

Zakład Opiekuńczo-Leczniczy

37-700 Przemyśl, ul. Jasińskiego 15
tel. 016-678-30-38, 016-678-30-39
tel./fax 016-678-89-45
REGON 000292681, NIP 795-20-71-181

Przemyśl, 21.04.2021 r.

Wykonawcy, którzy pobrali zaproszenie na dostawę
pieluchomajtek do ZOL w Przemyślu ze strony
internetowej.

Wykonawcy, którzy złożyli zapytanie do
Zamawiającego dot. treści zaproszenia.

ODPOWIEDZI NA PYTANIE PRZESŁANE PRZEZ OFERENTA

Dot.: postępowanie na sukcesywne dostawy do siedziby Zakładu 74000szt. pieluchomajtek.

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

2. Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

ODP.NIE WYMAGA

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

4. W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych

do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

5. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

ODP. TAK, W ZAKRESIE ROZŁADUNKU Z POJAZDU

6. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

7. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

8. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

9. Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej

(Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

ODP NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w zaproszeniu do składania ofert? 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.

ODP.NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

11. Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3): pod pojęciem: „warstwa chłonna i materiał absorpcyjny, które mają zapewnić szybkie wchłanianie i zatrzymanie moczu wewnątrz produktu, przez co mają zapewnić skórze suchość i ochronę przed podrażnieniami i odparzeniami” 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 standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

ODP. NIE WYMAGA ALE DOPUSZCZA

12. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie co najmniej jednego ściągacza taliowego?

Należy zauważyć, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, 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 chorego (brak ściągacza taliowego, obniżony poziom chłonności). **Niedopuszczenie pieluchomajtek bez co najmniej jednego ściągacza taliowego gwarantuje Zamawiającemu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.**

ODP.ZGODNIE Z OCZEKIWANIAM I ZAWARTYM I A W ZAPROSZENIU:

- pieluchomajtki winny posiadać następujące parametry: “oddychające”, posiadające system pozwalający na swobodny przepływ powietrza przy jednoczesnym

zabezpieczeniu przed przeciekaniem moczu na zewnątrz, minimum pojedynczy ściągacz taliowy w tylnej części pieluchomajtek lub wariantowo inny sposób dopasowania pieluchomajtek do ciała np. rozciągające się przylepcorzepty, itp. oraz zabezpieczenia boczne (w pachwinach) zapobiegające wyciekom. System zapinania pieluchomajtek - na przylepcorzepty, pozwalające na idealne dopasowanie pieluchomajtki do ciała z możliwością wielokrotnego zapinania i odklejania.

-
13. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek, które posiadają laminat oddychający/paroprzepuszczalny na całej powierzchni produktu?
ODP. TAK

DYREKTOR
Zakładu Opiekuńczo-Leczniczego
w Przemyślu
mgr inż. Stanisław Jureczko