

**Wszyscy zainteresowani postępowaniem
na dostawę kombinezonów ochronnych
jednorazowych do Szpitala Powiatowego
im. PCK w Nisku.**

**ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie OPZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, że w dniu 23/03/2021 r. do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisów w zaproszeniu do złożenia oferty cenowej, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) w trybie **zapytanie ofertowe**, na: **Dostawę kombinezonów ochronnych jednorazowych do Szpitala Powiatowego im. PCK w Nisku**. Treść wspomnianych prośb jest następująca:

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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
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”?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
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?
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.
6. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytego wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.
Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

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 niemedyicznymi, 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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

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.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Nie.

10. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 pozycja 1, 2, 3 dopuści do zaoferowania kombinezony ochronne posiadające jednostronne zamki błyskawiczne z klapką samoprzylepną?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Tak.

11. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 pozycja 1, 2, 3 dopuści do zaoferowania kombinezony ochronne posiadające jednoczęściowy krój w kroku?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego:

12. Prosimy o wyjaśnienie czy forma elektroniczna ofert która dopuszcza Zamawiający ma być podpisana podpisem elektronicznym czy też ma być przesłana w formie skanu oferty papierowej podpisanej podpisem nieelektronicznym.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie wymaga aby oferta była podpisana podpisem elektronicznym, może zostać przesłana w formie skanu oferty papierowej podpisanej podpisem nieelektronicznym.

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego kombinezonu? Jednorazowy kombinezon ochronny kategorii III. Jednoczęściowy kombinezon z kapturem, dwukierunkowym zamkiem błyskawicznym krytym listwą z paskami przylepnymi, z elastycznymi mankietami w nadgarstkach (pętelką na środkowy palec), kostkach, kapturze oraz ściągaczem w talii; szwy zgrzewane, Kolor biały. Bez ochraniaczy na obuwiu. Wykonany z antystatycznego laminatu dwuwarstwowego (PP+PE) o gramaturze 63g/m². Rozmiar L (175 cm), XL (180 cm), XXL (185 cm). Pakowany pojedynczo w pakowanie foliowe oznaczone CE Zgodny z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 (4-B, 5-B, 6-B) dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków:

Poziomy wydajności

EN 14605	Typ 4	Działanie ochronne przed rozpyleniem
EN ISO 13982-1	Typ 5	Ochrona przed cząstkami stałymi unoszącymi się w powietrzu
EN 13034	Typ 6	Ograniczona ochrona przed niewielkim rozpryskiem, płynnym aerozolem lub niskim ciśnieniem, rozpryskami o małej objętości

Zgodny z normami: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 13034:2005+A1:2009, EN 1149-5:2008, EN 340:2003, EN 1073-2:2002

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

14. Dotyczy Zadania nr 1, poz. nr 1, 2, 3. Ze względu na możliwość złożenia bardzo konkurencyjnej pod względem cenowym i jakościowym oferty prosimy o dopuszczenie kombinezonów wykonanych z laminatu włóknina /folia PE o gramaturze 55 g/m², typ ochrony 5, 6 (wyższy od wymaganego), w rozmiarze L, XL, XXL będący środkiem ochrony osobistej klasy III. Wytrzymałość na rozciąganie według normy EN ISO 13934-1, zgodny z normą EN 13034:2005 + A1:2009 oraz EN 14126:2003/AC:2004. Rękawy wykończone gumką, zamek błyskawiczny kryty listwą. Proponowany przez nas produkt jest pakowany pojedynczo, oraz w kartonie zbiorczym po 40 szt., zgodny z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425 Proponowany kombinezon spełnia pozostałe parametry SIWZ.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

p.o. Dyrektora
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Nisku

Roman Ryznar