



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Specjalistyczny
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
78-520 Złocieniec, ul. Kańsko 1
tel. 94-36-71-222, fax. 94-37-21-453
www.szpitalkansk.pl, www.szpitalkansk.4bip.pl
email: szpitalkansk@pro.onet.pl

NIP: 253-00-98-261
Regon: 330086948
Nr KRS 0000027543 SR w Koszalinie IX Wydział KRS

Złocieniec, dnia 09 września 2022 roku

Odpowiedzi na zapytania do treści Zapytania Ofertowego

Dotyczy :

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na :

Dostawa leków i opatrunków

opublikowanego na <https://platformazakupowa.pl/pn/szpitalkansk> w dniu **01-09-2022r.**

W toku prowadzonego postępowania do Zamawiającego złożono wnioski o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego. Zamawiający udziela wyjaśnienia:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 23 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie zasyпки ZinoDr.?

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcristallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?
3. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego 250g/op., co odpowiada objętości 200 ml?

PAKIET 5:

4. Czy Zamawiający może potwierdzić, że oczekuje pieluchomajtek posiadających dwa ściągacze taliowe, które umożliwiają idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta oraz minimum dwóch elastycznych przylepcorzepów, posiadających dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywającym się pod wpływem cieczy, klejowy- dwa żółte paski zmieniające barwę pod wpływem wilgotności. Warstwa izolacyjna paroprzepuszczalna na całej powierzchni?
5. Zamawiający opisał przedmiot zamówienia: „ pieluchomajtki przeznaczone dla osób z ciężkim oraz bardzo ciężkim stopniem nietrzymania moczu” – czy Zamawiający nie

popęłnił omyłki w opisie przedmiotu zamówienia i oczekuje raczej: Pieluchomajtki dla osób z problemami nietrzymania moczu i kału w stopniu ciężkim i bardzo ciężkim. Dwa anatomicznie ukształtowane wkłady chłonne z pulpy celulozowej z superabsorbentem. Warstwa rozprzewadzająca (EDS). Osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz. Falbanki z przędzą elastyczną zapobiegające wyciekom w obszarze pachwinowym. Ściągacz taliowy z przodu i z tyłu wyrobu. Cztery elastyczne przylepcorzepy do wielokrotnego mocowania. Dwa indykatory wilgotności: nadruk tuszem rozmywający się pod wpływem cieczy, klejowy – dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy. Warstwa izolacyjna paroprzepuszczalna na całej powierzchni. O chłonności 3400 g i obwodzie 100-150 cm?

PAKIET 7:

6. Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie waty celulozowej w rozmiarze 40 x60 cm?
7. Czy Zamawiający wymaga ligniny bielonej, która jest wyrobem medycznym, posiadającym 8% stawkę podatku VAT oraz Deklarację Zgodności UE, potwierdzającą, że wyrób medyczny opisany w deklaracji opatrzony jest oznakowaniem CE, zgodne z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami? Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE. Jednocześnie obserwujemy na rynku wyroby, które posiadają deklarację zgodności, która jest niezgodna z obowiązującym na dzień dzisiejszy Rozporządzeniem MDR. Rozporządzenie UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwane również jako: rozporządzenie MDR) weszło w życie 26 maja 2021 r. i zastąpiło dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. dyrektywę MDD). Aktualna deklaracja zgodności powinna odwoływać się do Rozporządzenia MDR i spełniać co do zawartości wymagania zał. IV MDR, między innymi posiadać Kod Basic UDI-DI oraz powinna przywoływać aktualną ustawę o wyrobach medycznych - aktualna ustawa jest opublikowana w Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1565.). Kolejnym wymogiem Rozporządzenia MDR zawartym w zał. I pkt.23.2 q. jest naniesienie na wyrób informacji, że jest to wyrób medyczny.

Projekt Umowy

8. Czy zapisy Umowy w § 2 ust. 4 oraz § 5 ust. 7 i 8 będą obowiązywać także w przypadku, gdy Umowa będzie dotyczyła wyrobów medycznych? Prosimy o odstąpienie od trybu pilnego w zakresie dostaw opa-trunków.
9. Prosimy o zmianę zapisów umowy w § 8 ust. 1 na następujące: W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy naliczone będą kary umowne:
 - 1 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:
 - 1) za zwłokę w przypadku przekroczenia terminu dostawy, w wysokości 0,5% ceny brutto uwidocznionej w fakturze skierowanej do zapłaty, za każdy dzień zwłoki;
 - 2) w przypadku naruszenia postanowień umowy, Zamawiający może pomniejszyć kwotę wynagrodzenia o 10% ceny brutto uwidocznionej w fakturze skierowanej

do zapłaty. Jeśli płatność została już uregulowana, kwota ta może zostać odliczona od faktury wystawionej po następnej dostawie;

- 3) za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie zawinionych przez Zamawiającego oraz odstąpienia od umowy przez Zamawiającego w przypadkach określonych w § 7 umowy w wysokości 10 % całkowitej wartości niezrealizowanej części umowy.
10. Prosimy o informację przez jaki okres czasu od rozwiązania umowy obowiązują zapisy § 10 ust. 3.

Odp.

1. Tak, dopuści
2. Nie. zgodnie z Zapytaniem Ofertowym
3. Tak, dopuści poj. 250g/op.
4. Tak zamawiający oczekuje pieluchomajtki posiadających dwa ściągacze taliowe, które (...)
5. Tak, zamawiający miał na myśli pieluchomajtki o chłonności 3400g i obwodzie 100-150cm
6. Tak, dopuszcza w rozm. 40x60cm
7. Tak, wymaga ligniny białej , która jest wyrobem medycznym (...),
8. Zapis §2 ust.4 dotyczy leków, nie dotyczy wyrobów medycznych
Zapisy §5 ust. 7 i 8 obowiązują wszystkich pakietów
9. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy
10. Zapisy § 10 ust. 3. obowiązują bezterminowo.