy gastroenterologów podczas kolejnych Warszawskich Spotkań Gastroenterologicznych czy Zjazdów Polskiego Towarzystwa Gastroenterologii i są ich ulepszoną wersją. Opatentowany przez polskich naukowców będących również autorami starego tzw. "mokrego testu" i znających najlepiej jego wady. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroskopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

---

Niniejsze wyjaśnienia i modyfikacje stanowią integralną część SIWZ

**Uwaga:**

**Zmianie ulega termin składania ofert:**

**Było: 11.05.2018r. godz. 10:00**


**Jest: 15.05.2018r. godz. 10:00**

**Zmianie ulega termin otwarcia:**

**Było: 11.05.2018r. godz. 10:15**

**Jest: 15.05.2018r. godz. 10:15**

Z poważaniem:

  
KIEROWNIK  
DZIAŁU FARMACJI SZPITALNEJ  
PCM SA PRĄDNIK  
mgr inż. Andrzej  
Mankiewicz