



Znak: ZP-271-68/19

Kraków, dnia 2019-10-23

**Wykonawca, którym przekazano
specyfikację oraz stronę
internetową postępowania**

Wyjaśnienia i zmiana treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) Dyrektor Centrum Onkologii Instytut Marii Skłodowskiej – Curie Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: przetarg nieograniczony na „**Dostawa zestawów opatrunkowych i innych wyrobów medycznych do podciśnieniowej terapii ran**” (ZP-271-68/19) zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców:

Pytanie 1:

W części 2, pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego opatrunku wykonanego ze 100 % bawełny, pokrytego delikatnym żelem parafinowym, pakowanego po 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający wprowadza zmianę w załączniku nr 1a do SIWZ: w zakresie części nr 2 w kolumnie „nazwa/postać/dawka” zapis otrzymuje brzmienie „Opatrunek typu Jelonet 10 cm x 10 cm x 10 szt. lub 10 cm x 10 cm x 100 szt.”, w kolumnie „ilość”, zapis otrzymuje brzmienie: „150 lub 15”.

Pytanie 2:

Część 1, pozycja 1:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3:

Część 1, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opatrunków pokrytych parafiną?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4:

Część 3, pozycja 1-3:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów opatrunkowych, w których znajduje się uznany na rynku i sprawdzony dren dwuświatłowy – co zapobiega zatykaniu się drenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5:

Część 3, pozycja 4-5:

Zgodnie z wytycznymi opracowanymi przez FDA według których, wszystkie komponenty systemów do terapii podciśnieniowej mające pośredni i bezpośredni kontakt z tkankami powinny być sterylne, oraz ze względu na bezpieczeństwo zdrowia i życia pacjenta poddawanego terapii podciśnieniowej, gdzie aplikacja opatrunków i zbiorników odbywa się w jałowym środowisku sali operacyjnej lub zabiegowej, czy Zamawiający wymaga zaoferowania sterylnych kanistrów na wydzielinę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 6:

Część 3, Mobilne urządzenie pkt. b):

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania mobilnego urządzenia do podciśnieniowej terapii ran o wartości podciśnienia regulowanej w zakresie do 200 mmHg? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający wprowadza zmianę w załączniku nr 1a do SIWZ: w zakresie części nr 3, opis używanego urządzenia, pkt b) otrzymuje brzmienie: „mobilne urządzenie o wadze 1,2kg; o wydajności ssania 4,5 l/min; z wbudowanym akumulatorem na 12-14 godz. pracy; wartości podciśnienia regulowanej w zakresie do 250 mmHg lub do 200mmHg; tryb pracy ciągły lub przerywany; z funkcją nadzoru elektronicznego z optycznym, piktograficznym i akustycznym wskazaniem statusu i dotykowym ekranem sterowania w języku polskim; Urządzenie wyposażone w alarmy:

- alarm blokady drenu**
- alarm nieszczelności układu**
- alarm maksymalnego napełnienia zbiornika**
- wskaźnik naładowania baterii.”**

Dodatkowo, Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

Termin składania ofert: **29.10.2019 r., godz. 09:00.**

Termin otwarcia ofert: **29.10.2019 r., godz. 09:30.**

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SIWZ są obowiązujące.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.