

Lubań, dnia 19 listopada 2024 r.

Wszyscy Wykonawcy

PYTANIA I WYJAŚNIENIA Nr 20

do treści SWZ na „Dostawy asortymentu jednorazowego użytku dla NZOZ Łużyckie Centrum Medyczne w Lubaniu sp. z o.o.”, nr postępowania ZP/15/2024

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1 - dot. pakiet nr 1 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika hist-pat 5l z pokrywką na wcisk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 - dot. pakiet nr 5 poz. 15,16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op.a'100 szt. z odpowiednim przeliczaniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie, pod warunkiem, że ilość sztuk przeliczona z zaoferowanych opakowań będzie równa ilości sztuk określonej przez Zamawiającego w kolumnie 4 Formularza asortymentowo-cenowego (załącznik nr 3 do SWZ). W kolumnie 13 Formularza asortymentowo-cenowego należy dokonać adnotacji o ilości sztuk w oferowanym opakowaniu.

Pytanie 3 - dot. pakiet nr 5 poz. 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kranika o objętości wypełnienia 0,15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4 - dot. pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do godzinowej zbiórki moczu o poniższym opisie:

- jałowy worek do zbiórki moczu jednorazowego użytku
- pakowany pojedynczo w opakowanie blister
- pośrednie pakowanie po 10 szt. w opakowaniu foliowym
- pojemność worka 2 600 ml, skalowany co 100ml
- pojemność komory pomiarowej 500 ml,
- skalowana komory: co 1ml od 4 do 50ml;
co 5ml od 50 do 150ml; co 10ml od 150 do 500ml
- odpowietrznik z hydrofobowym filtrem (w worku)
- system By-Pass zapobiega przepełnieniu
- zawór anty-zwrotny (pomiędzy komorą pomiarową a drenem)
- zawór dolny typu T podwieszany ku górze w zakładce
- zacisk ślizgowy (klamra zaciskowa)
- bezigłowy port do pobierania próbek
- możliwość podwieszenia na min. 2 sposoby (wieszak i sznurki mocujące)

- tylna biała ściana umożliwiająca lepszą wizualizację wypełnienia worka
- dren jednoświetłowy o długości 120 cm, wzmocniany antyzgięciowo na odcinku 25mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

UWAGA: Zamawiający przyjął, że pytanie dotyczy pakietu nr 12 poz.1.

Pytanie 5 - dot. pakiet nr 8 poz. 11 - 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębników 1250mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 - dot. pakiet nr 12 poz. 2-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foley z balonem 5-10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 - dot. pakiet nr 12 poz. 7-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foley 100% silikon z balonem 5-10 ml i osobno pakowana zatyczką?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 - dot. pakiet nr 12 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foley CH 10 z balonem 3-5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 - dot. pakiet nr 12 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników Foley CH 12 z balonem 10-15 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 - dot. pakiet nr 13 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie butelek redona mikrobiologicznie czystych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 - dot. pakiet nr 14 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki skalowanej co 1 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR, art. 14, pkt 3 Zamawiający wymaga, aby dostawy do jego jednostki były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby dostawy były realizowane zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.

Pytanie 13

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, § 13.1 pkt. g, Zamawiający kontroluje warunki, w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych, tj. sprawdza m.in. temperaturę przestrzeni ładunkowej pojazdu, którym wykonano dostawę? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający nie stosuje się do obowiązujących przepisów prawa.

Odpowiedź: Zamawiający postępuje zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie 14

Prosimy o wyjaśnienie, czy w świetle obowiązujących przepisów prawa, tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (Medical Devices Regulation) MDR oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki, Zamawiający wymaga realizacji dostaw wyłącznie środkami transportu posiadającymi możliwość dokumentacji temperatury z przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby dostawy były realizowane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

MAŁGORZATA KOZAK

ANNA USYK – KRZESZOWIEC

PROKURENT

PROKURENT