

Sandomierz 20.05.2016 r.

Szpital Specjalistyczny
Ducha Świętego
ul. Schinzla 13
27-600 Sandomierz

Zapytanie Wykonawcy i odpowiedź Zamawiającego
w postępowaniu na dostawę wyrobów medycznych, znak PN/19/2016

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych, znak PN/19/2016

Do Zamawiającego w dniu 18.05.2016 r. wpłynęły pytania dotyczące ww. sprawy o treści następującej:

Pytania

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach?

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem

dzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

dotyczy SIWZ

Producenci asortymentu medycznego ustalają wymogi odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawek na terenie Polski.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników?

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi?

Pakiet nr III poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr III dopuści do zaoferowania koreczki do kaniul z standardowym trzpieniem ponad krawędź, ułatwiający zakładanie, przy pozostałych wymaganiach bez zmian.

Pakiet nr VII poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji cewnik nelaton z powierzchnią aksamitną zmniejszającą ryzyko przywarcia cewnika do tkanki pacjenta?

Pakiet nr VIII poz. 1

Czy Zamawiający poprzez podanie długości 2100mm ma na myśli całkowitą długość zestawu (dren + część donosowa) czy też tylko długość drenu bez części donosowej (pętli)?

Pakiet nr XIII poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr XIII dopuści do zaferowania kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z poliuretanu, z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, z filtrem hydrofobowym, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. W rozmiarach:

24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min

22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min

20G 1,1x32mm przepływ 65ml/min

18G 1,3x45mm przepływ 95ml/min

17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min

16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min

14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min

Pakiet nr XXI poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji zaciskacze mikrobiologicznie czyste?

Pakiet nr XXVII poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w tej pozycji kateterów redon z końcówką służalczą do podłączania butelki do odsysania rozszerzoną?

Pakiet nr XXVII poz. 2

Czy Zamawiający poprzez opis przedmiotu zamówienia ma na myśli katetery redona (do odsysania ran) czy też cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych? Katetery redon nie posiadają barwnego typu nasadek symbolizujących średnicę.

Pakiet XXXIV

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycje: 1,2,3,4): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające podwójne, elastyczne przyłepcorzepy wielokrotnego użytku, lecz pozbawione elementu elastycznego o długości ok.1cm?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 56-85cm?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 73-122cm?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 3): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92-144cm?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 4): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 1) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 1950 ml?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 2) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 2850 ml?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja: 3,4) złożenie oferty na pieluchomajtki dla dorosłych o chłonności co najmniej 3070 ml?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja 5): piankę myjąco-pielęgnującą do ciała o pojemności co najmniej 400 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym, która zawiera składniki inne niż zawarte w SIWZ, ale pełniące wymagane funkcje takie jak: pochłanianie zapachu moczu, podwyższenie odporności skóry na czynniki zewnętrzne; pielęgnacyjne oraz nawilżające?

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet XXXIV; pozycja 6): krem z tlenkiem cynku, który posiada inne substancje odpowiadające działaniu: pantenolu oraz ekstraktu z rumianku, o pojemności 100 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź udzielona przez Zamawiającego w dniu 20.05.2016 r.:

W nawiązaniu do Państwa pisma z dn. 18.05.2016 r. Szpital Specjalistyczny Ducha Świętego, działając w oparciu o art. 38 ust. 1 Pzp informuje, że:

1) Zamawiający informuje, że zgodnie z treścią § 4 ust. 3 projektu umowy Wykonawca zobowiązany jest każdorazowo do wystawionej faktury dołączać informację o dacie ważności i numerze serii produktów ujętych na fakturze,

- 2) Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej,
- 3) Zamawiający dopuszcza również, aby dostawy towaru odbywały się autami wyposażonymi w zabudowy typu izoterma. Ponadto Zamawiający informuje, że Wykonawca kilkakrotnie zadaje to samo pytanie, w związku z czym odpowiedź jest wiążąca do wszystkich tych pytań,
- 4) Zamawiający dopuszcza możliwość aneksowania zawartej umowy zgodnie z zapisami zawartymi w Rozdz. XIV SIWZ oraz w § 9 projektu umowy,
- 5) Zamawiający informuje, że zgodnie z treścią § 3 ust. 4 projektu umowy to na Wykonawcy spoczywa obowiązek rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego,
- 6) Zamawiający informuje, że zgodnie z treścią SIWZ dopuszcza udział podwykonawców w realizacji zamówienia,
- 7) Zamawiający dopuszcza również, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi,
- 8) Zamawiający w Pakiecie III dopuszcza również koreczki do kaniul z standardowym trzpieniem ponad krawędź,
- 9) Zamawiający w Pakiecie VII dopuszcza również cewniki Nelaton z powierzchnią aksamitną, spełniające pozostałe wymagania SIWZ,
- 10) Zamawiający informuje, że w Pakiecie VIII poprzez podaniem długości 2100mm ma na myśli całkowitą długość zestawu tlenowo-nosowego,
- 11) Zamawiający w Pakiecie XIII nie dopuszcza kaniul dożylnych bezpiecznych wykonanych z poliuretanu, z minimum 3 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, z filtrem hydrofobowym, posiadających automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika, nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO, w rozmiarach: 24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min, 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min, 20G 1,1x32mm przepływ 65ml/min, 18G 1,3x45mm przepływ 95ml/min, 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min, 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min, 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min,
- 12) Zamawiający w Pakiecie XXI dopuszcza również zaciskacze mikrobiologicznie czyste,
- 13) Zamawiający w Pakiecie XXVII w poz. 2 nie dopuszcza kateterów Redon z końcówką służalczą do podłączenia butelki do odsysania rozszerzoną,
- 14) Zamawiający informuje, że w Pakiecie XXVII w poz. 2 wymaga kateterów Redon i dopuszcza katetery nie posiadające barwnego typu nasadek symbolizujących średnicę,
- 15) Zamawiający informuje, że odnośnie Pakietu XXXIV wymaga zgodnie z treścią SIWZ załączenia do oferty kart danych technicznych zaoferowanych produktów wystawionych przez producenta,

- 16) Zamawiający w Pakiecie XXXIV nie dopuszcza pieluchomajtek posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego,
- 17) Zamawiający w Pakiecie XXXIV nie dopuszcza pieluchomajtek posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy,
- 18) Zamawiający w Pakiecie XXXIV nie dopuszcza pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy wielokrotnego użytku pozbawione elastycznego elementu o długości ok. 1cm,
- 19) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 1 nie dopuszcza pieluchomajtek o obwodzie w pasie 56-85cm,
- 20) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 2 nie dopuszcza pieluchomajtek o obwodzie w pasie 73-122cm,
- 21) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 3 nie dopuszcza pieluchomajtek o obwodzie w pasie 92-144cm,
- 22) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 4 nie dopuszcza pieluchomajtek w rozmiarze L o obwodzie w pasie co najmniej 160cm,
- 23) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 1 nie dopuszcza pieluchomajtek o chłonności co najmniej 1950ml,
- 24) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 2 nie dopuszcza pieluchomajtek o chłonności co najmniej 2850ml,
- 25) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 3, 4 nie dopuszcza pieluchomajtek o chłonności co najmniej 3070ml,
- 26) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 5 nie dopuszcza pianki myjąco-pielęgnującej do ciała o pojemności co najmniej 400 ml, pełniącej wymagane funkcje takie jak: pochłanianie zapachu moczu, podwyższenie odporności skóry na czynniki zewnętrzne; pielęgnacyjne oraz nawilżające,
- 27) Zamawiający w Pakiecie XXXIV w poz. 6 nie dopuszcza kremu z tlenkiem cynku, który posiada inne substancje odpowiadające działaniu pantenolu oraz ekstraktu z rumianku, o pojemności 100 ml.