

Uczestnicy Postępowania

Pn.: „Dostawa sprzętu i produktów medycznych jednorazowego użytku dla Powiatowego Centrum medycznego Sp. z o.o. Szpital Powiatowy w Wieruszowie, ul. Warszawska 104,98-400 Wieruszów”

W związku z złożonymi pytaniami do Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia pn. :„**Dostawa sprzętu i produktów medycznych jednorazowego użytku dla Powiatowego Centrum medycznego Sp. z o.o. Szpital Powiatowy w Wieruszowie, ul. Warszawska 104,98-400 Wieruszów**” Zamawiający, na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tj. DZ. U. z 2021, poz. 1129, ze zm) udziela wyjaśnień treści SWZ.

1. 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? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w zakresie par. 6 na poniżesz:

”....

1. Dostawca jest zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:

1.1. za opóźnienie w dostawie zamówionej partii towaru w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień, przy czym wysokość kary umownej naliczonej z tego tytułu nie może przekroczyć 30% wartości wynagrodzenia netto Wykonawcy.

1.2. za opóźnienie w załatwianiu reklamacji zamówionej partii towaru w wysokości 0,1% wartości reklamowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień, przy czym wysokość kary umownej naliczonej z tego tytułu nie może przekroczyć 30% wartości wynagrodzenia netto Wykonawcy.

...”

Kart zaproponowane przez Zamawiającego są bardzo wysokie co w skrajnych przypadkach może doprowadzić do zerwania umowy gdyż będzie to bardziej opłacalne rozwiązanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w umowie.

3. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 1 zadania 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na papier krepowy o wymiarach 75x75 cm w opakowaniach zbiorczych po 348 szt. w przeliczeniu całości zamówienia rozwiązaniem to umożliwi aseptyczność w transporcie i nie tylko?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

4. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 1 zadania 2-9

Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i folii 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

6. Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

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: Zgodnie ze SWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

9. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 1 zadania 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na rękaw papierowo foliowy o wymiarach 350mmx80mmx100m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

10. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 1 zadanie 6

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na rękaw papierowo foliowy o wymiarach 75mmx30mmx100m?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

11. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 1 zadanie 8

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na torebki papierowo-foliowe o wymiarach 90mmx230mm w opakowaniu zbiorczym 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem do potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

12. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 1 zadanie 9

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na torebki papierowo-foliowe o wymiarach 135mmx250mm w opakowaniu zbiorczym 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem do potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

13. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 2 zadanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu chemicznego do kontroli procesu sterylizacji parą wodną typ 4, oznaczenie klasy i normy ISO na każdym pasku, substancja wskaźnikowa ułożona liniowo, pasek perforowany na cztery części, pakowany po 250 sztuk pasków, co dają łącznie 1000 szt. testów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

14. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 2 zadanie 2

Czy zamawiający wymaga aby taśma samoprzylepna ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu posiadała wytrzymałość min 87N/25mm min grubości 0,15mm oraz przyczepność do stali min 8,2 N/25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

15. Dotyczy części STERYLIZACJA pakiet nr 3 zadanie 1

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga tego.

16. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 6 ust. 1:

1. Dostawca jest zobowiązany do zapłaty Zamawiającemu kar umownych:

1.1. za opóźnienie w dostawie zamówionej partii towaru w wysokości 0,1% wartości niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień, przy czym wysokość kary umownej naliczonej z tego tytułu nie może przekroczyć 10% wartości netto niezrealizowanej części zamówienia.

1.2. za opóźnienie w załatwianiu reklamacji zamówionej partii towaru w wysokości 0,1% wartości reklamowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień, przy czym wysokość kary umownej naliczonej z tego tytułu nie może przekroczyć 10% wartości netto reklamowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

17. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody .

18. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

19. Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści elektrody przeznaczonej do badań wysiłkowych/monitoringu o wymiarach 42x 45mm. Pozostałe parametry bez zmian .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

20. Pakiet nr 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści elektrody przeznaczonej do badań wysiłkowych /monitoringu o wzmocnionym kleju , o wymiarach 35x50mm . Pozostałe parametry bez zmian .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

21. Pakiet nr 11 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji do Lifepacka o wymiarach 107x23

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

22. Pakiet nr 11 poz. 8 i 9

Prosimy o informację czy zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru oryginalnego producenta Mitsubishi czy dopuszcza papier kompatybilny .

Producent papieru Mitsubishi nie zaklasyfikował go jako wyrobu medycznego , w związku z powyższym będzie on sprzedawany na 23% w stawce Vat. W przeciwieństwie do papieru kompatybilnego innego producenta.

Kompatybilny papier jest z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

23. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 1

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 1 nić o długości 70cm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

24. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 2,4,7

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycjach nr 2,4,7 nić o długości 90cm i igłę o długości 25mm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

25. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 3 i 6

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycjach nr 3 i 6 nić o długości 90cm i igłę o długości 20mm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

26. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 5

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 5 nić o długości 90cm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

27. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 5

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 5 nić o długości 90cm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

28. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 8,9,10,11,12,13

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycjach nr 8,9,10,11,12,13 opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

29. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 10

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 10 nić o długości 90cm i igłę wzmocnioną o długości 26mm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

30. Dotyczy Części nr 2, Pozycji nr 10

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 1, Pozycji nr 10 nić o długości 90cm i igłę o długości 36mm oraz opakowanie handlowe zawierające 36 saszetek, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

31. Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 12 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu ? 2. Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 12 – testy ureazowe - wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu ?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu oraz aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu .

32. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z części 4 pakietu 7A 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: Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów.

33. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8 z części 4 pakietu 7A 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: Zamawiający nie wydzieli osobnych pakietów

34. Pakiet nr 1, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści dren z 6-ciomą wtopionymi paskami wzmocniającymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

35.Pakiet nr 3, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

36.Pakiet nr 3, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z niewielką zawartością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

37.Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z wkładką, która jest kodowana kolorystycznie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

38.Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe w rozmiarach 000-6 o dł. 40-120mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

39.Pakiet nr 7A, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń o długości 88mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

40.Pakiet nr 7A, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści końcówkę w rozmiarze ok. 7mm i dł. ok. 270mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

41.Pakiet nr 7A, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych w rozmiarze 2,0mm / 25,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

42.Pakiet nr 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową z dołączoną osobno strzykawką i lubrykantem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

43.Pakiet nr 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Yankauer w rozmiarze Ch21, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

44.Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała wykonaną w całości z poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

45.Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała w rozmiarze 17x24,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

46.Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała o gramaturze w części przedniej nasączonej środkiem myjącym – 100g/m² oraz o gramaturze w części tylnej bez nasączenia - 70g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

47.Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała z badaniami na brak zawartości TPC, Fungi, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Pseudomonas aeruginosa, Streptococcus hemolyticus?

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

48.Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do mycia ciała pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

49.Pakiet nr 18, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia wymogów zgodnych z ISO22716:2007?

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi od wymogu spełnienia wymogów zgodnych z ISO22716:2007.

PYTANIA DO „ SPRZĘT JEDNORAZOWY”

50.Zadanie 4, poz. 9, 11

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

51.Zadanie 4, poz. 9, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

52.Zadanie 4, poz. 10

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

53.Zadanie 4, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów światłoczuły posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójplaszczynowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zgodnie ze SWZ.

54.Zadanie 4, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczuły posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

55.Zadanie 4, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych światłoczuły z workiem pakowanym osobno?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

56.Zadanie 4, poz. 13, 14,15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem? Kolor zielony wskazuje na konkretnego Producenta, a kolor niebieski tłoka tak samo jak kolor zielony daje lepszą wizualizację poziomu płynu.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

57.Zadanie 6, poz. 1 -6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych rozmiarach i przepływach:

24 G – 0,7 x 19,

22 G- 0,9 x 25 ,

20 G – 1,1,x 32

18 G – 1,3 x 45,

17 G – 1,5 x 45 ,

16 G – 1,8 x 45,

14 G – 2,1 x 45,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody


PREZES ZARZĄDU
DYREKTOR
PCM sp. z o.o. Szpital Powiatowy
Eunika Adamus

