

BZP.38.382-37.18.19

Jastrzębie - Zdrój, 01.10.2019 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawy hemostatyków oraz siatek przepuklinowych i ginekologicznych BZP.38.382-37.19**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ ORAZ  
ZMIANA TREŚCI SIWZ Z DNIA 01.10.2019 r.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity - Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), Zamawiający wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

**Pytanie nr 1 dot. Pakietu nr 2**

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 2**

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaofertowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 3 dot. Pakietu nr 3 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 4 dot. Pakietu nr 3 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gąbki hemostatycznej z żelatyny wieprzowej, wchłaniającą się w ciągu 3-4 tygodni, elastyczną, niełamiącą się.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 5 dot. Pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- postać siedmiowarstwowej włókniny,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi

- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje [m.in.](#) sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

#### Odpowiedź

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 w poz. 1 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ, w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapisy z :

Lp.	Nazwa towaru
1	Hemostatyk pochodzenia roślinnego, wykonany z utlenionej, regenerowanej celulozy, sterylnej, Ph 2- 3,5. Działanie bakteriobójcze. Materiał zbudowany z warstwowo ułożonej włókniny łatwej do odzielenia, absorpcja po około 7 dniach. Czas całkowitego wchłonięcia hemostatyku od 7 do 14 dni. Czas hemostazy 2-8 minut. Łatwość usunięcia nadmiaru włókniny z powierzchni krwawiącej.*

#### który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
1	Hemostatyk pochodzenia roślinnego, wykonany z utlenionej, regenerowanej celulozy, sterylnej, Ph 2- 3,5. Działanie bakteriobójcze. Materiał zbudowany z warstwowo ułożonej włókniny łatwej do odzielenia, absorpcja po około 7 dniach. Czas całkowitego wchłonięcia hemostatyku od 7 do 14 dni. Czas hemostazy 2-8 minut. Łatwość usunięcia nadmiaru włókniny z powierzchni krwawiącej.* <b>Lub</b> <b>Gaza hemostatyczna z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:</b> - w całości pochodzenia roślinnego, - sterylizowana promieniami gamma, - postać siedmiowarstwowej włókniny,

- nie strzępi się, nie rozrywa się i nie przykleja się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni

#### **Pytanie nr 6 dot. Pakietu nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 Ustawy Pzp zmienia treść SIWZ w następujący sposób:

w pakiecie nr 1 w poz. 2 w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 1 do SIWZ, w kolumnie „Nazwa towaru” zmienia zapisy z :

Lp.	Nazwa towaru
-----	--------------

2	Materiał hemostatyczny wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy. Luźno dziana siatka wpomagająca adhezję i agregację płytek krwi w celu zatrzymania krwawienia, o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PERSP. I VRE. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Czas wchłaniania: 7-14 dni*
---	--

który otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	Nazwa towaru
2	<p>Materiał hemostatyczny wykonany ze 100% oksydowanej regenerowanej celulozy. Luźno dziana siatka wpomagająca adhezję i agregację płytek krwi w celu zatrzymania krwawienia, o właściwościach bakteriobójczych hamujących rozwój MRSA, MRSE, PERSP. I VRE. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Czas wchłaniania: 7-14 dni*</p> <p><b>Lub</b></p> <p><b>Gaza hemostatyczna z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada następujące właściwości:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- w całości pochodzenia roślinnego,</li> <li>- sterylizowana promieniami gamma,</li> <li>- nie strzępi się, nie rozrywa się i nie przykleja się do narzędzi</li> <li>- nie ulega dezintegracji w miejscu zabiegu</li> <li>- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;</li> <li>- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,</li> <li>- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,</li> <li>- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;</li> <li>- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;</li> <li>- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii</li> <li>- warunki przechowywania do 25 stopni</li> </ul>

**Pytanie nr 7 dot. wzoru umowy**

Do treści §3 ust. 2 oraz §6 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wystawiania dokumentu WZ? Jednocześnie zapewniamy, że dołączana do każdorazowej dostawy faktura VAT spełniać będzie wymogi dla dokumentu przekazania produktu leczniczego, a tym samym zawierała będzie między innymi takie informacje jak numer serii czy data ważności dostarczonego przedmiotu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 8 dot. wzoru umowy**

Do treści §3 ust. 11 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisu §3 ust. 11 wzoru umowy jako niezgodnego z normami współżycia społecznego i będącego nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługującego na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9 dot. wzoru umowy**

Do treści §4 ust. 6 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności (lub 3/5 okresu ważności wyznaczonego przez producenta) zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że zgodnie z Prawem farmaceutycznym produkty lecznicze do ostatniego dnia terminu ważności są pełnowartościowe i dopuszczone do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §4 ust. 6 wzoru umowy następującej treści: "..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10 dot. wzoru umowy**

Do treści §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy poprzez naliczanie ewentualnej kary za odstąpienie od umowy w wysokości 8%, ale od wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 11 dot. wzoru umowy**

Do treści §8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu §8 ust. 1 lit. b) ze wzoru umowy, gdyż w sytuacji w nim przedstawionej zastosowanie znajdują zapisy umowne dot. procedury reklamacyjnej.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 12 dot. wzoru umowy**

Do treści §8 ust. 1 lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §8 ust. 1 lit. c) wzoru umowy tak, aby kara umowna zastrzeżona na wypadek opóźnienia dostawy lub reklamacji była wyłącznie proporcjonalna do wartości pozycji (części) zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez minimalnej, sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiła 0,1% od wartości niedostarczonej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kar umownych możliwych do naliczenia przez

Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353<sup>1</sup> Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego.

Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, wykonawca wnosi o zmianę wspomnianego zapisu, aby był on zgodny z reżimem prawa cywilnego.

#### Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 13 dot. wzoru umowy**

Do treści §8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

#### Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 14 dot. wzoru umowy**

Do treści §9 ust. 1 pkt 2) lit. d) wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu farmaceutycznego w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

#### Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 15 dot. Pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w toku postępowania \_ BZP.38.382-37.19\_wyrobu medycznego o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytrolowego glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Rozmiar: 4,5 cm /9,0 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu , Rozmiar: 4,8 cm/4,8 cm pakowany po 3szt. w opakowaniu, Rozmiar: 2,7 cm / 2,7 cm pakowany po 5 szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia zaprezentowany przez Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta. Zamawiający wykluczył w sposób nieuzasadniony produkty innych producentów, dopuszczając jedynie jednego wykonawcę do realizacji zamówienia, co w efekcie stanowi naruszenie przepisu art. 7 ust. 1 i 3 ustawy PZP, art. 29 ust. 2 i 3 ustawy PZP. Zasada zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wszystkich wykonawców (art.7 PZP.) łączy się w sposób integralny z innymi zasadami i przepisami prawa zamówień publicznych, w tym z art.29 ust.3. A przepis ten jednoznacznie wskazuje, iż „opisu przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Warto wskazać, iż przepis ten należy rozumieć szerzej, nie wyłącznie, czy ściśle w odniesieniu do opisu przedmiotu zamówienia. Całość treści SIWZ winna być zgodna z przywołanymi powyżej zasadami gwarantującymi zachowanie równej konkurencji i jednakowego traktowania wszystkich potencjalnych wykonawców. Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, posiadające porównywalne wskazania do stosowania.

Warto podkreślić, iż modyfikacja treści SIWZ w postulowanym powyżej brzmieniu pozwoli Zamawiającemu spełnić wymogi poszanowania w ramach niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego zasad wskazanych w ustawie PZP ( w tym w szczególności art.7 i art.29), ale także przepisów ustaw o finansach publicznych (w zakresie racjonalnego wydatkowania środków publicznych).

Pragniemy zwrócić uwagę na wyrok KIO z 17 lipca 2013 r.; sygn. KIO 1606/13, który wskazuje, iż „Samo podjęcie próby udzielenia wyjaśnień czy też udzielenie takich, które w istocie nie stanowią pełnej odpowiedzi na wniosek wykonawcy, nie może być traktowane jako wykonanie dyspozycji normy, wyrażonej w przepisie art. 38 ust. 1 ustawy Pzp. Zdaniem KIO instytucja wyjaśnień nie służy bowiem formalnemu wykonaniu obowiązku wyartykułowanego we wskazanym przepisie. Ma ona umożliwić wykonawcom powzięcie wiedzy niezbędnej do podjęcia decyzji co do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego”. Dlatego uprzejmie prosimy o merytoryczne ustosunkowanie się do zadanego przez oferenta pytania, odpowiedź o treści „zgodnie z SIWZ” nie będzie w tym wypadku wystarczająca, o czym stanowi przytoczony fragment wyroku KIO.

#### [Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 16 dot. Pakietu nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wchłaniania żelatynowa gąbka hemostatyczna rozmiar 80 mm x 50 mm x 10 mm?

#### [Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 17 dot. Pakietu nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na z wydzielenie z pakietu nr. 3 pozycji 2 co umożliwi złożenie korzystniejszej oferty?

#### [Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### **Pytanie nr 18 dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 6 alternatywnej siatki przepuklinowej wykonanej z włókien syntetycznych polipropylenowych i poliglekapronowych, częściowo wchłanianej o parametrach:

- gramatura 28g/m<sup>2</sup>
- średnica porów 2,5 mm
- czas wchłaniania części rozpuszczalnej 84 dni
- grubość włókna 0,5 mm

rozmiary zgodnie z SIWZ.

Aktualny opis przedmiotu zamówienia w/w pakiecie bez wątplenia wskazuje jednego producenta co stoi w sprzeczności z art. 29 ustawy o zamówieniach publicznych. Tak przedstawiony opis prowadzi do uprzywilejowania i wyeliminowania innych Wykonawców a sposób opisania przedmiotu zamówienia uniemożliwia złożenia jakiegokolwiek oferty konkurencyjnej.

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 19 dot. Pakietu nr 6 poz. 1-4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę w ofercie siatek częściowo wchłanianych do przepukliny pachwinowej wykonanej 50% włókien polipropylenowych (część niewchłaniana) i 50% z kopolimeru kwasu poliglikolowego i polikaprolaktonu PGA – PCL (część wchłanialna), czas absorpcji po 84 dniach, wielość porów 2,5mm?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 20 dot. Pakietu nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści gąbki wchłaniające się w czasie 3 – 4 tygodni, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 21 dot. Pakietu nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje z pakietu nr 3 i utworzy z niej oddzielne zadanie lub dołoży do pakietu nr 2 tworząc jeden pakiet produktowy? Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 22 dot. wzoru umowy**

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za zamówienia, zarówno po stronie Zamawiającego jak i wykonawcy,

[Odpowiedź](#)

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 23 dot. Pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści hemostatyk pochodzenia roślinnego, wykonany z utlenionej, regenerowanej celulozy, sterylny, pH 2-4, czas hemostazy 1-5 minut, czas całkowitego wchłonięcia w przeciągu 1 miesiąca, pozostałe parametry bez zmian?



Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 24 dot. Pakietu nr 6 poz. 1-3**

Czy Zamawiający dopuści siatkę przepuklinową o gramaturze 25-30 g/m<sup>2</sup>, średnica porów 1,5-3,5 mm, wchłaniający się w 90-110 dni, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 25 dot. Pakietu nr 6 poz. 4**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 4 do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 26 dot. Pakietu nr 7**

Czy Zamawiający dopuści polipropylenową, monofilamentową siatkę przepuklinową o masie powierzchniowej 85 g/m<sup>2</sup>, grubość 0,57 mm, wielkość porów 1,10-1,20 mm, pakowana bez składania w wewnętrzne opakowanie papierowe oraz zewnętrzne papier-folia?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W związku z powyższym Zamawiający dołącza do niniejszego pisma:

- Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 1 do SIWZ - Pakiet nr 1 po zmianach z dnia 01.10.2019 r.

Pozostała treść SIWZ nie ulega zmianie, a powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Miejsce, termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z poważaniem