



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10, ☎ 84 6773333, ✉ szpital@szpital.zam.pl
www.szpital.zam.pl, NIP 922 229 24 91, REGON 006050134, KRS 0000021024

Zamość, dnia 01.03.2021r.

Sprawa: AT.Z.2150.44.1 .2021

Dotyczy: odpowiedzi na pytania

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu informuje, że do zaproszenia do złożenia ofert na dostawę wapna sodowego, środków do higieny pacjentów oraz pieluchy tetrowej wpłynęły zapytania.

Poniżej podajemy treść pytań i odpowiedzi:

Pytanie 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 ?”

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Nie

Pytanie 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?”

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Nie

Pytanie 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?”

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Nie

Sabotowska Agnieszka

Pytanie 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” ?”

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Nie

Pytanie 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?”

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Tak, dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) lub pracownik firmy przewozowej – kurier.

Pytanie 6:

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

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Nie

Pytanie 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 niemiedycznymi, 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.”

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Nie

Pytanie 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.”

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Nie

Pytanie 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.”

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Nie

Dotyczy Zadania nr 2 (jednorazowa myjka do ciała)

Pytanie:

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w Zadaniu nr 2 poz.1 myjki do ciała nasączone środkami myjącymi o neutralnym pH 5,5 wykonane z podfoliowanej włókniny airlaid o wymiarze 23 x 16 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

„Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w Zadaniu nr 2 poz.1 myjki do ciała o wymiarze 23 x 16 cm?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ww. rozmiar pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów określonych w SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 3 (jednorazowa myjka do ciała w formie prostokątnej rękawicy)

Pytanie:

„Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w Zadaniu nr 3 poz.1 myjki do ciała w formie prostokątnej rękawicy, nasączone jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym pH 5,5 wykonane z podfoliowanej włókniny airlaid, w rozmiarze 23 x 16 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 9 (wapno sodowane)

Pytanie:

„W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, czy Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską, o chłonności od 120 do 180 L/kg, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH a stopień pylenia nie przekracza 0,3%? Wyższe stężenia powodują nadmierne wysychanie wapna pogarszając jego właściwości pochłaniania.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Zadania nr 5 (ściereczki do higieny pacjentów bez użycia wody)

Pytanie:

„Czy Zamawiający dopuści ściereczkę do higieny pacjentów zarejestrowaną jako wyrób kosmetyczny?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Małgorzata Popławska
/-/
Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu