

Do wszystkich Wykonawców

**WYJAŚNIENIA TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

z dnia 17.02.2020 r. w przetargu nieograniczonym na dostawę materiałów opatrunkowych oraz pieluchomajtek dla dorosłych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej „Sanatorium” im. Jana Pawła II w Górnem (ST/DZP/2/2020).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz udzielonymi wyjaśnieniami:

Pytanie dot. Części 2

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część: 3, 4, 5, 6): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry, EDS lub inny), który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odp. Zamawiającego:

Wymagania dot. przedmiotu zamówienia zostały opisane w SIWZ.

Pytanie dot. Części 2

2. Zwracamy się do Zamawiającego o przyznanie takiej samej liczby punktów (przy ocenie parametrów oferowanych produktów) dla produktów chłonnych (część: 3, 4, 5, 6) posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy jak dla pieluchomajtek, które posiadają dwa ściągacze taliowe (10pkt). Zaletą tego rozwiązania (co najmniej jeden ściągacz taliowy oraz elastyczny, rozciągliwy pas przedni) jest idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta oraz brak ewentualnych podrażnień na brzuchu, które mogą wystąpić przy obecności ściągacza taliowego z przodu. Należy nadmienić, że każdy producent stosuje własne, sprawdzone rozwiązania dotyczące dopasowania produktu. Proponowane powyższe rozwiązanie jest alternatywą dla dwóch ściągaczy i jest stosowane z powodzeniem na rynku szpitalnym w Polsce oraz całej Europie.

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia i nie wprowadza zmian w jej treści.

Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami

Znak sprawy: ST/DZP/2/2020

wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, 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?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

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?

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

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

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, 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 leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

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? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie

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.

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z SIWZ.

GLÓWNY KSIĘGOWY

mgr Barbara Partyka

