

CZ/DUM/198/2021

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy postępowania w trybie podstawowym ZP/2/2021 na „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku i drobnego sprzętu medycznego”

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2020r Prawo zamówień publicznych Zamawiający odpowiada na następujące pytania:

I

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 5 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w Rozdziale III pkt. 6 - Z pakietów nie będą wyłączone poszczególne pozycje i nie będą tworzone nowe pakiety

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 5, poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 5 z pakietu 5 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami w Rozdziale III pkt. 6 - Z pakietów nie będą wyłączone poszczególne pozycje i nie będą tworzone nowe pakiety

II

Dotyczy pakietu nr 11

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki próbki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

**Centrum Zdrowia
w Mikołowie Sp. z o.o.**

Prezes Zarządu
dr Cezary Tomiczek
ul. Waryńskiego 2, 43-190 Mikołów

Kancelaria Zarządu

tel. 32 32 57 635, fax 32 22 60 860
www.szpital-mikolow.com.pl

NIP 635-180-25-38
REGON 241294970
KRS 0000335411

kapitał zakładowy: 9 495 100, 00 zł



14

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

2. Prosimy o dopuszczenie w pełni sprawnego aparatu do OB wyprodukowanego w 2017 roku. Specyfikacja tych aparatów sprawia, że pozostają sprawne przez długie lata i nie spada jakość uzyskiwanych za ich pomocą wyników.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

3. W związku z tym, że producent oferowanych przez nas aparatów do OB informuje (potwierdzimy to odpowiednim oświadczeniem), że nie wymagają one regularnych profilaktycznych przeglądów technicznych, prosimy o dopuszczenie zamiast serwisowego przeglądu technicznego, sprawdzenie poprawności działania aparatu przez przedstawiciela wykonawcy co najmniej 1 raz w roku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

4. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 w pozycji 12 próbówki do krwi włośniczkowej z zakresem objętości 0,4 - 0,8 ml.

Po poprawieniu pytania brzmi ono:

Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 w pozycji 12 próbówki do krwi włośniczkowej z zakresem objętości 0,5 - 0,8 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

5. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 w pozycji nr 15 próbówki do OB z terminem ważności 7 miesięcy w momencie dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

III

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Zamawiający w SWZ nie zawarł takiego wymogu

Dotyczy Parametry Techniczne:

1. Dotyczy Pakiet nr 18 poz. 1

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oznakowania, instrukcji, etykiet w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawanych kodów

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, by test posiadał minimalną długość 10cm.

2. Dotyczy Pakiet nr 18 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby na teście były umieszczone informacje w j. polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oznakowania, instrukcji, etykiet w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawanych kodów.

3. Dotyczy Pakiet nr 21 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby test miał postać jednoelementowego przyrządu dającego kolorymetryczny odczyt, zapewniający łatwą kontrolę pozostałości białkowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie. Odczyt ma być łatwy i niebudzący wątpliwości

4. Dotyczy Pakiet nr 21 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie.

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oznakowania, instrukcji, etykiet w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawanych kodów.

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga

5. Dotyczy Pakiet nr 21 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby na teście znajdowała się informacja o kolorze referencyjnym po skutecznym myciu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga

Czy Zamawiający wymaga żeby na teście znajdowały się informacje w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oznakowania, instrukcji, etykiet w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawanych kodów.

6. Dotyczy Pakiet 25 poz. 1-2

Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z wymogu naprzemiennego pakowania i dostarczanie oddzielnie opakowań arkuszy poszczególnych kolorów?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy w załączniku nr 2 do SWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

Czy Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wyżej opisane rozwiązanie

7. Dotyczy Pakiet 26 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Odpowiedź:

Czy Zamawiający wymaga wskaźnika sterylizacji zgodnie z normą PN 868

8. Dotyczy Pakiet 26 poz. 5-6

Czy Zamawiający wymaga aby torebki posterylizacyjne miały status wyrobu medycznego?

Odpowiedź:

Tak



Z poważaniem



PREZES ZARZĄDU
Centrum Zdrowia w Miłotowie Sp. z o.o.

dr Cezary Tomiczek

