



SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.

ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice

www.szpitalpyskowice.com.pl e-mail: szpital_pyskowice@poczta.onet.pl



Pyskowice, 28.11.2022

Wyjaśnienia nr 1 do SWZ

W imieniu Zamawiającego, Zarząd Szpitala w Pyskowicach sp. z o.o. – działając na podstawie przepisu art. 284 ust. 1,2, i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. Zm.) wyjaśnia się treść SWZ w postępowaniu prowadzonym w trybie podstawowym bez negocjacji, o udzielenie zamówienia publicznego na realizację zadania pn.: „**Dostawa materiałów jednorazowych i pomocniczych do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.**”, **Znak sprawy: SP/AZP/382/9/2022.**

Pytanie 1

Część 21. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści jednorazowe kleszczki biopsyjne w osłonce polietylenowej, śr. 2,3 mm o długości 160 cm i 230 cm (standard, rozwarcie łyżeczek 8 mm) oraz 3,00 mm o długości wyłącznie 230 cm (jumbo, rozwarcie łyżeczek 9 mm) -do wyboru przy zamówieniu?

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 2

Część 21. Poz. 2. Czy Zamawiający dopuści jednorazową pętlę do polipektomii, drut pleciony, owalna, śr. 10, 15, 25 i 32 mm, śr. 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 3

Część 21. Poz. 3. Czy Zamawiający dopuści jednorazową igłę do ostrzykiwania o śr. 0,8 mm lub 0,6 mm; dł. 4 mm lub 6 mm (do wyboru Zamawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 4

Część 21. Poz. 6. Czy Zamawiający dopuści sterylną jednorazową klipsownicę z ramionami o rozwarciu 11 mm oraz 16 mm, śr. 2,6 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:.. Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 5

Część 21. Poz. 7. Czy Zamawiający dopuści jednorazową siatkę do polipów o rozmiarze 25x42mm lub 35x51,5 mm (do wyboru Zamawiającego), śr. osłonki 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

NIP: 9691608096
REGON: 276247465
BDO 000033535

KRS 0000469643
Sąd Rejonowy w
Gliwicach
X Wydział
Gospodarczy
Krajowego Rejestru
Sądowego

Wysokość Kapitału
Zakładowego:
36.700.000,00 zł.

Nr konta bankowego:

ING Bank Śląski
9810501285100000221
2249177

Kontakt:

Centrala:
32 233 24 24
Sekretariat Zarządu:
32 233 24 24 w. 230
Fax: 32 233 24 24 w.
283

Numery wewnętrzne:

Księgowość – 235
Kadry – 232
Dział Statystyki – 233
Zamówienia Publiczne
- 229
Dział Techniczny - 229
Zaopatrzenie – 264
Apteka – 264

Izba Przyjęć – 250
Oddział Wewnętrzny –
204
Oddział
Ginekologiczno
Położniczy – 205

Oddział Noworodków
– 217
Oddział Chirurgii –
206
Pracownia RTG – 211
Laboratorium – 213
Prac. Endoskopowa -
263
Przełożona
Pielęgniarek -237
Pielęgn. Epidemiolog. -
262

Pytanie 6

Część 21. Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści pułapkę niesterylną, mikrobiologicznie czystą pułapkę? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 7

Część 21. Poz. 9. Czy Zamawiający dopuści niesterylną mikrobiologicznie czystą pułapkę pięciokomorową?

Odpowiedź: Nie, nie dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 9

Pakiet 7. Zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych (MDR) oraz nowymi wytycznymi dotyczącymi oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonych w życie 26maja 2021r. zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga, aby opakowania papierowo- foliowe posiadały certyfikaty zgodnie z nowymi wytycznymi? Certyfikaty takie zawierają informacje o danym produkcie wraz z unikatowym numerem UDI-DI.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 10

Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 11

Pakiet 7. Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12

Pakiet 7. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawów o temperaturze zgrzewu 150-200 st. C?

Odpowiedź: Dopuszcza, ale wymaga informacji o temperaturze topnienia folii.

Pytanie 13

Pakiet 7. Czy w opis przedmiotu zamówienia w parametrze „wydłużenia” nie posiada błędu. Zamawiający określił parametr na poziomie 100% co oznacza, że rękaw papierowo foliowy zerwie się w momencie kiedy jego wydłużenie będzie dwa razy dłuższe. Nie jest to fizycznie możliwe, gdyż przedmiot zamówienia składa się z papieru i folii?

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla ten zapis.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.1** uzna za wystarczające zaoferowanie staplerów okrężnych, zagiętych, sterylnych w czterech rozmiarach tj. 21,25,28 i 32mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiary 25, 28, 32 mm.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.5** wymaga klipsownic do klipsów polimerowych w rozmiarze L i XL do chirurgii otwartej czy zabiegów **laparoskopowych**?

Odpowiedź: Zabiegów laparoskopowych.

Pytanie 16

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.6** wymaga klipsownic do klipsów tytanowych w rozmiarze ML do chirurgii otwartej czy zabiegów **laparoskopowych**?

Odpowiedź: Zabiegów laparoskopowych.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.7** klipsy polimerowe w rozmiarze L i XL w rubryce J.m jako op.(opakowanie) oczekuje 3magazyneków po 6szt.klipsów czy **20magazyneków po 6szt.klipsów**?

Odpowiedź: 20 magazynków po 6 klipsów.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.13** oczekuje klipsów tytanowych w rozmiarze ML w ilości – (jednostka miary sztuki) **20 sztuk klipsów**?

Odpowiedź: 20 magazynków po 6 klipsów.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.14** dopuści worek do ewakuacji preparatów pojemności 200ml?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.7 i 13** **wymaga**, aby klipsy tytanowe oraz polimerowe zawierały w każdym opakowaniu – wymagane min. 2 samoprzylepne kontrolki identyfikujące do wklejenia w protokole operacyjnym pacjenta, zawierające producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w **Części nr 10 poz.7 i 13 wymaga**, aby klipsy tytanowe oraz polimerowe posiadały dokument producenta potwierdzający, że jako implanty chirurgiczne nie generują żadnego istotnego klinicznie ryzyka dla pacjenta poddanego badaniu w rezonansie magnetycznym?

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 22

Wnosimy o potwierdzenie, iż w **Części nr 10 poz.13-** klipsy tytanowe (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz.1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb) Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb.

Odpowiedź: Tak, potwierdza.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w **Części nr 18 poz.6** może potwierdzić, że oczekuje jako (jednostka miary – opakowania) czyli 30 ładunków/listew z 19szt.klipsów w ładunku?

Odpowiedź: Tak, potwierdza.

Pytanie 24

Dotyczy SIWZ: Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za wystarczające, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Potwierdza.

Pytanie 25

Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażenie zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w/w trybie.

Pytanie 26

Część 7: czy Zamawiający zgodzi się na oznaczenia zgodności z normą ISO 11607-1, 2 EN 868-5 na rękawie? Część 3 odnosi się do jednej składowej czyli papieru. Nadrzędna jest część 5 normy, która określa rękawy papierowo-foliowe i torebki – zarówno ich konstrukcję, jak i użyte materiały. Jeśli wyrób jest zgodny z częścią 5 normy, to z automatu musi także spełnić część 3. Wystarczający jest zapis o zgodności z Normą EN 868-5.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 27

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 21 z pakietu 5 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy konfekcjonowanych 200 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 29

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 18 z pakietu 6 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowocenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o parametrach 29Gx12mm; 30Gx8mm oraz 31Gx6mm konfekcjonowane 100 szt/op.?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 31

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 30 z pakietu 17 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowocenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do:0,2%?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź: Nie wyraża zgody.

Pytanie 35

Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 36

Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrozoną powierzchnią?

Odpowiedź: Tak, oczekuje.

Pytanie 37

Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 38

Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 39

Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wkłucie w pojemniki z płynami?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 40

Pakiet nr 5, pozycja 6 Czy Zamawiający oczekuje posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta w celu pełnej identyfikacji?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 41

Pakiet nr 5, pozycja 14 Czy Zamawiający oczekuje 20szt. Strzykawek czy 20 op. A'25szt. Strzykawek?

Odpowiedź: 20 opakowań po 25 szt. strzykawek.

Pytanie 42

Pakiet nr 8, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w op.a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 43

Pakiet nr 8, pozycja 15. Czy zamawiający dopuści szyny w rozmiarze 46x2cm.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 44

Pakiet nr 8, pozycja 17,18. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a³ 100szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 45

Pakiet nr 8, pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym L?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 46

Pakiet nr 8, pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 47

Pakiet nr 8, pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści koszulę zabiegową dla pacjenta w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 48

Pakiet nr 8, pozycja 19, 24, 25, 40 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a³ 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 49

Pakiet nr 8, pozycja 42 Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylne), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 50

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej, podfoliowanej na całej powierzchni fartucha o łącznej gramaturze 35 g/m², rozmiar: L, XL.

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 51

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak, dopuszcza.

Pytanie 52

Pakiet 2 pozycja 32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wskazanych pozycji do oddzielnego pakietu? Podział umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Nie, nie wyraża zgody.

Pytanie 53

Pakiet 3 pozycja 12- Czy zamawiający dopuści cewnik foleya w rozmiarze CH14-24 pozostałe wymogi zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 54

Pakiet 3 pozycja 20 - Czy zamawiający dopuści zestaw do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg. Matthysa typu Pleuracan w składzie: metalowa cienkościenna kaniuła punkcyjna 3,35 x 7,8 cm; cewnik 2,7 mm x 45 cm, poliuretanowy, otwarty koniec i otwory boczne (na odcinku 5,5 cm mierzona od końca cewnika); podwójna zastawka antyrefluksowa, kranik trójdrożny?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 55

Pakiet 18. Czy Zamawiający dopuści szczypcy biopsyjne długości roboczej 180 cm, średnicy 2,3 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie 56

Pakiet 18. Czy Zamawiający dopuści igłę o średnicy 0,6 mm (23G)

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie 57

Pakiet 18. Czy Zamawiający dopuści ofertę zawierającą tylko klipsownicę o rozwarciu ramion 11 mm?

Odpowiedź: Nie dopuszcza.

Pytanie 58

Pakiet 18. Czy Zamawiający dopuści siatkę do polipów o wymiarach siatki 30x55 mm?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 59

Pakiet 18. Czy Zamawiający dopuści siatkę do polipów o wymiarach siatki 40 x 60 mm?

Odpowiedź: Dopuszcza, nie wymaga.

PREZES ZARZĄDU

Leszek Jubiak