

Żurawica 18.05.2015r.

WPSP.NAZ-383/5/...../2015

Strona Internetowa

Wszyscy wykonawcy

Działając na podstawie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2013r. poz. 907 z późn. zm.) w związku z zapytaniem Wykonawcy złożonym w dniu 15.05.2015r przekazuję treść zapytania Wykonawcy i wyjaśnienia Zamawiającego do zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Na podstawie art. 38 pkt. 1 Ustawy o zamówieniach publicznych z 29 stycznia 2004r. (Dz. U. Nr 177 z dnia 09.02.2004r.), proszę o odpowiedź na następujące pytania:

Treść zapytania Wykonawcy - 6

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź: TAK Zamawiający wymaga, aby na fakturze lub na WZ {wydanie zewnętrzne} znajdowały się informacje o nr serii i dacie ważności zamówionego towaru.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach ?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 2 do SIWZ § 4.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 2 do SIWZ § 3 .

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ § 11 ust 2 pkt 1lit. a),b),c).

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ § 4 ust. 1.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ § 3 ust. 2.

dotyczy SIWZ

Producenci asortymentu medycznego ustalają wymogi odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawk na terenie Polski ?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ § 3 ust. 2.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Tak

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ § 3 ust. 2.

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedykami?

Odpowiedź: zapisy Projektu umowy – Załącznik Nr 3 do SIWZ § 3 ust. 2.

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 17

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7, w pozycji nr 17 dopuści do zaoferowania kaniule dożylnie wykonane z poliuretanu, posiadające badania laboratoryjne potwierdzające biokompatybilność, z minimum 4 paskami kontrastującymi w RTG z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. W rozmiarze 22G 0,9x25 mm produkowane przez „BBraun” o nazwie „Vasofix Certo” ?

Odpowiedź: TAK

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 18

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7, w pozycji nr 18 dopuści do zaoferowania kaniule dożylnie wykonane z poliuretanu, posiadające badania laboratoryjne potwierdzające

biokompatybilność, z minimum 4 paskami kontrastującymi w RTG ,z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem poniżej krawędzi korka. Nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. W rozmiarze 20G 1,1x33mm produkowane przez „BBraun” o nazwie „Vasofix Certo” ?

Odpowiedź: TAK

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 19 i 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 19 i 20, oczekuje kaniul posiadających co najmniej 4 paski radio cieniujące, co pozwala na skuteczną i szybką lokalizację cewnika kaniul ?

Odpowiedź: TAK

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 19 i 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 19 i 20 , zgodnie z Farmakopeą Polską oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dotyczącym oznakowania wyrobów medycznych , oczekuje iż kaniule będą posiadały oznaczenie identyfikujące jednoznacznie producenta wyrobu, umieszczone bezpośrednio na produkcie, co pozwala na szybką identyfikację wytwórcy w przypadku reklamacji czy incydentu medycznego, w momencie gdy opakowanie jednostkowe nie jest już dostępne?

Odpowiedź: TAK

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 19

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 19 i 20, wymaga aby rozmiar kaniul G 20 , był dostępny w dwóch rozmiarach długości np. 25mm i 33 mm, co daje personelowi wybór kaniul i dopasowanie długości w zależności od miejsca wkłucia. ?

Odpowiedź: DOPUSZCZA

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 19 i 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 19 i 20, wymaga kaniul posiadających korek boczny z zabezpieczeniem przed przypadkowym otwarciem w postaci pół obrotowego gwintu ?

Odpowiedź: DOPUSZCZA

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 19 i 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 19 i 20, oczekuje dostępności kaniul bezpiecznych zarówno z portem bocznym jak i bez portu bocznego, co daje personelowi możliwość wyrobu i zastosowania kaniul w zależności od pacjenta. Z uwagi na charakter jednostki i pacjentów zastosowanie kaniul bez portu bocznego w przypadku pacjentów pobudzonych i obniżonej świadomości, daje możliwość zabezpieczenia przed ewentualną manipulacją pacjenta przy porcie bocznym, obniżając ryzyko zakażenia miejsca wkłucia?

Odpowiedź: DOPUSZCZA

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 19 i 20

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 19 i 20 , oczekuje, iż port boczny w kaniulach będzie umieszczony centralnie nad skrzydłami, co powoduje mniejsze podrażnienie miejsca wkłucia podczas wykonywania procedur z wykorzystaniem portu bocznego?.

Odpowiedź: DOPUSZCZA

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 30

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 30, wymaga aby port bez igłowy z zastawką , był wyposażony w system zapobiegający cofaniu się krwi do świata kaniuli w momencie odłączenia od kaniuli strzykawki lub aparatu do przetoczeń , co w znacznym stopniu eliminuje ryzyko powstawania zatorów w cewniku kaniul?.

Odpowiedź: TAK

Zadaniu nr 7, w pozycji nr 34

Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 w pozycji nr 34, zgodnie z Farmakopeą Polską oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dotyczącym oznakowania wyrobów medycznych, oczekuje, iż przyrządy będą posiadały oznaczenie identyfikujące jednoznacznie producenta wyrobu, umieszczone bezpośrednio na produkcie, co pozwala na szybką identyfikację wytwórcy w przypadku reklamacji czy incydentu medycznego, w momencie gdy opakowania jednostkowe nie jest już dostępne?.

Odpowiedź: TAK

Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Z poważaniem


DYREKTOR SZPITALA

mgr Mariusz Kwaśny

MA/DS/4.