

Szpital Specjalistyczny nr 2

Batorego 15

41-902 Bytom

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetarg nieograniczony na **"dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu"** – znak sprawy **32/32PN/2022**.

Zamawiający, **Szpital Specjalistyczny nr 2**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 37

Pytanie nr 1: Pakiet 93 (oznaczony jako 101) – Odzież ochronna III Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów z flizeliny z długim rękawem w rozmiarach od M- XXL. Zastosowana przez producenta rozmiarówka pokrywa się z zastosowanym przez Zamawiającego zakresem gdyż fartuchy stanowią zewnętrzną odzież ochronną i posiadają odpowiedni zapas materiału a dzięki troczkom mogą być swobodnie dopasowane do każdego typu sylwetki.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2: Pakiet 93 (oznaczony jako 101) – Odzież ochronna III Prosimy Zamawiającego o wstępne szacunkowe określenie ile fartuchów z danego rozmiaru planuje zakupić w toku realizacji umowy.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający na tym etapie nie jest w stanie określić ilości danego rozmiaru.

Pytanie nr 3: Pakiet 95 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów Tyvek w rozmiarach od M do XXXL.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 4: Pakiet 103 Pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 190 ml, stanowi to 5% różnicy względem wymaganej przez Zamawiającego pojemności.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 5: Pakiet 103 Pozycja 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 520 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 6: Pakiet 103 Pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1200 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7: Pakiet 103 Pozycja 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3400 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8: Pakiet 103 Pozycja 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5600 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9: Pakiet 103 Pozycja 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 10,6 l.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10: Pakiet 103 wszystkie pozycje Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi. Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11: Pakiet 103 wszystkie pozycje Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.” Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy: 1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego. 2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12: Pakiet 105, poz.1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie tekturowych pudełek do archiwizacji bloczków parafinowych na 220 szt. o wymiarach 325x240x65mm. Składających się z tekturowej obudowy i wysuwanej szufladki. Tak niewielka różnica w wymiarach nie ma żadnego znaczenia, tym bardziej, że pojemność bloczków w pudełku jest taka sama.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13: Pakiet 106 Prosimy o informację czy przez określenie etui zamawiający rozumie tacę (bez pokrywki) czy teczkę (zamykaną) na preparaty mikroskopowe?

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający ma na myśli teczkę zamykaną.

Pytanie nr 14: Pakiet 107 Pozycja 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kasetek w opakowaniach po 500 sztuk w kartonach bez podajnika wyposażonych w klapy umożliwiające łatwe wyjmowanie kasetek.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 15: Pakiet 107 Pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie gąbek w opakowaniach po 1000 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pytanie nr 16: Pakiet 109 (oznaczony jako 119) Pozycje 3-4 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie iż przez zapis 1,00 – 1,35 rozumie szkiełka zgodne z normą ISO 8037-1 i że grubość tych szkiełek ma być zgodna z zapisem normy to jest: $s=1,1 +0,1-0,2$ mm Gdzie s oznacza grubość szkiełka

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W imieniu Zamawiającego

