

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 5

zestaw 1 [zam.: 10.07.2020]	2
zestaw 2 [zam.: 14.07.2020]	3

1 [pakiet 6, poz. 1](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści ścierki do higieny pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje produktów zgodnych ze specyfikacją.

2 [pakiet 7, poz. 1](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści myjki o delikatnym zapachu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje produktów zgodnych ze specyfikacją.

3 [pakiet 7, poz. 1](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści wymiar ok. 22 x 22 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje produktów zgodnych ze specyfikacją.

4 [pakiet 8, poz. 1](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści myjki w zamykanym opakowaniu bez dodatkowej warstwy termoizolacyjnej wewnątrz opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje produktów zgodnych ze specyfikacją.

5 [pakiet 8, poz. 1](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści 12 myjek w opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje produktów zgodnych ze specyfikacją.

6 [pakiet 8, poz. 4](#)

Pytanie:

Czy Zamawiający ma na myśli szczoteczki bez funkcji odsysania nasączone pastą?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli szczoteczki bez odsysania. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje produktów zgodnych ze specyfikacją.

Pytanie:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 3 zestawu do lewatywy wg poniższego opisu

- zestaw do lewatywy o poj. 1750ml, z dołączonym drenem,
- dren zakończony otworem centralnym i jednym otworem bocznym
- osłonką na końcówkę
- zacisk

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.

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”.

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.

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 oczekuje przedmiotu zgodnego z SIWZ.

Zamawiający wskazał zasady transportu przedmiotu zamówienia w projekcie umowy w § 3:

„Wykonawca gwarantuje:

- 1) terminowość dostaw,*
- 2) zgodność asortymentu dostawy z zamówieniami,*

3) dostawę towaru w opakowaniu zapewniającym bezpieczny transport i magazynowanie,

4) stałość ceny netto przez cały okres trwania umowy, z wyłączeniem § 2 ust. 10.

5) datę przydatności towaru do użytku nie krótszą niż ¾ terminu ważności.”

Zgodnie z treścią projektu umowy § 2:

„1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć zamówiony towar w terminie 3 dni od daty zgłoszenia zamówienia (pisemnie, telefonicznie) w godzinach od godz. 9.00 do godz. 13.00 w dni robocze od poniedziałku do piątku do magazynu Centrum Leczenia Oparzeń w Siemianowicach Śląskich przy ul. Jana Pawła II 2.

(...)

3. Za datę i miejsce dostawy uważa się wydanie przedmiotu umowy osobie upoważnionej do odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego.”

2

pakiet 16, poz. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania **antybakteryjny** system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.
- Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Ochrona przeciw bryzgowi przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.
- Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000ml. Opcjonalnie dostępne wkłady do połączenia szeregowego. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku**, oraz uchwyty, w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje przedmiotu zgodnego z SIWZ.

3

pakiet 16, poz. 3

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Brak wydzielenia spowoduje, że otrzymacie Państwo tylko jedną ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie jakiegokolwiek pozycji z pakietu.

4

pakiet 16, poz. 1

Pytanie:

Czy Zamawiający poprzez sformułowanie „dwa dreny łączące” rozumie dreny do połączeń szeregowych?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje standardowych (2 końcówki żeńskie) drenów do ssaka. Przeznaczone są do pracy z końcówkami ssącymi.

5

SIWZ

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SIWZ Rozdział 6 pkt 6.2:

„Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji o wykonawcach, którzy przystąpili do postępowania przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Prawo zamówień publicznych (załącznik nr 4 do SIWZ).

Zamawiający dopuszcza przesłanie ww. oświadczenia faxem lub pocztą elektroniczną pod warunkiem niezwłocznego przesłania oryginału oświadczenia.”

6[pakiet 7, poz. 1](#)**Pytanie:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń szpitalnych potwierdzona była badaniami klinicznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby skuteczność oferowanego produktu w zakresie zmniejszenia częstości zakażeń szpitalnych potwierdzona była badaniami klinicznymi.

7[pakiet 8, poz. 3](#)**Pytanie:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia maksymalnego bezpieczeństwa dla pacjentów Zamawiający oczekuje, aby oferowany produkt zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dn. 5.11.2010r w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych zarejestrowany był w klasie IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany przedmiot zamówienia był zarejestrowany jako wyrób medyczny.

8[pakiet 8, poz. 3](#)**Pytanie:**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby każde pojedyncze opakowanie pełniło jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalało na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem pojemnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.