



REGON: 910858394

NIP: 8921296985

Nasz znak: SP ZOZ/ZP/TP - 6/3/2024

Nasza data: 16.09.2024 r.

Numer ogłoszenia : BZP nr 2024/ 00492605/01 z dnia 10.09.2024

Termin składania ofert: 18.09.2024 r. godzina 10.00

**Wykonawcy - Dostawcy
postępowania przetargowego
ZP/TP- 6/2024**

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Rypinie uprzejmie informuje, że w dniu 14.09.2024 r. i 16.09.2024 wpłynęły zapytania dotyczące postępowania przetargowego :

pn. „ DOSTAWA OPATRUNKÓW Z PODZIAŁEM NA 9 PAKIETÓW”

1. Pakiet nr 4 Pozycje 2-3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków spełniający wymogi SWZ, który w swoim składzie zawiera poliakrylan sodu (SAP) pozbawiony PHMB. SAP dzięki swoim właściwościom fizyczno-chemicznym wiąże i zamyka wysięk oraz bytujące w nim patogeny w swojej strukturze obniżając ich miano, jednocześnie nie wykazując właściwości bójczych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza

2. Pakiet nr 7 Pozycja 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowy zbiornik na wydzielinę połączony z dwuświatłowym drenem z miękkiego poliwinylu – pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza

3. Pakiet nr 7 Pozycje 2-3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestaw opatrunkowy do podciśnieniowej terapii leczenia ran, w którego składzie znajduje się samoprzylepna podkładka z portem, połączona z dwuświatłowym drenem z miękkiego poliwinylu - pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza

4. Dotyczy pakietu nr 7 – w związku z wyspecyfikowaniem w pakiecie nr 7 opatrunków przeznaczonych do podciśnieniowej terapii ran, do których wymagane jest użycie urządzenia medyczno-elektromechanicznego, czy Zamawiający dopuści możliwość dopisania do projektu umowy paragrafu określającego warunki tego użyczenia o następującym brzmieniu:

1. W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekaże Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako Urządzenia) w terminie 14 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Ilość Urządzeń strony określają na 3 sztuki. Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń.
2. Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych.

Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.

3. Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołączy:
 - zasilacz wraz z kablem zasilającym
 - instrukcję obsługi w języku polskim.
4. Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.
5. Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darmym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.
6. Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należytym stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.
7. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
8. Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości, wyłączone zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.
9. Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadczają, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.
10. O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.
11. Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.
12. Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.
13. Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.

W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia byłaby niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza taką możliwość

5. Pakiet 1, poz. 1-4, Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ

6. Pakiet 1, poz. 4 Czy zamawiający dopuści gazę w rolce po 100 mb? Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ

7. Pakiet 1, poz. 6-12, Czy zamawiający wydzieli poz.6-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych : dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g(+/-5%); dla 10 cm x 10 cm 1,65 g(+/-5%)?

Czy zamawiający dopuści opakowania bez chemicznego wskaźnika sterylizacji, opakowanie posiada sposób sterylizacji i datę przydatności kompresu – po której producent nie gwarantuje już sterylności wyrobu?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ

8. Pakiet 1 poz.10-12 Z dniem wejścia w życie rozporządzenia MDR produkty winny spełniać nałożone jej treścią wymogi, zgodnie z tym prosimy o odstąpienie od wymogu klasy II a reg.7 i dopuszczenie klasy I reg. 4, w przeciwnym razie prosimy o uzasadnienie podjętej decyzji. W związku z powyższym, czy zamawiający dopuści w pozycji wyroby z gazy niejałowej - sklasyfikowane w klasie I reg.4, gdyż zgodnie z normą MDR produkty gazowe niejałowe wcześniej sklasyfikowane w klasie IIa reg. 7 aktualnie zostały zaszeregowane do klasy I reg. 4?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ

Z poważaniem

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Rypinie
(-) Monika Tryniszewska-Skarżyńska