



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



Białystok, dnia 29.06.2021 r.

DZP.2344.17.2021

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę materiałów opatrunkowych

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

Pakiet 11 poz. 4 i 5

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatów o identycznym przeznaczeniu i w opakowaniu tej samej wielkości, które działają jako bariera ochrona, chroniąc przed podrażnieniami od płynów ustrojowych, w celu zabezpieczenia skóry wrażliwej i delikatnej, pod przylepce i opatrunki w celu zmniejszenia, zakłóceń gojenia się tkanek, do uszkodzonej skóry, na otarcia skóry, w celu ochrony obszaru skóry wokół rany lub wokół stomii, przy małych rozcięciach i rankach skóry?

W przypadku wyrażenia zgody prosimy o wyłączenie tych pozycji z pakietu do oddzielnego zadania w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający, podtrzymuje zapisy SWZ .

Pakiet nr 8

Pozycja 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14 m, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pozycja 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14 m, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pozycja 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14 m, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

14 16 8

Pozycja 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 6,9 cm x 7,3 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Prosimy o informację, gdzie należy dostarczyć próbki i podanie kontaktowego nr telefonu dla kuriera.

Odpowiedź: Próbkę dostarczyć należy do Apteki Szpitalnej Zamawiającego, z dopiskiem Przetarg na dostawę materiałów opatrunkowych DZP.2344.17.2021 – tel. Apteka Szpitalna-47 710 4136

Pakiet nr 5, poz. 1

W SWZ nie ma informacji na jakim etapie postępowania należy dostarczyć próbki. W związku z zapisem pod formularzem asortymentowo cenowym dla pakietu nr 5: „po 1 próbce asortymentu” prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wezwie Wykonawcę, który złożył najkorzystniejszą ofertę do złożenia próbek?

Prosimy o informacje, czy Zamawiający oczekuje po jednej próbce opakowania kompresów z każdego rozmiaru?

Odpowiedź: Próbkę dostarczyć wraz z ofertą po 1 próbce asortymentu

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie do wzoru umowy zapisu umożliwiającego stronom rozwiązanie umowy z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. Proponujemy wprowadzenie następującego zapisu: „Każda ze stron może wypowiedzieć umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.”

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 1 - 2 lat w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach. Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

PRÓBKİ ORAZ PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE:

W związku z nieprecyzyjnymi zapisami SWZ dotyczącymi przedmiotowych środków dowodowych i próbek, prosimy o wyjaśnienie czy należy ww. dostarczyć wraz z ofertą? Zamawiający opisuje co prawda przedmiotowe środki dowodowe, natomiast w części opisującej zawartość oferty nie zostały one ujęte. Podobnie z próbkami – pod kilkoma pakietami znalazła się informacja o ilości próbek, bez ujęcia ich w części dotyczącej zawartości oferty.

Odpowiedź: Próbkę wraz z ofertą

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Pakiet nr 1 poz. 7, Pakiet nr 2, Pakiet nr 4, Pakiet nr 5:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji kompresów gazowych niejałowych, gazy opatrunkowej w składkach i kompresów włókninowych niejałowych w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy poprzez dodanie poniższego zapisu: "Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego"

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1 poz. 9, Pakiet nr 7 poz. 4, Pakiet nr 20:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki do oczyszczania skóry, protektora ochronnego do skóry i oliwki do masażu i pielęgnacji skóry zaklasyfikowanych jako kosmetyki, a nie wyroby medyczne?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 9:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków zgodnych z opisem, ale pokrytych hypoalergicznym klejem kauczukowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet nr 24:

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu zabiegowego o następującym składzie:

- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 1 x pęseta plastikowa, 12,5 cm
- 8 x kompres z gazy bawełnianej, 7,5 x 7,5 cm
- 5 x tampon z gazy bawełnianej (tupfer), wielkość śliwki
- 1 x serweta nieprzylepna, 45 x 37,5 cm (włókninowa, polipropylenowa, 55 g/m²)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu zabiegowego o następującym składzie:

- 1 x serweta włókninowa nieprzylepna 75 x 90 cm
- 1 x ręcznik 33 x 30 cm
- 1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm
- 5 x tupfer włókninowy, wielkość śliwki
- 1 x serweta włókninowa nieprzylepna 75 x 90 cm z otworem o średnicy 10 cm
- 1 x igła 0,7 x 30 mm, 22G 1 1/4
- 1 x igła 1,2 x 40 mm, 18G 1 1/2
- 1 x strzykawka Luer Lock, 20 ml
- 1 x strzykawka Luer Lock, 10 ml
- 1 x skalpel Fig 11
- 1 x pęseta metalowa typu Adson, 12 cm
- 1 x pojemnik plastikowy 120 ml
- 1 x nożyczki metalowo-plastikowe ostre, 11 cm

M

14 8 12 8

- 6 x kompres włókninowy 7,5 x 7,5 cm
- 2 x kompres z gazy bawełnianej 5 x 5 cm
- 1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 10 x 12,5 cm
- 1 x imadło Mayo-Hegar 12 cm, metalowe?

Asortyment zapakowany w sztywny blister oznaczony etykietą z dwiema samoprzylepnymi metkami zawierającymi informacje o kodzie wyrobu, serii, dacie ważności, identyfikacji wytwórcy – jedna z metek w formie kodu kreskowego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie do pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu olejek do masażu na bazie olejów mineralnych i roślinnych bez zawartości parabenów o pojemności 1 litr z przeliczeniem ilości do wskazanej w załączniku nr 1.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 7x8,8cm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku 6x8cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku bez wzmocnienia włókniną.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 1 poz. 2

Czy zamawiający dopuści produkty klasy I ?

czy zamawiający dopuści serwetę pakowaną pojedynczo?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 1 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet 1 poz. 7

Czy zamawiający dopuści produkty z klasy I?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 1 poz. 4

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%, gdyż włókna wiskozowe stosowane jako zamiennik poliestru są niezbyt wytrzymałe, gniotą się oraz elektryzują, co wpływa niekorzystnie na komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 1 poz. 5

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 1 poz. 1-5

Czy zamawiający wydzieli poz.1-5 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

u
b
K

Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 1 poz. jałowe

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów sterylizowanych metodami, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych w tym metodą EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Czy Zamawiający dopuści dokument potwierdzający powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenu etylenu? Raport z walidacji procesu sterylizacji dotyczy konkretnej partii produktu, natomiast certyfikat potwierdza proces sterylizacji wyrobów medycznych sterylnych wdrożony u wytwórcy. Ponadto dowodzi to, iż proces walidacji jest procesem powtarzalnym kontrolowanym przez zewnętrzne instytucje certyfikujące.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści w formie aktualnego certyfikatu

Pakiet nr 21

Poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wchłaniający, jałowy hemostatyk powierzchniowy z żelatyny wieprzowej, w formie gąbki; elastyczny i niełamiący się; szczelnie przylegający, łączący się z krwawiącą tkanką zachowując swoje właściwości, wymiary oraz kształt, wchłaniający się od 3 do 4 tygodni; rozmiar 8 cm/5cm/1cm a 20 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet nr 22

Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Wosk kostny- mieszanina: Wosk pszczele 72.63%, Wosk parafinowy - 14.87% , Palmiatynian izopropylowy - 12.50%. mechaniczny hemostatyk (tamponada) na powierzchniach kostnych, nie ma działania biochemicznego i jest niewchłaniający 2,5g a 12 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 1, 5, 6

Prosimy o informację czy dokumenty wymienione pod pakietem (raport oraz próbki) należy dołączyć do oferty czy są to dokumenty, o które Zamawiający będzie wzywał?

Odpowiedź: Należy dołączyć do oferty

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100mb z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem podanych ilości

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 7,5x7,5cm pakowany a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem podanych ilości

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 10x20cm pakowany a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem podanych ilości

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kompres 17 nitkowy 12 warstwowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kompres z rozcięciem Y w rozmiarze 10cmx10cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kompres pakowany a'5szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę z przeliczeniem podanych ilości

Pakiet 7, poz. 4-6

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 4-6 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie wykonawców co pozwoli Państwu na lepszy wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 45x45cm zamiast 30x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwety 45x45cm z elementem kontrastującym w formie nitki RTG zamiast typu chip?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści elastyczny rękaw o dużej elastyczności o składzie: 70-80% przędzy poliamidowej teksturowanej oraz 20-30% poliuretanowej przędzy elastomerowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 8 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za długość 5mb z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z wodoodpornej folii PU ze skrzydełkami wzmocniony od wewnątrz włókniną do zabezpieczania kaniul dożylnych, z dodatkową podkładką włókninową pod skrzydełka kaniuli oraz taśmą do opisu, z trójstopniowym systemem aplikacji, pokryty na całej powierzchni klejem akrylowym. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 5,8 cm x 8 cm, opakowanie a'100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pakiet 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy z serwetą podfoliowaną 70 x 50 cm (w miejsce serwety 75 x 45 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy z serwetą 50 x 75 cm z otworem przyklepnym 6 x 8 cm (w miejsce serwety 45 cm x 75 cm z otworem o \varnothing 8 cm i przylepcem wokół otworu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy z imadłem metalowym 15 cm (zamiast 13 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy w opakowaniu typu folia – papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw zabiegowy w opakowaniu typu folia – papier, z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 10, pozycja 1): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i o chłonności co najmniej 1750g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pakiet nr 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 19; pozycja 1): barierowo-ochronny krem z tlenkiem cynku, o pojemności 100 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym, który posiada inne składniki niż wymienione w SWZ, lecz pełniące te same funkcje? Należy podkreślić, że wymóg zawarty w SWZ może uniemożliwić uczciwą konkurencję, gdyż dopuszcza tylko i wyłącznie produkty jednej marki, co jest niezgodne z PZP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Nasze produkty wyposażone są w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów

Handwritten marks: 'M', '4', '9', '8'.

oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo należy nadmienić, iż brak ściągacza taliowego z przodu jest korzyścią dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi 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. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pakiet nr 23 poz.1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również dla produktów chłonnych posiada zapis mówiący o poziomie chłonności pieluchomajtki zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1, Rozmiar: XL): 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: Tak, Zamawiający wymaga

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1, rozmiar M): pieluchomajtek dla dorosłych o obwodzie w pasie co najmniej 110 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1, rozmiar L): pieluchomajtek dla dorosłych o obwodzie w pasie co najmniej 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1, rozmiar XL): pieluchomajtek dla dorosłych o obwodzie w pasie co najmniej 160 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 23 poz.1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 23, pozycja 1): pieluchomajtek o poziomach chłonności: rozmiar M – co najmniej 2300g, rozmiar L – co najmniej 2600g, rozmiar

XL – co najmniej 2700g? Należy zauważyć, iż przy obecnym zapisie dopuszczone są produkty o najniższych poziomach chłonności, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie nr 1–dotyczy zapisów SWZ –pakiet 5

Uprzejmie proszę o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga złożenia próbek oferowanego asortymentu wraz z ofertą? W SWZ nie zawarto takiego wymogu, natomiast pod pakietem nr 5 znajduje się zapis: „Po 1 próbce asortymentu”.

Odpowiedź: Tak , próbki do oferty

Pakiet nr 13.

Zwracam się do Zamawiającego z pytaniem czy wymaga aby opatrunek przezroczysty z pakietu 13 , poz. 1., posiadał potwierdzenie bariery folii dla wirusów => 27 nm przez niezależne laboratorium?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SWZ

Pakiet nr 14.

Zwracam się do Zamawiającego z pytaniem czy wymaga aby opatrunek przezroczysty z wcięciem z pakietu 14 , poz. 1., posiadał potwierdzenie bariery folii dla wirusów => 27 nm przez niezależne laboratorium?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SWZ

Pakiet nr 14.

Zwracam się do Zamawiającego z pytaniem czy dopuści opatrunek przezroczysty z wcięciem z pakietu 14 , poz. 1., o rozmiarach 7 cm x 8.5 cm? Pozostałe parametry, wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków o wymiarach 7,5x5 cm; 10x10 cm; 20x10cm; 25x10 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 20

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu olejek do masażu na bazie olejów mineralnych i roślinnych bez zawartości parabenów o pojemności 1 litr z przeliczeniem ilości wskazanej w załączniku nr 1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 18 poz. 1,2,3,4,6

Prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniu a 10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości

Pakiet nr 18 poz. 5 rozmiar 15 cmx20cm

Prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniu a 5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości

Pakiet nr 18 poz. 5 rozmiar 10cmx10cm

Prosimy o dopuszczenie opatrunków w opakowaniu a 10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości



Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu otwarcia ofert, ze względu na konieczność skompletowania wielu składowych oferty, tj. dużej ilości próbek, wymaganych dokumentów?

Odpowiedź: Zgodnie z ogłoszeniem oraz terminem otwarcia na platformie

Czy Zamawiający może doprecyzować czy wymaga próbek do oferty czy na wezwanie?

Odpowiedź: Próbki do oferty

Czy Zamawiający może doprecyzować czy oczekuje próbki z jednego rozmiaru z danej pozycji czy wszystkich rozmiarów w wymaganej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający będzie oczekiwał próbek jednego rozmiaru z danej pozycji

Dot. Pakietu nr 1 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Dot. Pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści watę bawełnianą, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT? Parametry minimalne medycznej waty bawełnianej są identyczne lub wyższe, jak w przypadku waty bawełniano - wiskozowej. Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Dot. Pakietu nr 1, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści piankę o pojemności 500 ml z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem

Dot. Pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga ligniny bielonej, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT? Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania

wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Dot. Pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści oliwkę do masażu i pielęgnacji skóry o pojemności 200ml z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem

Dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z superabsorbentem nie posiadającym właściwości antybakteryjnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtki o minimalnej chłonności M -2300 g wg ISO 11948-1, L – 2600 g wg ISO 11948-1, XL – 2600 g wg ISO 11948-1?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga pieluchomajtki o minimalnej chłonności M-2300g, L-2600g, XL-2700g

Dot. Pakietu nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościńskiego

Alicja Skindzielawska

p.o. KIEROWNIKA
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościńskiego

Urszula Małgorzata Kosiorek

Kierownik Ambulansu Szpitalnej
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościńskiego

mgr Justyna Anna Szatanek-Jacynska

NACZELNA PIELEGNIARKA
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościńskiego

mgr Irena Stepaniuk

