Katowice, dnia 20.02.2023

ZP/587/23

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę nici chirurgicznych i ortopedycznych. Nr sprawy: ZP/587/23

Do dnia 16.02.2023r. do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie 1**

Czy zamawiający w postepowaniu Zakup i dostawa nici chirurgicznych i ortopedycznych nr ZP/587/23, pakiet 1 pozycja 1 i 2, wyrazi zgodę na zaoferowanie proszeku hemostatycznego pochodzenia roślinnego składający się z absorbowalnych cząstek polimeru modyfikowanego i aplikatora. Przeznaczony do użycia jako wchłanialny środek hemostatyczny, wspomagający w kontroli krwawień podczas zabiegów chirurgicznych lub po urazach. Uzyskany z oczyszczonej skrobi roślinnej. Nie zawiera składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, składa się z cząsteczek o molekularnej strukturze wchłaniających płyn z krwi, powoduje wysokie stężenie płytek krwi, czerwonych krwinek i białek koagulacyjnych. Po użyciu tworzy się lepka macierz żelowa, działająca jak bariera powstrzymująca dalsze krwawienie. Preparat całkowicie wchłanialny w ciągu 48 godzin do kilku dni, w zależności od ilości użytego materiału. Gotowy do natychmiastowego użycia bez konieczności mieszania czy podgrzewania. Możliwość aplikacji w mokrym polu, a także bezpośrednio na tkankę nerwową czy w pobliżu zakończeń nerwowych – brak reakcji egzotermicznej w wymaganych wielkościach opakowania.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z parametrami opisanymi w SWZ.**

**Pytanie 2**

Czy zamawiający w postepowaniu Zakup i dostawa nici chirurgicznych i ortopedycznych nr ZP/587/23, pakiet 1 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie proszku hemostatycznego pochodzenia roślinnego składający się z absorbowalnych cząstek polimeru modyfikowanego i aplikatora. Przeznaczony do użycia jako wchłanialny środek hemostatyczny, wspomagający w kontroli krwawień podczas zabiegów chirurgicznych lub po urazach. Uzyskany z oczyszczonej skrobi roślinnej. Nie zawiera składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego, składa się z cząsteczek o molekularnej strukturze wchłaniających płyn z krwi, powoduje wysokie stężenie płytek krwi, czerwonych krwinek i białek koagulacyjnych. Po użyciu tworzy się lepka macierz żelowa, działająca jak bariera powstrzymująca dalsze krwawienie. Preparat całkowicie wchłanialny w ciągu 48 godzin do kilku dni, w zależności od ilości użytego materiału. Gotowy do natychmiastowego użycia bez konieczności mieszania czy podgrzewania. Możliwość aplikacji w mokrym polu, a także bezpośrednio na tkankę nerwową czy w pobliżu zakończeń nerwowych – brak reakcji egzotermicznej. Opakowanie 3 g wraz z aplikatorem o długosci 38 cm.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z parametrami opisanymi w SWZ.**

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wyraża zgodę na otrzymywanie faktur elektronicznych. Zamawiający wprowadził, do projektowanych postanowień umowy – zał. nr 4 do SWZ, następujący zapis w § 3:**

**8. Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2021 poz. 685), Zamawiający akceptuje otrzymywanie faktur elektronicznych, które należy przesyłać na adres e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl.**

**Pytanie 4**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 7 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z ,,… od dnia złożenia danej reklamacji jakościowej” na ,,… od dnia uznania reklamacji”

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wprowadza zmian w SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 5**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za zwłokę Wykonawcy w wykonaniu zamówienia cyklicznego – kara umowna w wysokości 20 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia 4 po dniu złożenia danego zamówienia cyklicznego, lecz nie więcej niż **10% wartości brutto niedostarczonej części zamówienia cyklicznego** przy jednym zamówieniu cyklicznym, z którego wykonaniem Wykonawca pozostaje w zwłoce,

b) za zwłokę Wykonawcy w wykonaniu reklamacji złożonej na podstawie umowy – kara umowna w wysokości 20 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki , licząc od dnia 3 po dniu złożenia danej reklamacji, lecz nie więcej niż **10% wartości brutto reklamowanej części przedmiotu umowy** przy jednej reklamacji,

c) za wypowiedzenie umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę albo za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego albo Wykonawcę z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę – kara umowna stanowiąca równowartość 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** zamówienia (przedmiotu umowy) wskazanej w ofercie przetargowej, tj. …………….

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wprowadza zmian w SWZ w tym zakresie.**

**Pytanie 6**

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga *,,Sterylny preparat o jednoczesnym działaniu hemostatycznym i przeciwzrostowym - oba działania potwierdzone certyfikatem CE’’*

Informujemy ,że  działanie przeciwzrostowe w badaniach dotyczy i jest wymagane tylko dla polimerów modyfikowanych  (z celulozy) i wykonawca oferujący taki produkt musi potwierdzić działanie przeciwzrostowe.

Skład:**Polimery modyfikowane** - [polimery](https://www.google.com/url?q=https://pl.wikipedia.org/wiki/Polimery&sa=D&source=calendar&usd=2&usg=AOvVaw3zAMTmnmBtSdPUIQo5CL44), które nie są otrzymywane bezpośrednio w wyniku [polimeryzacji](https://www.google.com/url?q=https://pl.wikipedia.org/wiki/Polimeryzacja&sa=D&source=calendar&usd=2&usg=AOvVaw2prusoYn50GG0rWiIq5u_q) z [monomeru](https://www.google.com/url?q=https://pl.wikipedia.org/wiki/Monomer&sa=D&source=calendar&usd=2&usg=AOvVaw2JUgEmZMzNDtqYaziISa5v), lecz poprzez [reakcję chemiczną](https://www.google.com/url?q=https://pl.wikipedia.org/wiki/Reakcja_chemiczna&sa=D&source=calendar&usd=2&usg=AOvVaw0gMGab-pHMAoA5amoiUIPT) wcześniej otrzymanego lub naturalnego [biopolimeru](https://www.google.com/url?q=https://pl.wikipedia.org/wiki/Biopolimery&sa=D&source=calendar&usd=2&usg=AOvVaw3-8AdzvCnuIq0p_zqqEjJW) ze związkami niskocząsteczkowymi lub innymi polimerami, mogą powodować zrosty, dlatego wymagane są badania kliniczne w tym zakresie .

Polisacharydy nie  maja wymogu  dodatkowych badań klinicznych, gdyż wymóg badań związany z  działaniem   przeciwzrostowem  ich nie dotyczy,jest  to inna istota hemostazy.

W celu zachowania zasad uczciwej konkurencji, prosimy aby Zamawiający zgodził się na zmianę zapisu, że udokumentowane działanie przeciwzrostowe dotyczy proszków z polimeru (z wyłączeniem polisacharydów)

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z parametrami opisanymi w SWZ.**