

Wykonawcy, którzy pobrali SWZ na dostawę materiałów medycznych do ZOL w Przemyślu (Nr sprawy ZP/1/2023) ze strony internetowej

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

Dotyczy zapytań przesłanych do Zamawiającego

**Pytania z dnia 06.04.2023r.**

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.  
**ODPOWIEDŹ: Wykonawca winien zagwarantować dostawę/transport oraz rozładunek towaru do magazynu działu farmacji zamawiającego, zgodnie z warunkami przewidywanymi przez producenta dla określonych produktów medycznych (temperatura, wilgotność, zabezpieczenia, oznaczenia).**
2. 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 ?  
**ODPOWIEDŹ: TAK, potwierdza.**
3. 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?  
**ODPOWIEDŹ: NIE WYMAGA**
4. 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?  
**ODPOWIEDŹ: TAK, wyklucza.**
5. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?  
**ODPOWIEDŹ: TAK, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.**

6. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycja 2) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?  
**ODPOWIEDŹ: TAK, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.**
7. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycja 3) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?  
**ODPOWIEDŹ: TAK, dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.**
8. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte laminatem paroprzepuszczalnym na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu paroprzepuszczalnego jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?  
**ODPOWIEDŹ: Nie wymaga ale dopuszcza.**
9. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.  
**ODPOWIEDŹ: TAK, dopuszcza.**
10. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?  
**ODPOWIEDŹ: Nie wymaga ale dopuszcza.**
11. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycje 1 - 3) pieluchomajtek dla dorosłych posiadających system szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.  
**ODPOWIEDŹ: Nie wymaga ale dopuszcza.**
12. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozplywa się pod wpływem moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?).  
**ODPOWIEDŹ: Nie wymaga ale dopuszcza.**

13. Czy Zamawiający nie dopuści w przedmiocie zamówienia (załącznik 2.1, część I, pozycje 1 - 3) pieluchomajtek dla dorosłych, które nie posiadają w swej budowie ściągaczy taliowych? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtka nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

***ODPOWIEDŹ: Nie wymaga ale dopuszcza zgodnie z zapisami w SWZ.***