



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139

✉ zoz@zozmswiakielce.pl

 www.zozmswiakielce.pl



Kielce, dnia 10-09-2021r.

Znak postępowania: **08/TP/2021**

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na „Zakup i dostawa materiałów medycznych: staplery, siatki przepuklinowe, nici chirurgiczne, hemostatyki dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II”

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 284 ust 2 i ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2021, poz. 1129) udziela wyjaśnień na następujące pytania, zadane do wyżej wymienionego postępowania.

Pytanie nr 1 - części nr 3 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 3 w poz. 1, 2 i 3 siatek przepuklinowych częściowo wchłanialnych zbudowanych w 50 % z włókien polipropylenowych (część niewchłanialna) oraz w 50% z kopolimeru kwasu poliglikolowego i polikaprolaktanu PGA-PCL (część wchłanialna), o czasie wchłaniania 90-120 dni, wielkości porów 2,5 mm i grubości włókna 0,5 mm, gramatura 28g/m², rozmiary zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 2 – część 7

Czy Zamawiający dopuści w części nr 7 hemostatyk powierzchniowy o rozmiarze 5,1x2,5 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmianę jw.

Pytanie nr 3 Dot. Części nr 1

W trosce o ochronę uczciwej konkurencji zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podzielenie w/w części na pakiety, według typów (rodzajów) nici, umożliwiając w ten sposób złożenie konkurencyjnych ofert. Utrzymanie tego wymogu znacznie ogranicza liczbę Wykonawców, mogących wziąć udział w postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokonuje podziału części 1

Pytanie nr 4 Dot. Części nr 1, poz. 11, 13

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę okrągłą z tnącym końcem (przyostrzoną), przy zachowaniu pozostałych parametrów materiału szewnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 5 Dot. Części nr 1, poz. 15

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę o długości 30mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 6 Dot. Części nr 1, poz. 16

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę o długości 65mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 7 Dot. Części nr 1, poz. 27

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnej części?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 8 Dot. Części nr 1, poz. 28-31

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę okrągłą z tnącym końcem (przyostrzoną), przy zachowaniu pozostałych parametrów materiału szewnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 9 Dot. Części nr 1, poz. 32-36

Czy Zamawiający dopuści szew wchłaniający syntetyczny, monofilamentowy, sporządzony z polidoksanonu, barwiony o okresie wchłaniania od 180-210dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 14dniach 75%, po 28 dniach 65%-70%,? Igły o zwiększonej stabilności w imadle, odporne na ścieplenie i odkształcenie w czasie wklucia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 10 Dot. Części nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę o długości 16mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 11 Dot. Części nr 1, poz. 37

Czy Zamawiający dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wchłaniające się w okresie 90-120 dni, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o czasie podtrzymywania ok. 4 tygodni (po 7 dniach ok. 70%, po 14 dniach ok. 40%, po 21 dniach ok. 15%, po 28 dniach ok. 5%)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 12 Dot. Części nr 1, poz. 46

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści igłę odwrotnie tnącą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 13 Dot. Części nr 1, poz. 51

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści igłę okrągłą z tnącym końcem (przyostrzoną), przy zachowaniu pozostałych parametrów materiału szewnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 14 Dot. Części nr 3

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w grupie siatek półwchłaniających złożonych z kopolimeru Poly(glikolid-co-kaprolakton,75/25), o okresie wchłaniania 90-110 dni, gramatura przed wchłonięciem: 60-90 g/m² (zawartość polipropylenu 25-30 g/ m²); wielkość porów wynosi 1,5mm- 3,5mm, grubość nici: 0,50mm +/- 0,05.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 15 Dot. Części nr 6

Czy Zamawiający dopuści wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy w postaci luźnej dzianiny, wykonany z 100% regenerowanej celulozy pochodzenia roślinnego o czasie hemostazy 1-5 minut, pH 2-4 oraz czasie wchłaniania do ok. 1 miesiąca, o udokumentowanym działaniu przeciwbakteryjnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 16 Dot. Części nr 7

Czy Zamawiający dopuści wchłaniający jałowy hemostatyk powierzchniowy, wykonany z wielowarstwowej oksydowanej

regenerowanej celulozy, 100% pochodzenia roślinnego, o czasie hemostazy 1-5 minut, pH 2-4 oraz czasie wchłaniania do ok. 1 miesiąca, o udokumentowanym działaniu przeciwbakteryjnym, w rozmiarze 2,5x5,1 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zmianę jw.

Pytanie nr 17 Część 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie hemostatyka powierzchniowego wykonanego ze 100% utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego) Postać strukturalnej nieutkanej, nierozwarstwialnej włókniny hemostatycznej, złożona co najmniej z 7 warstw, o zawartości grupy karboksylowej 18-24 %. Czas wchłaniania do 14 dni . pH 2,5-3,5 oraz bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania. Rozmiar 5,1x2,5?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę jw.

Pytanie nr 18 Część 3 poz. 1 – 3

Czy Zamawiający dopuści siatki o wielkości porów 2,5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 19 Część 6

Czy Zamawiający dopuści hemostatyki o czasie hemostazy w ciągu 2 minut i ph udokumentowanym w badaniach klinicznych 2,5 – 3,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 20 Część 7

Czy Zamawiający dopuści hemostatyki udokumentowane badaniem kliniczny o ph 2,5 – 3,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 21 Część 7

Czy Zamawiający dopuści, aby badania na PRSP były udokumentowane w instrukcji używania producenta, a pozostałe szczepy w instrukcji oraz badaniach in-vitro?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 22 Wzór umowy

Czy Zamawiający obniży karę umowną z 5% wartości niezrealizowanej dostawy do poziomu 1%, licząc za każdy dzień zwłoki? Obecne zapisy są rażąco wygórowane.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis w projektowanych postanowieniach umowy.

Pytanie nr 23 Czy Zamawiający w Części 3 dopuści lekkie siatki przepuklinowe polipropylenowe o gramaturze 37,8 g/m²; grubość siatki 0,38mm, grubość pojedynczego włókna 0,1 mm; wielkość porów 1,8mm?

Odpowiedź:


Zamawiający dopuszcza w części 3 siatki jw.

Pytanie nr 24 Czy Zamawiający w Części 3 pozycja 3 dopuści siatkę kształtowaną anatomicznie z wycięciem na powrózek nasienny w rozmiarze 6x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w części 3 siatki jw.

Z-CA DYREKTORA
ds. Medycznych
SP ZOZ MSWA w Kielcach
im. św. Jana Pawła II
Andrzej Gzimirski


(podpis osoby upoważnionej)

