

SZPITAL CHOROÓB PŁUC W SIEWIERZU Sp. z o. o.
TEL/FAX 32 67 41 111 e- mail sekretariat@szpital-siewierz.pl
KRS:0000492008 NIP:6252450036, REGON:276271179
Sąd Rejonowy w Częstochowie XVII Wydział Gospodarczy
Kapitał zakładowy 3.906.000,00 zł

Znak sprawy **ZP/PN/03/2020**

Siewierz, dnia 22.12.2020 r.

DO WSZYSTKICH ODBIORCÓW S.I.W.Z.

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy prawo zamówień publicznych, z uwagi na wniesione do Zamawiającego pytania dotyczące przetargu **ZP/PN/03/2020** pn. „**Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków dezynfekcyjnych oraz dzierżawa 150 szt. koncentratorów tlenu dla potrzeb Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o. o.**” poniżej Zamawiający przedkłada treść pytań oraz udzielone na te pytania odpowiedzi:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją;

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

- b. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź:

- a) Tak
- b) Tak
- c) Tak

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują **BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ** wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga glukometr, którego pamięć wynosi co najmniej 600 ostatnich pomiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga glukometr z podświetlaną szczeliną paskową oraz z podświetlonym ekranem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6

Czy Zamawiającym wymaga paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych o temperaturze przechowywania min. 2-32 st C?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga system do monitorowania glukozy z funkcją Dual Color, który pomaga szybko zinterpretować wynik poziomu glikemii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści glukometr z zakresem hematokrytu 20%-65%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 10

Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszek wyłącznie przezroczysty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11

Pakiet nr 5 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny worek na wymiociny wykonany z przejrzystego tworzywa sztucznego pozwalającego na wizualne zbadanie treści wewnątrz torby (w tym krwi), o pojemności 1500ml, skalowany co 100 ml, z szerokim wygodnym otworem wlotowym zapobiegającym rozlaniu treści, plastikowa obręcz umożliwi łatwy chwyt i obsługę zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia, funkcja „Twist & Lock”(przekręć i zamknij) na obręczy umożliwi bezpieczne zamknięcie worka po użyciu, tak aby treść i zapach nie wydostały się na zewnątrz, pakowany po 50 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

Pakiet nr 5 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę o następującej specyfikacji:

- Myjka nasączona środkiem myjącym (pH 5,5)
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestry
- Rozmiar: 17 cm x 24,5 cm
- Gramatura 100g/m² (część przednia pokryta mydłem), 70g/m² (część tylna bez mydła)
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Pakiet nr 5 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści piankę zawierającą w składzie m.in. pantenol, kwas mlekowy, sinodor zamiast triklosanu oraz dimetikonu?

Odpowiedź:

8

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści opakowanie o pojemności 500 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 15

Pakiet nr 5 poz. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „miejsce do opisu danych pacjenta”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16

Pakiet nr 5 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści rozmiar ściereczek 30cm x 33 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17

Pakiet nr 5 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści pęsetę anatomiczną 13 cm (+/- 1cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18

Pakiet nr 5 poz. 21

Czy Zamawiający dopuści torebki o rozmiarze 135 mm x 250 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19

Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na Świecie, zgodnie z zaleceniami Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 20.03.2020 r.: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego> oraz z uwagi na ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20

Pakiet 2 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni foliowy, spełniający pozostałe wymagania SWIZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet 2, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści plaster z opatrunkiem na tkaninie o składzie 70% wiskoza + 30% polipropylen?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Pakiet 2, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pakiet 2, pozycja 22-23

Czy Zamawiający dopuści przylepiec tkaninowy z klejem akrylowym bez tlenku cynku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet 2, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści watę celulozową pakowaną a'5kg z przeliczeniem podanych ilości i podaniem ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 3 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z powierzchnią zmrożoną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu polimeryzacji od strony roboczej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu polimeryzacji.

Pytanie 27

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu odporności na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, substancji: jodopowidonu, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i dopuści rękawice zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie

bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 9 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, będącą europejskim odpowiednikiem normy ASTM D6319?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o siła zrywu przed starzeniem (mediana) min. 6,7N, po starzeniu 6N?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Pakiet 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 15x22cm o gramaturze 60g/m², spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza..

Pytanie 31

Pakiet 5, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści myjki do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m²., spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Pakiet 5 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści torebki papierowo-foliowe o rozmiarze 140 mm x 250 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Pakiet 6 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę z gumkami mocowanymi z tyłu głowy zapewniającymi szczelne przyleganie bez klipsu, spełniającą pozostałe wymagania SWIZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet 6 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści gogle wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kremu ZinoDr.A? Krem równoważny pod względem składu oraz wskazań do stosowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Pakiet 3 Poz. 13

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie żel do jałowego cewnikowania w postaci harmonijkowego aplikatora w dwóch objętościach 8,5g lub 12,5 g do wyboru przez zamawiającego. Skład żelu: chlorheksydyna 0,05% i Lidokaina 2%, żel nie zawiera konserwantów i parabenów, ma wysoką gęstość i niskie ciśnienie wyrzutu, aplikator prosty w użyciu możliwy do otwarcia jedną ręką, pozwala na aspirację moczu, sterylizowany parowo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza żel o objętości 8,5 g.

Pytanie 37

Pakiet 3 Poz. 15

Prosimy zamawiającego o możliwość wyłączenia poz. 15 z pakietu 3. W celu złożenia konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet 4: Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu.

I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją.

Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III.

Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary S, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39

Pakiet 4. Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu.

I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary M, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet 4. Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary L, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41

Pakiet 4. Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej polimeryzowanej oraz wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu, delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców o grubość na palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05 mm, odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0 o sile zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Rozmiar M, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

Pakiet 4. Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokrytych od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego w kolorze zielonym o grubości na palcu 0,19 mm, średniej długości minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków

czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodnie z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Pakiet 4. Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, AQL max. 1,0, sterylizowanych radiacyjnie o średnim poziom protein ≤ 10 ug/g z mankietem rolowanym w opakowaniu zewnętrznym hermetycznie foliowym z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie o długość min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru, przebadanych na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadanych na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 posiadających certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 7.5.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44

Pakiet 4. Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, AQL max. 1,0, sterylizowanych radiacyjnie o średnim poziom protein ≤ 10 ug/g z mankietem rolowanym w opakowaniu zewnętrznym hermetycznie foliowym z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie o długość min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru, przebadanych na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadanych na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 posiadających certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 8.0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 6: Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej maski respiratorowej, 5-warstwowej, 2-panelowej, mocowanej na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, bez zaworu wydechowego, wolnej od lateksu, silikonu i PVC. Zewnętrzna warstwa kształtująca – włóknina polipropylenowa 60 g/m², warstwa przyjazna dla skóry – włóknina polipropylenowa 30 g/m². Klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46.

Pakiet 6 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kombinezonu ochronnego zapewniającego ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III odzieży ochronnej, Typ 5B - ochrona przed cząstkami stałymi i 6B - ochrona przed ciekłymi chemikaliami. Kombinezon jednoczęściowy o kroju 3D wyposażony w zamek błyskawiczny zakryty patką na całej długości. Kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz zapewnia komfort ruchów. Kombinezon wykonano z włókniny polipropylenowej laminowanej folią polietylenową, materiał wytrzymały, miękki w dotyku, przyjazny dla skóry oraz wygodny w noszeniu. Bardzo dobra ochrona przed pyłami i działaniu

substancji chemicznych. Dodatkowa ochrona przed zagrożeniami biologicznymi i infekcjami wg normy EN 14126. Osłona zamka błyskawicznego w postaci listwy
Gumka w talii zapewniająca dopasowanie kombinezonu do ciała. Elastyczne ściągacze na rękawach, nogawkach i kapturze zapewniające szczelność, ochronę, lepsze dopasowanie oraz swobodę ruchów.
Charakterystyka techniczna:

Materiał: PP laminowany folią PE

Kolor: biały

Ochrona zgodna z kategorią III odzieży ochronnej:

EN 14126:2003+AC:2004 - ochrona biologiczna

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B- ochrona przed cząstkami stałymi,

EN 13034:2005+Al:2009 - Typ 6B –ochrona przed ciekłymi chemikaliami,

EU 2016/425 Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47

Pakiet 6. Poz. 6,7

Prosimy o dopuszczenie antypoślizgowych ochraniaczy na długie buty dla kombinezonu typu 5/6 spełniających wymagania eksploatacyjne dla odzieży ochronnej, zapewniających ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III środka ochrony osobistej wg. normy 14126:2003+AC:2004. Wykonanych z laminowanego polipropylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48

Chciałabym się zapytać, czy postępowanie o numerze ZP/PN/03/2020 będzie przesunięty ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że dokonał zmiany ogłoszenia oraz zapisów SIWZ w zakresie terminu składania i otwarcia ofert.

Aktualny termin składania ofert: 30.12.2020 r godzina: 13:00

Aktualny termin otwarcia ofert: 30.12.2020 r godzina: 13:30

Pytanie 49

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Do Dostawcy należy dostarczenie **pełnowartościowego** towaru do Działu Farmacji.

Pytanie 50

Pytanie nr 2

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51

Pytanie nr 3

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 53

Pytanie nr 5

„Zgodnie z art. 14 ust. 5 ustawy o wyrobach medycznych, wyroby są transportowane, składowane oraz przechowywane w warunkach zapewniających ich nienaruszalność, zachowanie właściwości oraz bezpieczeństwo pacjentów, użytkowników i osób trzecich.

W związku z powyższym jakich środków transportu wymaga Zamawiający dla poszczególnych rodzajów wyrobów medycznych stanowiących przedmiot zamówienia, zwłaszcza w zakresie zachowania zakresu dopuszczalnych temperatur przechowywania i transportu tych wyrobów? Czy i jakich dokumentów lub oświadczeń wymaga Zamawiający dla potwierdzenia spełnienia tych wymagań?”

Odpowiedź:

Po stronie Dostawcy leży dostarczenie pełnowartościowego towaru.

Pytanie 54

Pytanie nr 6 Pakiet 1 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koreczków pakowanych po 100 szt. w opakowaniu oraz podanie ceny za opakowanie tj. 1 opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 55

Pytanie nr 7 Pakiet 1 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną kaniule dożylną z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej. Cewnik wykonany z poliuretanu PUR. Zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe. Wyposażona w skrzydełka. Z portem bocznym. Posiada 2 linie RTG. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną. Jałowa, okres trwałości 5 lat. Pakowane pośrednio po 50 szt. w sztywne plastikowe opakowanie zamknięte papierem medycznym.

Rozmiar 24 G?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 56

Pytanie nr 8 Pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną kaniule dożylną z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej. Cewnik wykonany z poliuretanu PUR. Zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe. Wyposażona w skrzydełka. Z portem bocznym. Posiada 2 linie RTG. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną. Jałowa, okres trwałości 5 lat. Pakowane pośrednio po 50 szt. w sztywne plastikowe opakowanie zamknięte papierem medycznym.

Rozmiar 22 G?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Pytanie nr 9 Pakiet 1 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną kaniule dożylną z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej. Cewnik wykonany z poliuretanu PUR. Zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe. Wyposażona w skrzydełka. Z portem bocznym. Posiada 2 linie RTG. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną. Jałowa, okres trwałości 5 lat. Pakowane pośrednio po 50 szt. w sztywne plastikowe opakowanie zamknięte papierem medycznym.

Rozmiar 20 G?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Pytanie nr 10 Pakiet 1 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści bezpieczną kaniule dożylną z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej. Cewnik wykonany z poliuretanu PUR. Zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe. Wyposażona w skrzydełka. Z portem bocznym. Posiada 2 linie RTG. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną. Jałowa, okres trwałości 5 lat. Pakowane pośrednio po 50 szt. w sztywne plastikowe opakowanie zamknięte papierem medycznym.

Rozmiar 18 G?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Pytanie nr 11 Pakiet 1 pozycja 10, 11, 12, 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w ww. pozycjach strzykawek dwuczęściowych, końcówka Luer, posiadająca tłok w kontrastującym kolorze oraz czarną podwójną rozszerzoną skalę

miarową, musi posiadać podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna.

Skalowanie:

- 2 ml z rozszerzeniem do 3 ml (w kolorze niebieskim)
- 5 ml z rozszerzeniem do 6 ml (w kolorze czerwonym)
- 10 ml z rozszerzeniem do 12 ml (w kolorze pomarańczowym)
- 20 ml z rozszerzeniem do 24 ml (w kolorze zielonym)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 60

Pytanie nr 12 Pakiet 1 pozycja 10, 11, 12, 13

Czy Zamawiający wymaga aby ww. strzykawki posiadały kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie 61

Czy Zamawiający dopuści ww. strzykawki z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62

Czy Zamawiający dopuści ww. strzykawki pakowane w opakowania po 85 szt. oraz podanie ceny za sztukę w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63

Czy Zamawiający dopuści ww. strzykawki pakowane w opakowania po 85 szt. oraz podanie ceny za opakowanie w zaokrągleniu do pełnych opakowań tj. 15 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64

Pytanie nr 16 Pakiet 1 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z nakładaną igłą 0,45x12 mm. Strzykawka w całości wykonana z polipropylenu. Mleczny kontrastujący tłok. Zakończenie stożkowe typu luer. Na pojedynczym opakowaniu sztukowym oraz na kartonie zbiorczym strzykawki umieszczona nazwa strzykawki i logo producenta. Pojemność strzykawki 1 ml, jednorazowego użytku. Niepirogenna, nietoksyczna. Nie zawiera ftalanów. Nie zawiera lateksu. Sterylna, sterylizowana tlenkiem etylenu. Termin ważności: 5 lat. Typ opakowania: 1 szt./folia-papier, 100 szt./karton?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Pytanie nr 17 Pakiet 1 pozycja 23

Czy Zamawiający oczekuje igieł pakowanych w opakowania po 100 szt.?

Odpowiedź:



Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 66

Pytanie nr 18 Pakiet 3 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley z balonem o pojemności 5-10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67

Pytanie nr 19 Pakiet 3 pozycja 13, 14, 15, 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 68

Pytanie nr 20 Pakiet 3 pozycja 17, 18

Prosimy Zamawiającego o określenie ilości w opakowaniu do ww. pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że opakowanie odpowiada 1 sztuce.

Pytanie 69

Pytanie nr 21 Pakiet 7 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 7; pozycje: 1, 2): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 70

Pytanie nr 22 Pakiet 7 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 7; pozycje: 1, 2): pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Należy zauważyć, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu chorego (brak ściągacza taliowego, obniżony poziom chłonności).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 71

Pytanie nr 23 Pakiet 7 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 7; pozycje: 1, 2): pieluchomajtek, które posiadają laminat oddychający/paroprzepuszczalny na całej powierzchni produktu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 72

Pytanie nr 24 Pakiet 7 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 7; pozycje: 1, 2): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla Zadania nr 2 Pakiet 8 minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni robocze?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 40%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 40 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 2 dniowy - 0 pkt. Tak dużej różnicy punktowej drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: "Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia – zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie

świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy (np. 2 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu 8 w Zadaniu nr 2 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 74

Dotyczy § 3 ust. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu §2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży *uzyskane*) ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 75

Dotyczy § 1 ust. 4

Z uwagi na specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości dodania zapisu na:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości zamówienia, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 76

Dotyczy § 2 ust. 4

Prosimy o wyrażenie zgody na dostarczenie faktury w formie elektronicznej w formacie PDF.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 77

Dotyczy § 8 ust. 5

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych- realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 3 dni robocze od chwili je otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych- realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili je otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać reklamowany towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78

Dotyczy § 9 ust. 1 pkt. b, c, d

Prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych w pppkt b, c, d na naliczanie od części zamówienia, która nie została dostarczona lub należycie lub podlega wymianie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PROKURENT SAMOISTNY
dł. hp Gawroni's hp
Aleksandra Gawrońska

Do wiadomości:

- Biuletyn Informacji Publicznej Zamawiającego

- a/a

8