



"SZPITAL POWIATOWY WE WRZEŚNI"
SPÓŁKA Z O.O. w restrukturyzacji
62-300 Września, ul. Słowackiego 2



System
zarządzania
ISO 9001:2015
www.tuv.com
ID 9105047698

Września, dn17.08.2021r.

SA-381-9/21

Dotyczy postępowania: „zakup i dostawa wyrobów medycznych i niemedycznych”

W związku z wniesieniem pytania przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytania i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późniejszymi zmianami).

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
1	Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?	Tak Zamawiający potwierdza
2	Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?	Zamawiający dopuszcza nie wymaga
3	Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?	Zamawiający nie wyklucza wykonania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej, wymaga zapewnienia warunków transportu zgodnie z zaleceniami producenta.
4	Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycje: 1a, 1b, 1c): pod pojęciem: „ system dopasowania pieluchomajtki do ciała ” wymaga pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy ? Zastosowanie w pieluchomajtkce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.	Zamawiający dopuszcza nie wymaga
5	Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycje: 1a, 1b, 1c): pod pojęciem: „ posiadające wkład chłonny o anatomicznym kształcie, gwarantujący utrzymanie wilgoci z dala od skóry ” wymaga pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania , który umożliwia maksymalnie szybkie wchłonięcie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich	Zamawiający dopuszcza nie wymaga

„Szpital Powiatowy we Wrześni” Sp. z o. o. w restrukturyzacji ul. Słowackiego 2, 62-300 Września
zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, IX Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000290122, NIP 789-16-92-746, REGON 300706140

Wysokość kapitału zakładowego: 36.650.000,00 zł

centrala: +48 61 437 05 00 sekretariat: +48 61 437 05 90 fax: +48 61 437 97 30

www.szpitalwrzesnia.home.pl; e-mail: sekretariat@szpitalwrzesnia.home.pl;

	standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.	
6	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycja: 1c): 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.	Zamawiający dopuszcza
7	Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycje: 1a, 1b, 1c): przedłożenie 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 posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.	Zamawiający dopuszcza nie wymaga
8	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycja: 1a): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnym rekomendowanym obwodzie 73cm oraz maksymalnym obwodzie aż 130cm?	Zamawiający dopuszcza
9	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycja: 1b): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnym rekomendowanym obwodzie 92cm oraz maksymalnym obwodzie aż 160cm?	Zamawiający dopuszcza
10	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 49, pozycja: 1c): pieluchomajtki dla dorosłych o minimalnym rekomendowanym obwodzie 120cm oraz maksymalnym obwodzie aż 170cm?	Zamawiający dopuszcza
11	<u>dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 43, poz. 4A w przedmiotowym postępowaniu:</u> Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4A z pakietu 43 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie

12	Pakiet 8 , poz. 5 Czy Zamawiający potwierdza, że wymagana ilość testów w opakowaniu to 100 sztuk?	Zamawiający dopuszcza opakowania mniejsze z koniecznością odpowiedniego przeliczenia.
13	Pakiet 8 , poz. 6 Czy Zamawiający potwierdza, że wymagana ilość testów w opakowaniu to 100 sztuk?	Zamawiający dopuszcza opakowania mniejsze z koniecznością odpowiedniego przeliczenia
14	Pakiet 8 , poz. 9 Czy Zamawiający potwierdza, że wymagana taśma przylepna jest w rozmiarach 19mm\50m?	Nie wymaga dopuszcza
15	Pakiet 38 , poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oświadczenia producenta, potwierdzającego okres sterylności produktu przez co najmniej 180 dni?	Zamawiający wyraża zgodę
16	Pakiet 47 , poz. 2 Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?	Zamawiający dopuszcza nie wymaga
17	Pakiet 47 , poz. 2 Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?	Zamawiający wymaga
18	Dotyczy Pakietu 14 Siatki propylenowe Zwracamy się z uprzejmą prośbą o podzielenie pakietu na dwie części pozycje 1-5 oraz pozycje 6-7. Producent wycofał siatki 2D poz. 6 oraz kompozytowe poz. 7 z produkcji i nie jest możliwe dalsze ich dostarczenie.	Na podstawie art. 137 ust 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późniejszymi zmianami). Zamawiający modyfikuje treść SWZ poprzez dopuszczenie wyceny poz 1-5 oraz wykreślenie poz 6-7 (powinno być 6-8) w związku z wycofaniem produkcji
19	dotyczy pakietu 71 oraz 73 Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku oferowania wyrobów medycznych klasy I, Zamawiający nie będzie wymagał przedstawienia certyfikatu CE. Zgodnie z dyrektywą medyczną 93/42/EWG dla produktów klasy I nie wystawia się certyfikatów CE, dokumentem potwierdzającym zgodność asortymentu z dyrektywą jest deklaracja zgodności.	Zamawiający wymaga dla wyrobów medycznych klasy I deklaracji zgodności i oznakowania wyrobów znakiem CE
20	Pakiet 72 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści komplety wykonane z włókniny SMMS?	Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Proszę o uwzględnienie wprowadzonych modyfikacji SWZ.

Prezes Zarządu
„Szpitala Powiatowego we Wrześni”
Sp z o.o w restrukturyzacji
Zbigniew Hupalo

„Szpital Powiatowy we Wrześni” Sp. z o. o. w restrukturyzacji ul. Słowackiego 2, 62-300 Września
zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Poznań – Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, IX Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000290122, NIP 789-16-92-746, REGON 300706140
Wysokość kapitału zakładowego: 36.650.000,00 zł
centrala: +48 61 437 05 00 sekretariat: +48 61 437 05 90 fax: +48 61 437 97 30
www.szpitalwrzesnia.home.pl; e-mail: sekretariat@szpitalwrzesnia.home.pl;