

Dotyczy: wyjaśnień treści SWZ (odpowiedzi na pytania) do postępowania na „dostawę materiałów opatrunkowych dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie – Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) Znak sprawy: 14/12/2023.

Zespół Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie działając na podstawie art. 284 ust. 1, 4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) odpowiada na pytania zadane przez wykonawców w następujący sposób:

Pytanie nr 1

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź:

Zamawiający, nie wymaga.

Pytanie nr 4

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź:

Nie dotyczy tego wyrobu. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 3 dopuści do zaferowania podkład chłonny jako dodatkowe zabezpieczenie na łózko. Wierzchnia warstwa z miękkiej włókniny, wkład wykonany z rozdrobnionej pulpy celulozowej, spodnia warstwa z nieprzemakalnej, białej antypoślizgowej folii. Chłonność 1600ml. Długość wkładu chłonnego min 802 mm, szerokość wkładu chłonnego min. 516 mm. Masa ok. 57g. Wyrób medyczny oznaczony CE, klasa I. Roz.60x90cm; 1 op.=10szt.?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 3 w kolumnie „ilość” ma na myśli ilość pojedynczych sztuk podkładów czy ilość opakowań?

Odpowiedź:

Sztuk.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 3 dopuści do zaferowania podkłady pakowane w opakowania a'10 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 1 dopuści do zaferowania pieluchomajtki dla dorosłych 105cm – 150cm rozmiar L posiadają wielowarstwowy wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem oraz warstwę rozprowadzającą wilgoć. Osłonki boczne na całej długości pieluchy skierowane do wewnątrz. Oddychające na całej powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej, posiadające 1 ściągacz taliowy, 4 - standardowe przylepcorzępy do wielokrotnego mocowania, minimum jeden indykator wilgoci, zanikający pod wpływem cieczy lub zmieniający barwę pod wpływem cieczy. Chłonność min. 2400g (wg. ISO 11948-1) op. 30 sztuk.?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 2 dopuści do zaferowania pieluchomajtki dla

dorostych 110cm – 160cm rozmiar XL posiadają wielowarstwowy wkład chłonny z pulpy celulozowej z superabsorbentem oraz warstwę rozpraszającą wilgoć. Osłonki boczne na całej długości pieluchy skierowane do wewnątrz. Oddychające na całej powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej, posiadające 1 ściągacz taliowy, 4 - standardowe przylepcorzepty do wielokrotnego mocowania, minimum jeden indykator wilgoci, zanikający pod wpływem cieczy lub zmieniający barwę pod wpływem cieczy. Chłonność min. 2500g (wg. ISO 11948-1) op. 20 sztuk.?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 2 dopuści do zaoferowania podkłady pakowane w opakowania a'20 szt.?

Odpowiedź:

Dopuszcza ale nie wymaga.

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

ZATWIERDZIŁ:

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej,
we Włoszczowie

Rafał Krupa