



Częstochowa dnia 04.07.2019 r.

MSZ.ZP.3411/19/2019.

**Do wiadomości**  
**Firmy biorące udział w postępowaniu**

**Wyjaśnienia nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp na „DOSTAWĘ PRODUKTÓW LECZNICZYCH, PREPARATÓW ŻYWIENIOWYCH DLA PACJENTÓW MIEJSKIEGO SZPITALA ZESPOLONEGO W CZĘSTOCHOWIE III postępowanie”.**

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 26.06.2019 r. pod nr 565610-N-2019, oraz na stronie internetowej [www.zsm.czest.pl](http://www.zsm.czest.pl) i w siedzibie SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespolonego w Częstochowie w dniu 26.06.2019 r.

W związku z otrzymanymi od Wykonawców pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania przetargowego, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U z 2018 r., poz. 1986 z późn. zm.) przekazuje wyjaśnienia treści SIWZ.

**Pytanie 1 dot. Pakietu nr 10**

Czy Zamawiający dopuści proszek w aplikatorze - opakowanie 2g i o działaniu hemostatycznym, działanie równoważne środka hemostatycznego nie ma wpływu na funkcjonalność przedmiotu zamówienia, hemostatyk zbudowany z hydrofilnych mikrocząstek utlenionej celulozy o wysokiej zdolności pochłaniania wody, przyspieszający kaskadę krzepnięcia i wytwarzający skrzep hemostatyczny; biokompatybilny, posiadający wskazania do stosowania w chirurgii ogólnej, urologii, ginekologii, transplantologii, chirurgii sercowo-naczyniowej; możliwość stosowania w procedurach laparoskopowych; produkowany w postaci proszku w jednorazowym aplikatorze, możliwość aplikacji jako proszek przyjmujący formę żelu pod wpływem użycia w soli fizjologicznej

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 2 dot. Pakietu nr 10**

Prosimy o potwierdzenie, iż zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał działanie przeciwrostowe potwierdzone badaniami klinicznymi na ludziach oraz certyfikatem CE.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 3**

Czy w pakiecie 01 poz. 1 Zamawiający wymaga, aby trwałość chemiczna i fizyczna roztworu do infuzji z użyciem 0,9%NaCl wynosiła 3 h w temp. pokojowej i 24h w temperaturze 2-8 st. na podstawie ChPL oraz 6 godzin w kontrolowanej temperaturze pokojowej (15-25°C) na podstawie oświadczenia?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.**

**Pytanie nr 4**

Czy w pakiecie 02 poz. 8, Zamawiający ma na myśli płyn wieloelektrolitowy przeznaczony dla pacjentów pediatrycznych, zawierający w swoim składzie glukozę o stężeniu 1%?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**ZATWIERDZIŁ:**

Z upoważnienia Dyrektora  
Zastępcy Dyrektora  
ds. Ekonomiczno - Finansowych

Małgorzata Guzik