



Powiatowy Zakład Opieki Zdrowotnej
UL. Radomska 70
27-200 Starachowice



Nr sprawy: P/38/09/2020/MED

Starachowice, dnia 27.10.2020

Wykonawcy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę różnych produktów medycznych dla PZOZ z siedzibą w Starachowicach, nr ogłoszenia 599160-N-2020 z dn. 20.10.2020 r.

Odpowiedzi na pytania

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych produktów medycznych dla potrzeb PZOZ z siedzibą w Starachowicach

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 12

Czy dopuszczają Państwo dozowniki równoważne – innego producenta ?

Czy dopuszczają Państwo składanie oferty częściowej , oprócz pozycji 4.

Zamawiający wyklucza składanie ofert innych wykonawców niż samego producenta nabywanych wcześniej nawilżaczy.

Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia z naruszeniem art. 29 ust. 2 w związku z art. 7 ust. 1 ustawy Pzp. Zgodnie z art. 29 ust. 2 Pzp przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Przepis ten stanowi konkretyzację wyrażonej w art. 7 ust. 1 Pzp generalnej zasady, zgodnie z którą Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający przestrzeganie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców.

Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia poprzez pośrednie wskazanie jednego tylko producenta dozowników tlenowych z akcesoriami . Nie wskazał wprawdzie wprost nazwy tego producenta jednak możliwość zaoferowania konkretnych urządzeń wynika z konieczności spełniania poszczególnych parametrów, w tym także typu urządzenia. Łączne zestawienie kwestionowanych parametrów w stosunku do poszczególnych urządzeń powoduje, że mogą być wyłącznie zaoferowane urządzenia jednego producenta. Prosimy zatem Zamawiającego o dokonanie modyfikacji SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia tak, aby umożliwił złożenie oferty na konkurencyjnych zasadach w granicach uzasadnionych potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu równoważnego, zgodnie z zapisem SIWZ, tzn. innego producenta. Zaoferowane dozowniki muszą być dostosowane do punktów poboru tlenu typ AGA oraz z przepływem w zakresie 1-15 l/min z odpowiednią, dokładną podziałką. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w ten sposób, aby wykonawca miał pewność kompatybilności zaoferowanego produktu z urządzeniami i instalacjami, które zamawiający posiada.

Zamawiający nie wyłączył pozycji nr 4, tj. pojemnika nawilżacza wielorazowego - do dozownika, ponieważ oczekują wszystkich oferowanych w pakiecie nr 12 produktów od jednego wykonawcy.

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 6, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 w pozycji nr 4, gazę o strukturze neutkanej w rozmiarze 2,5cm x 5,1cm. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 w pozycji nr 1, materiał hemostatyczny o mikrowłókienkowym splocie zbudowany z 10 warstw . Pozostałe parametry bez zmian.

W razie odmowy, prosimy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 w poz. 2 materiał hemostatyczny z utlenionej regenerowanej celulozy o lekkim splocie w rozmiarze 7,5 cm x 10 cm ?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 6 w poz. 2 materiał hemostatyczny z utlenionej regenerowanej celulozy o gęsto tkanej strukturze w rozmiarze 7,6 cm x 10,2 cm ?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6, dotyczy wzoru umowy § 2

Ze względu na panującą sytuację epidemiczną i związane z nią ogólnokrajowe, i nie tylko, obostrzenia oraz zasady wnosimy o dodanie do umowy zapisu w zakresie dostaw:

„Zamawiający pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp. dopuszcza wydłużenie terminu realizacji do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta /dystrybutora.”

Odpowiedź:
Zamawiający uwzględni proponowany zapis w projekcie umowy.

Pytanie 7, dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. c)

Wnosimy o zmianę zapisu w zakresie § 8 ust. 1 lit. c) na następujący:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

c) w wysokości 0,1% wartości wynagrodzenia brutto reklamowanego towaru, za każdy dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji po terminie określonym w §6 ust. 3.”

Odpowiedź:
Zamawiający uwzględni proponowany zapis w projekcie umowy.

Pytanie 8, dotyczy wzoru umowy § 8

W związku z panującą z sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych w nawiązaniu do zapisów umowy wnosimy o dodanie do § 8 zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemię Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15 ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych”.

Odpowiedź:
Zamawiający uwzględni proponowany zapis w projekcie umowy.

Pytanie 9, dotyczy oceny ofert w kryterium termin dostawy

W związku z panującą sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych, prosimy o zmianę kryterium oceny w zakresie terminu dostawy, na następujące:

- 4 dni robocze – 10 punktów
- 5 dni roboczych – 5 punktów
- 6 dni roboczych – 2 punktów

- 7 dni roboczych – 0 pkt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę kryterium oceny oferty w zakresie terminu dostawy.

Pytanie 10, dotyczy sposobu składania oferty

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/aktualności/komunikacja> elektroniczna w dobie zagrożenia 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 wymaganych 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 11, dotyczy pakietu nr 22

Prosimy o dopuszczenie gotowego do użycia środka na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy, Ebola, , SARS Cov-2, Rota, Noro) w czasie od 30 sekund do 1 minuty w warunkach brudnych. Przebadanego zgodnie z obowiązującymi normami dla obszaru medycznego EN 14885 oraz EN 16615. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie - butelka 1 litr z spryskiwaczem

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Brak działania na adenowirusy.

Pytanie 12, dotyczy pakietu nr 22

Prosimy o potwierdzenie, że produkt do szybkiej dezynfekcji powierzchni ma być zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny (dualna rejestracja) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z 22 maja 2012r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. U. UE. L 167 z 27.06.2012, str. 1 z późn. zm.) zwanego dalej rozporządzeniem nr 528/2012 oraz zgodnie z Komunikatem Prezesa URPLWMIPB z dnia 11 września 2014 r. a także zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby oferowany środek spełniał wymagania produktu medycznego.

Pytanie 13, dotyczy pakietu nr 22

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga preparatu do dezynfekcji powierzchni przebadanego zgodnie z obowiązującymi normami dla obszaru medycznego EN 14885 oraz EN 16615.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków określonych w opisie przedmiotu zamówienia. Załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie 14, dotyczy pakietu nr 23, poz. 2, 3

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie środka alkoholowego do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu metodą przecierania nie zanieczyszczonych substancją organiczną. W postaci chusteczek. Rozmiar ok. 13 cm x 20 cm. Gotowy do użytku, o krótszym czasie ekspozycji - 1 minuta (warunki brudne). Spektrum działania - B, Tbc, F, V- HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno, wirus grypy, Ebola, SARS Cov2, Vaccinia. Pakowane a 100 sztuk tuba (pozycja 2)

oraz wkład (pozycja 3). Produkt posiada pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Przebadane zgodnie z nową normą EN 16615.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Brak działania na norowirusy.

Pytanie 15, dotyczy pakietu nr 23, poz. 4

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie preparatu do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi. Preparat w formie pianki. Może być stosowany do dezynfekcji pleksi inkubatorów firmy Dutchmed, Drager i Promed i głowic USG. Nie zawiera alkoholu, aldehydów. Nie pozostawia smug. Wyrób medyczny minimum klasy II A. Opakowanie 1 litr ze spryskiwaczem DUO. Gotowy do użytku. O krótszym czasie ekspozycji oraz spektrum działania - 1 minuta (warunki brudne) - B ,F,V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Ebola, Vaccina, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex), TBC bez obciążenia białkowego – do 5 minut; TBC z obciążeniem białkowym – do 10 minut. Może być stosowany do powierzchni wyrobów medycznych mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Brak działania na rota i norowirusa.

Pytanie 16, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie preparatu do mycia i dezynfekcji małych powierzchni, wyrobów medycznych i urządzeń medycznych wrażliwych na działanie alkoholi np. głowice ultrasonograficzne .W formie chusteczek. Nie zawiera alkoholi, aldehydów i fenoli. Mogą być stosowane do ultrasonografów firm SonoAce, Philips. Rozmiar nie mniejszy niż 13 x 20 cm. Gotowy do działania. Krótszy czas ekspozycji 1 minuta (warunki brudne). Szersze spektrum działania - B,F,V - (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccina, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex); TBC bez obciążenia białkowego – do 5 minut; TBC z obciążeniem białkowym – do 10 minut. Pakowane a 100 sztuk. Produkt posiada pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Przebadane zgodnie z nową normą EN 16615.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Brak działania na rotawirusa.

Pytanie 17, dotyczy pakietu nr 24

Prosimy o dopuszczenie chust o porowatej strukturze ściereczek o gramaturze 55 g/m (polipropylene (50%), celuloza (50%)) , doskonale wchłaniają płyn i gwarantują idealne rozprowadzenie na czyszczonej powierzchni. Mięsiasta włóknina nie rysuje powierzchni. Niepyłące i niestrzępiące się ściereczki koloru białego. Bardzo wytrzymałe, odporne na detergenty i rozpuszczalniki. Wielkość ściereczki 16 x 30 cm. Perforowane ściereczki łatwe do oddzielenia i wyjęcia z wiaderka. Ściereczki szczelnie zapakowane w folię chronią przed wilgocią i zanieczyszczeniem. Pakowane a 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zbyt wąskie.

Pytanie 18, dotyczy pakietu nr 8, poz. 4

Czy Zamawiający ma na myśli 100 sztuk pojedynczych jednorazowych pasów niesterylnych do stabilizacji ciała lub kolana pacjenta, czy 100 zestawów po 2 sztuki (tak jak jest w opisie)?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli 100 szt. zestawów po 2 szt. w zestawie.

Pytanie 19, dotyczy pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 3 klipsów pakowanych po 4, 6 i 10 sztuk w magazynku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20, dotyczy pakietu nr 7 oraz pkt. IX ppkt. 4.3 do SIWZ

Czy Zamawiający w razie zastosowania zapisów pkt. IX, ppkt.4.3 odstąpi od wymogu dostarczenia próbek do w/w pakietu, ponieważ jesteśmy Państwa dostawcą lub wyrazi zgodę na dostarczenie próbek niesterylnych?

Odpowiedź:

W przypadku kiedy oferowany produkt jest znany Zamawiającemu, próbki nie są wymagane wraz z ofertą. W przypadku, kiedy oferowany produkt medyczny nie jest znany Zamawiającemu, dopuszcza się próbki niesterylne.

Pytanie 21, dotyczy SIWZ

Czy 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?

Odpowiedź:

W takim przypadku Zamawiający uzna za spełnienie wymogu z art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP.

Pytanie 22, dotyczy pakietu nr 21

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 21 poz. 1 tworząc osobny pakiet, pozwoli to Zamawiającemu uzyskać niższą cenę .?

Odpowiedź:

Zamawiający wydzieli poz. nr 1 z pakietu nr 21 do oddzielnego pakietu.

Pytanie 23, dotyczy pakietu nr 21

Czy Zamawiający dopuści środek w opakowaniu 2l w pozycji 1?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zbyt małe.

Pytanie 24, dotyczy pakietu nr 21

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbki, środek jest stosowany przez Zamawiającego.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga próbek, jeśli oferowany produkt jest mu znany i wypróbowany.

Pytanie 25, dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 dopuści:

Chusteczki suche w rolce, w jednorazowym opakowaniu foliowym do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, wymiary 30 cm x 34 cm, gramatura 70 g/m², pakowane w system nadający się do poboru pojedynczych chusteczek oddzielonych perforacją pozwalającą na łatwe pobranie, opakowanie a'100 szt. oraz Kompatybilne z nimi Wiaderko, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chusteczek.

lub

Chusteczki suche w rolce, w jednorazowym opakowaniu foliowym do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, wymiary 18 cm x 25 cm, gramatura 70 g/m², pakowane w system nadający się do poboru pojedynczych chusteczek oddzielonych perforacją pozwalającą na łatwe pobranie, opakowanie a'300 szt. oraz Kompatybilne z nimi Wiaderko, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chusteczek.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA CHUSTECZEK I WIADEREK.
Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chusteczki suche w rolce, w jednorazowym opakowaniu foliowym do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, wymiary 30 cm x 34 cm, gramatura 70 g/m², pakowane w system nadający się do poboru pojedynczych chusteczek oddzielonych perforacją pozwalającą na łatwe pobranie, opakowanie a'100 szt. oraz Kompatybilne z nimi Wiaderko, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chusteczek. Przeliczenie odpowiednio do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę. Ilość wiaderek ma być mniejsza 4 krotnie. Czyli ilość zaoferowanych opakowań chusteczek podzielona przez 4.

Pytanie 26, dotyczy pakietu nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważny Zamknięty system do odsysania rurki intubacyjnej CH 10/12/14/16 dł. 60 cm, możliwość stosowania min. 72 godz; CH 16 dł. 60 cm możliwość stosowania min. 72 godz oraz rurki tracheostomijnej CH 12/14/16dł. 30 cm, możliwość stosowania min. 72 godz. Zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 45 st., zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm., zamykany port do podawania leków z końcówką luer lock zintegrowany bezpośrednio w części łącznika

podłączonej do rurki pacjenta, komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowanie do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu, aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni, blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 st., uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania. Przesuwana zastawka oddzielająca cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki, zapewniająca szczelność zestawu. Cewnik: bez konieczności wymiany po każdorazowej procedurze odsysania, zakończony automatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwległych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokość insercji skalowanym co 1 cm. System stanowiący integralną całość, wszystkie elementy systemu sterylne. System gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania, bez potrzeby dodatkowego montażu akcesoriów. Nie dopuszcza się systemu wymagającego dodatkowych elementów koniecznych do odłączania systemu od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27, dotyczy pakietu nr 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu z możliwością użytkowania przez 28 dni.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28, dotyczy pakietu nr 45, poz. 2

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 29, dotyczy pakietu nr 23, poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod oznaczeniem „F” rozumie skuteczność wobec min. „C. albicans”?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 30, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod oznaczeniem „F” rozumie skuteczność wobec min. „C. albicans”?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 31, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorazowy polietylenowy do znieczuleń dla dorosłych dla wielu pacjentów rozmiar 22m-22m/15F, dwie rury z łącznikiem Y dł. 190 cm + ramię dodatkowe 92 cm, trójnik z łącznikiem kątowym, z portem do kapnografii i z zatyczką oraz z workiem oddechowym 2 l ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający w zad 18 ma na myśli dołączenie do oferty 1 sztuki próbki filtra wydechowego jednorazowego użytku z pułapką na skropliny do respiratora Bennet 840, który Zamawiający posiada ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający ma na myśli dołączenie próbki filtra wydechowego w ilości 1 szt.

Pytanie 33, dotyczy § 1 ust. 2 projektu umowy

Czy Zamawiający w projekcie umowy w § 1 ust. 2 wykreśli możliwość składania zamówień telefonicznie na rzecz tylko faxu bądź e-maila?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreślił możliwość zamawiania telefonicznie.

Pytanie 34, dotyczy § 2 ust. 1 projektu umowy

Czy Zamawiający w projekcie umowy w § 2 ust. 1 wykreśli możliwość złożenia telefonicznego potwierdzenia na rzecz tylko faxu bądź e-maila?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreślił możliwość zamawiania telefonicznie.

Pytanie 35, dotyczy § 4 ust. 5 projektu umowy

Czy Zamawiający w projekcie umowy w § 4 ust. 5 zmieni zapis umowy na:

„Wykonawca nie może odmówić realizacji kolejnej partii zamówienia powołując się na nieterminową płatność za już zrealizowane dostawy – chyba, że zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 30 dni ponad termin określony w umowie” lub wykreśli cytowany zapis?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 36, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 1:

Jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w: silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis.

System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml, w tym numerycznie co 100 ml oraz z filtrem węglowym.

Worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, nieprzezroczyste, z okienkiem podglądu, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby system posiadał badania kliniczne potwierdzające bezpieczeństwo stosowania u pacjenta przez okres 29 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza

Pytanie 38, dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający w pozycji 3-4 pakietu dopuści zaoferowanie klipsów ładowanych po 4,6 w magazynku

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39, dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pozycje 1-6 lub wydzieli je do odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 40, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwodu do zmieczuleń 22F -22F ze złączką 22M-22M/19F dla wielu pacjentów o długości 190 cm z polietylenu, dwie rury z łącznikiem Y + ramię dodatkowe 92 cm z workiem oddechowym 2 litry. Zdjęcie poglądowe poniżej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41, dotyczy pakietu nr 12

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu wody respiflo (poz.1). Jesteśmy producentem wody, ale nie posiadamy w ofercie dozowników rotametrycznych. Wydzielenie pozycji umożliwi złożenie oferty atrakcyjnej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 42, dotyczy pakietu nr 13, poz. 12-15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12-15 z zadania 13 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków określonych w opisie przedmiotu zamówienia. W tym przypadku Zamawiający będzie żądał dostarczenia próbki w ilości 1 zestawu na potwierdzenie spełnienia wymogów Zamawiającego.

Pytanie 43, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44, dotyczy pakietu nr 11, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurki zbrojone z barylkowym mankietem, bezbarwnym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45, dotyczy pakietu nr 11, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomiijną z jedną, szeroką, miękką opaską na szyję?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46, dotyczy pakietu nr 11, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomiijną z mankietem z jedną, szeroką, miękką opaską na szyję?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1, 2

Zamawiający wymaga obwodów oddechowych jednorazowych.

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał obwodów oddechowych gładkich wewnętrznie, które nie powodują kolonizacji bakterii, czy też nieco tańszych, rozciągliwych lub karbowanych, które nie zapewniają tak wysokiego bezpieczeństwa pacjentom? Mimo, iż różnica w cenie jest nieznaczna, to w ostatecznym rozrachunku, obwody gładkie wewnętrznie pozwalają na szybszą rekonwalescencję, mniejsze wydatki na antybiotykoterapię w przypadku zakażenia bakteryjnego, a co za tym idzie krótszą hospitalizację pacjenta i niższe koszty sumaryczne pobytu pacjenta w oddziale.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 48, dotyczy pakietu nr 19

Prosimy o dopuszczenie - Zestaw tlenowy do prowadzenia terapii wysokimi stężeniami tlenu, przeznaczony dla jednego pacjenta, składający się z anatomicznie wyprofilowanej maski twarzowej, rezerwuaru tlenu oraz drenu z PCV o długości 2,1 m, z możliwością jego odłączenia, ze standardowym złączem zewnętrznym o przekroju gwiazdkowym. Korpus maski, usztywniony, wykonany z PP, bez blaszki regulującej, kołnierz maski wykonany z TPE, miękkiego, atraumatycznego materiału, uformowanego tak, aby zapewnić szczelne przyleganie, z uwzględnieniem trzech punktów podporowych twarzy, bez lateksu i DEHP. Zestawy dostępne w rozmiarze S oraz M/L.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku za brak regulowanej blaszki na nos, Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakość.

Pytanie 49, dotyczy projektu umowy, § 8, ust 1, b):

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej z 0,5% na 0,1%:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

b) w wysokości 0,1% wartości umownej wyrobów nie dostarczonych w terminie/niezdostawy lub brak uzupełnienia dokumentów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 50, dotyczy SIWZ

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 nie wymaga aby oferowane produkty medyczne były dostarczane do Zamawiającego pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.

Pytanie 51, dotyczy projektu umowy

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 prowadzi proponowanego zapisu do projektu umowy.

Pytanie 52, dotyczy SIWZ

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 nie oczekuje takiego wymogu.

Pytanie 53, dotyczy SIWZ

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 nie oczekuje takiego wymogu.

Pytanie 54, dotyczy pakietu nr 11, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1, 2 rurki ze standardową końcówką ściętą pod kątem ostrym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ. Końcówka wklęsła.

Pytanie 55, dotyczy pakietu nr 11, poz. 2,3,5,6

Czy Zamawiający dopuści w ww. pozycjach rurkę silikonowaną?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56, dotyczy pakietu nr 11, poz. 2,3

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia rozmiaru w min. 4 miejscach, w tym na baloniku kontrolnym i łączniku 15mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 57, dotyczy pakietu nr 11, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga znacznika głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem dostarczenia próbki. Ostateczną opinię Zamawiający podejmie po ocenie próbki.

Pytanie 58, dotyczy pakietu nr 11, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga znacznika głębokości w postaci dwóch pierścieni dookoła?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem dostarczenia próbki. Ostateczną opinię Zamawiający podejmie po ocenie próbki.

Pytanie 59, dotyczy pakietu nr 11, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli „mankiet o kształcie wrzecionowatym”?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli kształt wrzeciona tzn. wydłużony, owalny kształt.

Pytanie 60, dotyczy pakietu nr 11, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 rurkę Guedel'a w kolorze mlecznym, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61, dotyczy pakietu nr 14, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu. Wymaga dostaw w zakresie pakietu nr 14 od jednego dostawcy.

Pytanie 62, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 podkład celulozowy 2 warstwowy 60cmx80cm, wycenę za 250 rolek, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podkład celulozowy 2 warstwowy 60cmx80cm, wycenę za 250 rolek. Wymaga jednak aby dostawy cząstkowe były nie większe niż wielokrotność 1/12 ogólnej liczby podkładów określonej w załączniku nr 5 do SIWZ oraz zgodne z zamówieniem cząstkowym.

Pytanie 63, dotyczy pakietu nr 14, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny o wydajności nawilżania 32 ml H₂O/l przy Vt = 500 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64, dotyczy pakietu nr 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o następującej specyfikacji:

Serweta ochronna na stół operacyjny, przeciwoleźynowa, 5-cio warstwowa, zintegrowana wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyć, samowygładzająca się, zapobiegająca przesuwananiu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonana z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwananiem się i ślizganiem podkładu po powierzchni.

Parametry:

- chłonność min. 40ml/100cm² w badaniach jednostki akredytowanej,
- gramatura podstawowa: min.210 g/m²
- wymiary: min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu.
- pakowana po 10 sztuk/ opakowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65, dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na podłokietnik w rozmiarze 76 x 35 cm, wykonanego z włókniny typu Spunlace.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66, dotyczy pakietu nr 8, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnej maty na podłogę o dużej chłonności płynów (3 l/m²) rozmiar 71x101 cm /±1.

Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji, wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności, foliowy spód nieprzemakalny, antypoślizgowy zapobiegający ślizganiu się produktu po mokrej podłodze.

Pakowana indywidualnie w folię i w opakowanie zbiorcze po 13 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 67, dotyczy pakietu nr 8, poz. 4

Prosimy o wydzielenie pozycji 4. Do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty większej ilości wykonawców, a w konsekwencji Zamawiającemu uzyskać lepszą cenowo ofertę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68, dotyczy pakietu nr 25, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny bezalkoholowej pianki, przeznaczonej do powierzchni typu inkubatory, obudowa urządzeń medycznych, lamp, sond usg, aktywny wobec V (noro, rota, HIV, HBV, HCV, Vaccinia) B, F (candida), Tbc (Avium i Terrae) - w czasie do 5 minut. Z możliwością poszerzenia o Aspergillus i Cl. Difficile w czasie do 15 minut. Opakowanie do 1 L z końcówką spieniająca fabrycznie zamontowaną. Nie wymagający sflukiwania. Czas ekspozycji do 5 min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Brak spektrum działania na Adenowirusy.

Pytanie 69, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki z włókniny o gramaturze 50g/m² o rozmiarze 30x32 cm przeznaczone do mycia na sucho i mokro. Konfekcjonowane w rolkach po 100 sztuk z przeliczeniem ilości, do dozowania po jednej sztuce z możliwością zalania preparatem dezynfekcyjnym, myjącym lub myjąco-dezynfekcyjnym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że zostanie zachowana zasada powiązania poz. 1 z poz. nr 2 oraz odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 70, dotyczy pakietu nr 23, poz. 2 i 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu zgodnego z opisem zamawiającego w opakowaniu 100szt z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości oraz zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

DYREKTOR
Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Starachowicach
Grzegorz Kaleta
.....
Dyrektor / Osoba upoważniona