



Szpital Powiatowy w Sochaczewie

Nr sprawy: LG.ZZ.ZP.261.31.D.2016

Sochaczew, dnia 21.07.2016r

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 38 ust. 1 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r w nawiązaniu do SIWZ z dnia 08.07.2016 r. nr sprawy: LG.ZZ.ZP.261.31.D.2016, dotyczącej przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1. Dotyczy zapisów SIWZ, Rozdział I pkt. 4.3

Czy w przypadku oferowania w danej pozycji asortymentu tego samego producenta, występującego w różnych rozmiarach, Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie tylko jednej szt. próbek w dowolnie wybranym rozmiarze?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 2. Dot. Zad. 1 poz. 1-4. czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki widniała informacja o braku ftalanów oraz aby opakowania były oznakowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru strzykawki?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 3. Dotyczy zadania nr 4 poz. 7 i 9

Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł w rozmiarze 1,1 i 1,2 o dwóch rodzajach ścięcia w zależności od zastosowania: krótkościęte oraz długościęte? Igły krótkościęte przeznaczone są do aspiracji leku z fiolki, uniemożliwiają fragmentację korków i zanieczyszczenie aspirowanego leku. Igły długościęte przeznaczone są do procedur medycznych, w których wymagane jest ostre i długie ścięcie min: punkcji i ewakuacji ropni.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4. Dotyczy zadania 4 poz. 7 i 9. Czy Zamawiający wymaga, aby igły w rozmiarze 1,1 i 1,2 posiadały oznakowanie rodzaju ostrza: krótko, czy długościęte na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 5. Dotyczy zadania nr 4 poz. 1 do 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym? (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania)

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 6. Dotyczy zadania nr 4 poz. 1 do 10

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 7. Dotyczy zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na ostrzu był wygrawerowany nr ostrza oraz nazwa producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 8. Dot. Zad. 9 poz. 1 do 7. Czy Zamawiający wymaga aby cewniki posiadały powierzchnię „zmrożoną”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 9. Dot. Zad. 10 poz. 1-5. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie przedłużacze pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Zespół Opieki Zdrowotnej „Szpitala Powiatowego” w Sochaczewie

96-500 Sochaczew; ul. Batalionów Chłopskich 3/7

KRS 0000020330; NIP 837-15-07-803; REGON 017222233

www.szpitalsochaczew.pl

Tel. 46 86-49-521, fax 46 86-49-525, e-mail: dor@szpitalsochaczew.pl



Pytanie 10. Dot. Zad. 11 poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał komorę kroplową o długości minimum 60mm w części przezroczystej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 11. Dot. Zad. 14 poz. 1. Zwracamy się z prośbą o określenie drenów jakiej średnicy wymaga zamawiający? Średnicy 6mm czy 8 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 12. Dot. Zad. 20 poz. 1-10. Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie zgłębniki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 13. Dot. Zad. 20 poz. 1-7. Czy Zamawiający wymaga aby zgłębniki były wyposażone we wkładki redukcyjne luer?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 14. Dot. Zad. 21 poz. 1-7. Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane w wewnętrzne oraz zewnętrzne opakowanie foliowe?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15. Dot. zadania nr 21 poz. 14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 14 cewnika pępowinowego w rozmiarze Ch 4 i Ch 5?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 16. Dot. zadania nr 21 poz. 15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 15 cewnik Pezzera i utworzenie z tej pozycji oddzielnego zadania? Główny producent tych cewników zakończył swoją działalność.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 17. Dot. zadania nr 22 poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 5 worków stomijnych 15 mm do 60 mm takich jak obecnie używane?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 18. Dot. Zad. 24 poz. 10. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka w opisach gdyż stazy gumowe na rolce nie posiadają automatycznego zacisku?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje stazy gumowej.

Pytanie 19. Dot. zadania nr 27 poz. 1. Czy w poz. 1 należy zaoferować rurkę intubacyjną zbrojoną z przewodnicą w środku?

Odpowiedź: NIE. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 20. Dot. Zad. 27 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści rurki posiadające rozmiar rurki na baloniku kontrolnym oraz nazwę producenta oraz średnicę rurki bezpośrednio na rurce?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

Pytanie 21. Dotyczy zadania nr 47

- 1) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 47 poz. 1,2,3,4): 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? Należy nadmienić, że karta produktowa/ techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, zbadany wg. standardów normy ISO 11948?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

- 2) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 47 , pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm i rekomendowanym obwodzie bioder 92-144cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 3) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 47 , pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze M o maksymalnym obwodzie produktu 130cm i rekomendowanym obwodzie bioder 73-122cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 4) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 47, pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze XL o rekomendowanym obwodzie bioder co najmniej 110-160cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 5) Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 47 , pozycja 1, rozmiar XL): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw

handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 6) Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia zadanie nr 47, pozycja 2): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 2-5kg?

Odpowiedź: TAK

- 7) Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia zadanie nr 47, pozycja 3): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg?

Odpowiedź: TAK

- 8) Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia zadanie nr 47, pozycja 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg?

Odpowiedź: NIE

- 9) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 47): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 10) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 47 , pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu?

Barierki boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 11) Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 47, pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego/ daty produkcji/ numeru partii, który zanika wraz z napełnieniem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak ważnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skutecznie zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem pzp. Co najmniej czterech producentów (SCA, TZMO, Lile, Abena) na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

- 12) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 47, pozycja 1): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełniania produktu moczem zmienia kolor?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 13) Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie 47 pozycja 1) pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 14) Zastosowanie w pieluchomajtkach jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić kosztów związane z usługami prania pościeli

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

- 15) Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie 47, pozycja 2.3.4): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta – które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 22. Dotyczy projekt umowy Paragraf 2 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.

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: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 24. Dot. Zad. 49. Czy Zamawiający wymaga elektrodę neutralną dzieloną o równych częściach, dla dorosłych oraz dla dzieci o wadze od 2 kg z odizolowanym mechanicznie i elektrycznie pierścieniem ekwipotencjalnym zapewniającym oprócz równego rozkładu prądu również równomierny rozkład gęstości prądu na ciele pacjenta, o powierzchni 108cm²?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Z poważaniem


mgr Wiesława Zaraska
Z-ca Dyrektora ds. Administracyjnych