Choszczno: 27-04-2020 r.

**ZAPYTANIE NR 33 I ODPOWIEDŹ**

**Dotyczy:** Nrsprawy: 1/ZP/MMSMJU/20 – Dostawa materiałów medycznych i sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZOZ w Choszcznie.

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 w poz. 37; 38; 39 Cewniki Foleya pakowane

folia – papier.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 w poz. 114 Dren Kehra 38x16 Ch 16.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 7): 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: Zamawiający nie wymaga.

1. Czy Zamawiający pisząc w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 7) cytuje: „*Wysokochłonne podkłady*” wymaga podkładów chłonnych, które spełniają wymogi SIWZ pod względem budowy i wymiaru, a ich poziom chłonności wynosi co najmniej 1750g? Należy podkreślić, że Zamawiający od wielu lat korzysta z podkładów chłonnych o wyżej wymienionym poziomie chłonności i personel medyczny oczekuje produktów o co najmniej takim standardzie jakości. Nie ustanowienie w specyfikacji minimalnej chłonności produktu może spowodować, że do postępowania zostaną dopuszczone podkłady chłonne o poziomie chłonności około 900g. Takie produkty nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych i generują dodatkowe koszta – wymiana i pranie pościeli, wzrost kosztów wywozu nieczystości.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający oczekuje podkładów o chłonności co najmniej 1750 g.

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycje: 1,2): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zamawiający przez co najmniej 6 lat korzystał z pieluchomajtek posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy oraz system szybkiego wchłaniania - personel medyczny zwraca uwagę na te elementy budowy produkty, ponieważ zapewniają pacjentowi maksymalną ochronę i skutecznie zabezpieczają przed wyciekiem moczu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga

1. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycje: 1,2): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązanie technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Zamawiający przez co najmniej 6 lat korzystał z pieluchomajtek posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy oraz system szybkiego wchłaniania - personel medyczny zwraca uwagę na te elementy budowy produkty, ponieważ zapewniają pacjentowi maksymalną ochronę i skutecznie zabezpieczają przed wyciekiem moczu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.

1. Czy Zamawiający **nie dopuści** w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycje: 1,2): pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? 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 (brak ściągacza taliowego, obniżony poziom chłonności), które w żaden sposób nie sprawdzają się w skutecznym zabezpieczeniu chorego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga ściągaczy taliowych.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycja: 5): pieluchomajtki dla dzieci spełniające wymogi dotyczące budowy produktu, w rozmiarze 7-14kg i o poziomie chłonności co najmniej 530g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycja: 5): pieluchomajtki dla dzieci spełniające wymogi dotyczące budowy produktu, w rozmiarze 10-16kg i o poziomie chłonności co najmniej 550g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycja: 6): pieluchomajtki dla dzieci spełniające wymogi dotyczące budowy produktu, w rozmiarze 12-22kg i o poziomie chłonności co najmniej 550g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycja: 1): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 92 i maksymalnym aż 160cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycja: 2): pieluchomajtki o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach 110 i maksymalnym aż 170cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

1. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 8, pozycja: 2): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o  obwodzie produktu co najmniej 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: Zamawiający nie dopuszcza.

1. **Dotyczy pakietu 28 poz. 4 i 5**

Z powodu zmiany technologicznej oraz wycofywania z produkcji kaniuli z PTFE zwracamy się do Zamawiającego o wymóg zaoferowania Kaniuli dożylnej przeznaczonej do małych,

delikatnych żył  u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych.

Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących.

Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji

(system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi).

Opakowanie typu blister.

Rozmiar:

24G – żółty - 0,7 x 19 mm.  – przepływ 19 ml/min

26G – fioletowy -  0,6 x 19 mm.  – przepływ 14 ml/min

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dwukrotnie powtórzył opis kaniul w pozycji 4 i 5.

Dokonuje zmiany i usuwa poz. 5. Załącznik nr 2 do SIWZ po wprowadzonej zmianie w załączniku zmiany i wyjaśnienia, zostanie zamieszczony po odpowiedzi na wszystkie zapytania.

Zamawiający dopuszcza kaniulę o którą pyta Wykonawca.

**dotyczy SIWZ**

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 w SIWZ.

**Dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga, 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 zapisami w SIWZ.

**Dotyczy SIWZ**

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 niemedycznymi, 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 zapisami w SIWZ.