

Znak sprawy Sp/AZP/382/3/2020

Pyskowice, 2020-02-13

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ nr 5

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: Sp/AZP/382/3/2020. Nazwa zadania: **Opatrunki 2020**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

### **Pytanie 1**

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

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 2**

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?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 3**

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?

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

### **Pytanie 4**

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” ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 5**

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:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 6**

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.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 7**

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.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 8**

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.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 9**

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 SIWZ.

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr: 4): przedłożenia 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, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

**Odpowiedź:**

Karty produktowe/ karty techniczne będą ujawnione dla Komisji Przetargowej.

**Pytanie 11**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 4, pozycja: 1): podkładów higienicznych 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g? Mamy 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. 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 skuteczne zabezpieczenie chorego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie 12**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 4, pozycja 1, rozmiar S): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze S o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 80cm ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (przedział 55-80 cm).

**Pytanie 13**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 4, pozycja 1, rozmiar M): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze M o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 110cm ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (przedział 75-110 cm).

**Pytanie 14**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 4, pozycja 1, rozmiar L): pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze L o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach co najmniej 140cm ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (przedział 100-150 cm).

**Pytanie 15**

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (Zadanie nr 4, pozycja 1): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania (Feel Dry lub EDS), który umożliwia 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.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

**SZPITAL W ZAKOPANIE sp. z o.o.**  
**GŁÓWNY KSIĘGOWY**  
**PROKURENT**  
*mgr Beata Telepko*

21