

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy postępowania na

„Dostawa środków higienicznych dla Szpitala Powiatowego w Rykach Sp. z o.o”

Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły zapytania dotyczące treści SWZ. Treść pytań oraz odpowiedzi Zamawiającego przedstawione zostały poniżej.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odpowiedź:

Zamawiający umieści w umowie zapisu dotyczącego minimum

logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb,

przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto

Pytanie 2

Pak. 3, poz. 1 -

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do zakładania szwów o składzie:

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm, z centralnym otworem przylepnym o średnicy 8 cm
- 5 szt. Kompres włókninowy 7,5cm x 7,5cm włóknina 30G, 4-warstwowy
- 3 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20cm x 20cm 17-nitkowa
- 1 szt. Igłotrzymacz MAYO-HEGAR, metalowy dł. 13 cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Nożyczki ostre/ostre, metalowe dł. 11,4cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 45cm x 75cm

Opakowanie twarde blister dwukomorowy, o wymiarach 225mm x 150mm x 60mm. Pojemność komory nr 1 – 300ml, pojemność komory nr 2 290ml. Brzegi zaokrąglone, zawiera informację o kierunku otwierania, bez tłoczenia, z marginesem ułatwiającym otwarcie.

Odpowiedź;

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do zakładania szwów o składzie:

- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 50cm x 60cm, z centralnym otworem przylepnym o średnicy 8 cm
- 5 szt. Kompres włókninowy 7,5cm x 7,5cm włóknina 30G, 4-warstwowy
- 3 szt. Tupfer gazowy bez nitki RTG 20cm x 20cm 17-nitkowa
- 1 szt. Igłotrzymacz MAYO-HEGAR, metalowy dł. 13 cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Nożyczki ostre/ostre, metalowe dł. 11,4cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm; stal nierdzewna
- 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen; kolor zielony
- 1 szt. Serweta chirurgiczna 2-warstwowa PP+PE 45cm x 75cm

Opakowanie twarde blister dwukomorowy, o wymiarach 225mm x 150mm x 60mm. Pojemność komory nr 1 – 300ml, pojemność komory nr 2 290ml. Brzegi zaokrąglone, zawiera informację o kierunku otwierania, bez tłoczenia, z marginesem ułatwiającym otwarcie.

Pytanie 3

Pak. 3, poz. 2 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do usuwania szwów o składzie:

- 3 szt. Tupfer włókninowy bez nitki RTG 20cm x 20cm; włóknina 30G
 - 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen
 - 1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm
 - 1 szt. Ostrze chirurgiczne nr. 11 (w zestawie)
- Opakowanie twardy blister jednokomorowy.

Odpowiedź;

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do usuwania szwów o składzie:

- 3 szt. Tupfer włókninowy bez nitki RTG 20cm x 20cm; włóknina 30G
 - 1 szt. Pęseta plastikowa dł. 12,5cm; polipropylen
 - 1 szt. Pęseta anatomiczna, metalowa dł. 12cm
 - 1 szt. Ostrze chirurgiczne nr. 11 (w zestawie)
- Opakowanie twardy blister jednokomorowy.

Pytanie 4

Pak. 3, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem 3-komorowym o wym. 19,5x13x3,5cm, który może służyć jako twardy blister, zestaw jest dostarczany do szpitala:

- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm
- 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa
- 1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25 / 25G x 1"), pomarańczowa
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 2ml Luer
- 10 x Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
- 1 x Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, rozm. 5cm x 7,2cm
- 1 x Pęseta plastikowa 13cm niebieska
- 1 x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm, przezroczysty?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem 3-komorowym o wym. 19,5x13x3,5cm, który może służyć jako twardy blister, zestaw jest dostarczany do szpitala:

- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm
- 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa
- 1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25 / 25G x 1"), pomarańczowa
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 2ml Luer
- 10 x Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
- 1 x Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym, samoprzylepny, rozm. 5cm x 7,2cm
- 1 x Pęseta plastikowa 13cm niebieska
- 1 x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm, przezroczysty

Pytanie 5

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga, aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Pytanie 6

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie, dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów Medycznych.

Pytanie 7

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej.

Pytanie 8

Czy Zamawiający pisząc "wyposażone w podwójny anatomiczny wkład chłonny z absorbentem" wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) aby pieluchomajtki posiadały system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Taki opis przedmiotu zamówienia wskazuje na oczekiwania Zamawiającego, aby dwa wkłady chłonne pełniły rolę połączonych wkładów. Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź:

Zamawiający pisząc "wyposażone w podwójny anatomiczny wkład chłonny z absorbentem" NIE WYMAGA w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) aby pieluchomajtki posiadały system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Jedynie tylny ściągacz taliowy zabezpiecza przed wyciekaniem zawartości pieluchy nawet przy obfitych i częstych mikcjach. Przedni ściągacz taliowy nie pełni żadnej funkcji zabezpieczającej przed przeciekaniem oraz nie stanowi o lepszym przyleganiu do ciała pacjenta, ponieważ tę funkcję spełniają przylepcorzepy i elastyczne boki produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści W przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź:

Zamawiający NIE WYMAGA w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu

Pytanie 12

Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych, które posiadają tuszowy nadruk nr serii i daty produkcji, rozmywający się pod wpływem cieczy, który uniemożliwia identyfikację produktu na każdym etapie łańcucha logistycznego co jest niezgodne z ustawą MDR (Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745) która wymaga, aby wyrób medyczny posiadał odpowiednie oznaczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych, które posiadają tuszowy nadruk nr serii i daty produkcji.

Pytanie 13

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) produkty chłonne, których retencja jest badana inną metodą niż NAFC? Organizacja NAFC jest firmą prywatną której badania pełnią funkcję czysto poglądową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania. Standard NAFC dotyczy tylko Ameryki Północnej, a więc używany jest tylko dla produktów w Ameryce Północnej. Badanie retencji wg NAFC nie jest wiążące i wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP. NAFC to tylko jedno z rodzajów badań, które przedstawia retencje, produkty chłonne dostępne w Europie badane są według innej metody np. - TAUP, czyli total absorbcja pod ciśnieniem, co odzwierciedla warunki naturalne/rzeczywiste – nacisk ciała pacjenta na produkt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) produkty chłonne, których retencja jest badana inną metodą niż NAFC

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 166cm dla oczekiwanej pozycji rozmiaru XL posiadające trzy ściągacze taliowe: jeden z tyłu i dwa boczne ściągacze, które rozciągają się o ok 3 cm każdy? Taka budowa pieluchomajtki zapewnia idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta i zmniejszy koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 166cm dla oczekiwanej pozycji rozmiaru XL posiadające trzy ściągacze taliowe: jeden z tyłu i dwa boczne ściągacze, które rozciągają się o ok 3 cm każdy

Pytanie 15

Pakiet 2. Lp. 1 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane po 15 sztuk z przeliczeniem liczby opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane po 15 sztuk z przeliczeniem liczby opakowań

Pytanie 16

Pakiet 2. Lp. 1 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki XL przeznaczone jako najodpowiedniejsze dla osób o obwodzie pasa/bioder 130-170 cm, które mogą jednak być używane również przez osoby z obwodem od 120 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pieluchomajtki XL przeznaczone jako najodpowiedniejsze dla osób o obwodzie pasa/bioder 130-170 cm, które mogą jednak być używane również przez osoby z obwodem od 120 cm

Pytanie 17

Umowa § 1. Pkt 17. Czy w celu zmniejszenia ceny oferty poprzez

racjonalizację kosztów transportu Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy odbywały się 1 raz w tygodniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę

Pytanie 18

Pakiet 1 poz. 6,7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie serwet wykonanych z włókniny foliowej o gramaturze 55g/m² i odporności na przenikanie cieczy min. 309 cm H₂O ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie serwet wykonanych z włókniny foliowej o gramaturze 55g/m² i odporności na przenikanie cieczy min. 309 cm H₂O

Pytanie 19

Pakiet 2 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 130 – 170 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie pieluchomajtek o obwodzie bioder 130 – 170

Pytanie 20

Pakiet 2 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie podkładów bez superabsorbentu, gdzie warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią – włóknina?

Odpowiedź:

Zamawiający wyrazi zgodę zaoferowanie podkładów bez superabsorbentu, gdzie warstwę spodnią stanowi biała folia antypoślizgowa, wkład chłonny – rozdrobniona pulpa celulozowa, a warstwę wierzchnią – włóknina

Pytanie 21

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 4 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „10% nominalnej wartości brutto umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Odpowiedź:

Zgodnie z zamieszczonym wzorem umowy.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna opisana w § 4 ust. 2 była naliczana od wartości niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zamieszczonym wzorem umowy.

Pytanie 23

Czy Zamawiający odstąpi od kary zapisanej w § 4 ust. 3 zmniejszy ją do 250zł?

Odpowiedź:

Zgodnie z zamieszczonym wzorem umowy.

Pytanie 24

Czy Zamawiający zgadza się, aby do § 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Odpowiedź:

Zgodnie z zamieszczonym wzorem umowy.

Zamawiający informuje, że pytania i udzielone odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Termin nie ulega zmianie.