

Gostyń, dn. ²⁰..... grudnia 2019 r.

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Gostyniu
Pl. Karola Marcinkowskiego 8/9, 63-800 Gostyń

Wykonawcy

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
pn.: *Dostawa wyrobów medycznych apteki szpitalnej SPZOZ w Gostyniu.*
Numer postępowania:SPZOZ.XII/7/19

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SIWZ

W związku z zapytaniami do SIWZ, jakie wpłynęły od Wykonawców, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 24:

20 szt. Taśm do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, monofilamentową, polipropylenową z plastikową osłonką na taśmie, jednorodną, niewchłaniającą, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości max 1870 μm , grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 0,08 mm, gramaturze 48 g/m^2 , brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralnych, prawa i lewa, do implantacji w/w taśm, bez przewodnicy ?

Uzasadnienie.

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź nr 50

Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu opisanego w SIWZ lub dopuszczonego w innych odpowiedziach.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 44; pozycja 4): miał na myśli poziom chłonności na poziomie co najmniej 2600g wg. normy ISO 11048-1? Należy nadmienić, że poziom chłonności zawarty w opisie pozycji 4 „co najmniej 26000g” nie jest możliwy do uzyskania w produkcie typu pieluchomajtki i żaden z producentów na rynku polskim nie posiada takiego produktu.

Odpowiedź nr 51

Zamawiający potwierdza, że miał na myśli poziom chłonności 2600g.

Pytanie nr 52

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odpowiedź nr 52

Zamawiający wymaga, by na każdym etapie od produkcji do użycia wyrobu medycznego były przestrzegane wymogi prawne. Jednocześnie nie stawia konkretnych wymagań co do rodzaju pojazdów, w jakich mają być przewożone wyroby medyczne na etapie od Wykonawcy do Zamawiającego.

Pytanie nr 53

Czy Zamawiający wymaga, 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 nr 53

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 54

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź nr 54

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedyicznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź nr 55

Zamawiający wymaga dostarczenia pełnowartościowego produktu, a więc zabezpieczonego przed skażeniem, zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym. Jednocześnie nie stawia wymogu, by towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Pytanie nr 56

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w

sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź nr 56

Zamawiający wymaga, by na każdym etapie od produkcji do użycia wyrobu medycznego były przestrzegane wymogi prawne. Jednocześnie nie stawia konkretnych wymagań co do rodzaju pojazdów, w jakich mają być przewożone wyroby medyczne na etapie od Wykonawcy do Zamawiającego.

Pytanie nr 57

Zadanie 10 pozycja 2 i 3 Wnosimy o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu w opisie przedmiotu zamówienia dotyczącym „opatentowanej technologii antybakteryjnej, poświadczonej badaniami ISO 22196”, który stanowi naruszenie zasady równego traktowania wykonawców oraz zasady uczciwej konkurencji i jest niezgodny z dyspozycją przepisu art. 29 ust. 2 i 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych bowiem jednoznacznie preferuje tylko jednego Wykonawcę, ogranicza konkurencję uniemożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów. W przypadku braku odstąpienia przez Zamawiającego od powyższego wymogu wnosimy o uzasadnienie. Jednocześnie wskazujemy, że obecnie na rynku nie istnieje system wkładów i kanistrów odsysających wykorzystujący technologię antybakteryjną, co jednoznacznie zostało potwierdzone w raporcie badawczym, który posiadamy. Jednocześnie zwracamy uwagę, że w postępowaniach przetargowych dostrzegamy nieuczciwe praktyki konkurencji, gdzie jeden z potencjalnych wykonawców potwierdza spełnienie wymogu wyprodukowania oferowanych wkładów i kanistrów w technologii antybakteryjnej, w sytuacji gdy jest to niezgodne z przeprowadzonymi badaniami w tym zakresie.

Odpowiedź nr 57

Zamawiający nie używa nigdzie w opisie sformułowania „opatentowanej technologii antybakteryjnej, poświadczonej badaniami ISO 22196”, dlatego nie może odstąpić od takiego wymogu.

Pytanie nr 58

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2 i 3

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 10 pozycji 2 i 3 w jedno osobne zadanie tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu.

Odpowiedź nr 58

Zamawiający nie wydzieli z pakietu nr 10 pozycji 2 i 3 do osobnego zadania.

Pytanie nr 59

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2 i 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wkładów z zespoloną na trwałe pokrywą, posiadającymi tylko jedno opisane przyłącze (pacjent), dzięki czemu całkowicie zapobiega się nieprawidłowemu podłączeniu (przyłącze do próżni znajduje się w pojemniku wielorazowym), wkłady posiadają filtr antybakteryjny, automatyczną zastawkę hydrofobową zabezpieczającą próżnię przed zalaniem, wkłady są o pojemności zgodnej z wymaganiami zawartymi w SIWZ.

Odpowiedź nr 59

Zamawiający dopuszcza opisane w pytaniu wkłady.

Pytanie nr 60

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający oczekuje żeby każdy wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu?

Odpowiedź nr 60

Zamawiający nie oczekuje, żeby każdy wkład posiadał opisany łącznik.

Pytanie nr 61

Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2 i 3

Prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający uzna za wystarczające podanie naniesionej daty ważności na wkładzie, którą jest fabrycznie nadrukowana data produkcji, a termin ważności wyrobu wynosi 5 lat.

Odpowiedź nr 61

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 62

Dotyczy pakietu nr 12

Wnosimy o potwierdzenie iż w Pakiecie nr 12 (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz. 1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb) Zamawiający wymagać będzie zaferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź nr 62

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 63

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź nr 63

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 64

Pakiet 29 poz. 1-3 - Czy Zamawiający dopuści taśmę pokrytą papierem silikonowanym bez podziałki metrycznej? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 64:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego asortymentu.

Pytanie nr 65:

Pakiet 29 poz. 4-5 - Czy Zamawiający dopuści hypoalergiczny przyklepic włókninowy, który może być stosowany u osób o wrażliwej skórze? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 65:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego asortymentu.

Pytanie nr 66:

Pakiet 29 poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'22 sztuki z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem ilości opakowań w górę?

Odpowiedź nr 66:

Zamawiający zezwala przy odpowiednim przeliczeniu.

Pytanie nr 67:

Pakiet 29 poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 8x15 cm, opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem ilości opakowań w górę? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 67:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego asortymentu.

Pytanie nr 68

Pakiet 29 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem ilości opakowań w górę? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 68:

Zamawiający zezwala przy odpowiednim przeliczeniu.

Pytanie nr 69:

Pakiet 29 poz. 9- Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'50 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem ilości opakowań w górę? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź nr 69:

Zamawiający zezwala przy odpowiednim przeliczeniu.

Pakiet 29 poz. 11- Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji z pakietu, co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców?

Odpowiedź nr 69:

Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji z pakietu.

Pytanie nr 70:

Pakiet 29 poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8 cm x 8 cm?

Odpowiedź nr 70:

Zamawiający wymaga rozmiaru opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 71:

Pakiet 29 poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8 cm x 8 cm?

Odpowiedź nr 71:

Zamawiający wymaga rozmiaru opisanego w SIW

Pytanie nr 72:

Pakiet 30 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga ligniny krepowanej, będącej wyrobem medycznym, o chłonności min 12 g/g? Na potwierdzenie próbka i karta danych technicznych na wezwanie.

Odpowiedź nr 72:

Zamawiający wymaga ligniny krepowanej, będącej wyrobem medycznym, o chłonności min 12 g/g? Na potwierdzenie próbka i karta danych technicznych na wezwanie Zamawiającego.

Pytanie nr 73:

Pakiet 30 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga ligniny pakowanej w opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią?

Odpowiedź nr 73:

Zamawiający wymaga ligniny pakowanej w opakowanie foliowe chroniące przed wilgocią

Pytanie nr 74:

Pakiet 31 poz. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack?

Odpowiedź nr 74:

Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack

Pytanie nr 75:

Pakiet 32 poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga opaski nawiniętej na perforowany trzpień? Polepsza to prawidłowe i równomierne namoczenie gipsu od wewnątrz.

Odpowiedź nr 75:

Zamawiający nie wymaga, ale zezwala na zaoferowanie opaski nawiniętej na perforowany trzpień.

Pytanie nr 76:

Pakiet 32 poz. 1-4 - Czy Zamawiający wymaga aby trzpień był wykonany z tworzywa sztucznego? Nie ulega on namoczeniu i deformacji pod wpływem wody, co pozwala utrzymać prawidłową charakterystykę gipsu.

Odpowiedź nr 76:

Zamawiający nie wymaga, ale zezwala aby trzpień był wykonany z tworzywa sztucznego

Pytanie nr 77:

Pakiet 32 poz. 5-7 - Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o dł. 14 metrów w stanie swobodnym, 25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 77:

Zamawiający dopuszcza opisany rękaw.

Pytanie nr 78:

Pakiet 32 poz. 8-9 - Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o dł. 15 metrów w stanie swobodnym, 25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 78:

Zamawiający dopuszcza opisany rękaw.

Pytanie nr 79:

Pakiet 32 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści rękaw opatrunkowy o dł. 16,5 metrów w stanie swobodnym, 25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź nr 79:

Zamawiający dopuszcza opisany rękaw.

Pytanie nr 80:

Pakiet 33 poz. 1-2 - Czy Zamawiający wymaga aby kompresy były pakowane po 3 szt. i by wewnątrz opakowania kompresy były zapakowane w jałowe opakowania pojedyncze?

Odpowiedź nr 80:

Zamawiający wymaga aby kompresy były pakowane po 3 szt. i by wewnątrz opakowania kompresy były zapakowane w jałowe opakowania pojedyncze

Pytanie nr 81:

Pakiet 33 poz. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack?

Odpowiedź nr 81:

Zamawiający dopuści kompresy pakowane pojedynczo w saszetki typu peel-pack

Pytanie nr 82:

Pakiet 34 poz. 1-2 - Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową?

Odpowiedź nr 82:

Zamawiający dopuści kompresy pakowane w torebkę papierowo-foliową

Pytanie nr 83:

Pakiet 44 poz. 1-4 - Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki bez ściągacza taliowego, wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie pieluchomajtki zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych. Reszta wymagań SIWZ dotycząca budowy bez zmian.

O chłonności badanej wg ISO 11948-1:

rozmiar S 1500 g

rozmiar M 2200 g

rozmiar L 2500 g

rozmiar XL 2500 g

Odpowiedź nr 83:

Zamawiający dopuści opisany asortyment.

Pytanie nr 84:

Pakiet 44 poz. 3-4- Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia , zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź nr 84:

Zamawiający wymaga rozmiarów opisanych w SIWZ.

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Gostyniu
Justyna Jaskulska

DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZESPOŁU OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Gostyniu

mgr Justyna Jaskulska