

COZL/DZP/AK/3411/PN-141/21

Lublin, dnia 03.01.2022 r.

„Dostawa opatrunków na potrzeby COZL.”

Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. 2021 r., poz. 1129), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Dotyczy: Pakiet 2 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 16,9 x20 cm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2:

Dotyczy: Wzoru umowy

Wykonawca zwraca się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie przez Wykonawcę faktur w formie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej za pośrednictwem PEF zgodnie z przepisami z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-privatnym?

Tym samym prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca prześle fakturę VAT jedynie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-privatnym bez konieczności dostarczania oryginału faktury wraz z dostawą przedmiotu umowy?

Powyższy postulat jest zgodny z art. 4 ust. 1 wspomnianej powyżej ustawy, na jego podstawie Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przestanych za pośrednictwem platformy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zmienia zapisy załącznika nr 3 SWZ – Projektowane postanowienia umowy w zakresie § 4 ust. 1. Strony zamienne w załączeniu.

Pytanie 3:

Dotyczy: Części 3

Czy Zamawiający w części nr 3 pozycji 1,2,3 poprzez zapis SIWZ: „czas upłynnienia 2-5dni” ma na myśli materiał hemostatyczny zbudowany z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, która ulega upłynnieniu w czasie 2-5 dni po nałożeniu na krwawiące błony śluzowe oraz jest sterylizowany za pomocą gorącego powietrza?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 4:

Dotyczy: Części 3

Czy Zamawiający w części nr 3 w pozycji 6 dopuści zaoferowanie produktu o następujących parametrach: „Wchłanialny materiał hemostatyczny z oksydowanej regenerowanej celulozy. Czas wchłaniania 7-14 dni. Zawartość grupy karboksylowej 18-21 %. Działanie bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, PRSP i VRE udokumentowane w instrukcji używania i w badaniu klinicznym in vitro. Możliwość cięcia i zwijania bez strzępienia i innych zmian spójności materiału. Łatwy do usunięcia w całości po osiągnięciu hemostazy. W formie gęsto tkanej struktury. Możliwość fiksacji szwem chirurgicznym, homogeniczny splot tkaniny wytrzymały na rozerwanie, rozmiar 7,5cm x10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5:

Dotyczy: Części 3

Czy Zamawiający w części nr 3 w pozycji 10 dopuści zaoferowanie produktu o następujących parametrach: Wosk kostny składający się z mieszaniny białego wosku pszczelego 72,45%, wosku parafinowego 15,05% i palmitynianu izopropylu 12,50%. w postaci sztabek 2,5g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6:

Dotyczy: Części 3

Czy Zamawiający w części nr 3 w pozycjach 4,5,6,7,8,9 poprzez zapis SIWZ: „Działanie bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, PRSo i VRE udokumentowane w instrukcji używania i w badaniu klinicznym in vitro”- ma na myśli materiał hemostatyczny zbudowany z oksydowanej regenerowanej celulozy o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 7:

Dotyczy: Części 3

Czy w część 3 w pozycjach 4, 5, 6, 7, 8, 9 nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający nie miał na myśli działania bakteriobójczego na szczepy MRSA, MRSE, PRSP (zamiast PRSo) i VRE, udokumentowanego w instrukcjach używania i w badaniu klinicznym in vitro, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Zmiana Załącznika nr 3 – Projektowane postanowienia umowy – Strony zamienne w załączeniu.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.