

Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
ul. Szpitalna 13
41-300 Dąbrowa Górnicza
Tel.: 032 621 20 50/51
zamowienia.publiczne@zco-dg.pl

Dąbrowa Górnicza, 20.04.2020r

*Do uczestników przetargu nieograniczonego
„Dostawa materiałów eksploatacyjnych i testów kontroli procesów sterylizacji”*

*Dot.: „Dostawa materiałów eksploatacyjnych i testów kontroli procesów sterylizacji” ,
ZP/32/ZCO/2020*

WYJASNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Na podstawie dyspozycji art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych udziela w niniejszym postępowaniu wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) w odpowiedzi na następujące pytania Wykonawcy

Zestaw pytań nr 1

Pytania do pakietu nr 1

Pytanie nr 1

Pytanie dotyczy pozycji nr 4. Czy zamawiający dopuszcza test z możliwością oceny wskaźnika w jednym okienku? Pole do którego przechodzi substancja wskaźnikowa jest odpowiednio oznaczone.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Pytanie dotyczy całego pakietu. Czy zamawiający dopuszcza składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie? Zwiększy to konkurencyjność otrzymywanych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż pakiet nr 1 został zmodyfikowany.

Zmodyfikowana SIWZ została umieszczona na stronie Zamawiającego.

Pytanie nr 3

Pytanie dotyczy pozycji 1, 3, 4, 5, 16, 17. Czy zamawiający wydzieli pozycje 1, 3, 4, 5, 16 i 17 z pakietu? Zwiększy to konkurencyjność otrzymywanych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż pakiet nr 1 został zmodyfikowany.

Zmodyfikowana SIWZ została umieszczona na stronie Zamawiającego.



Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

dotyczące zapisów SIWZ:

Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z brakiem możliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej.

Pragniemy zauważyć, że komunikacja elektroniczna jest również zalecana przez Urząd Zamówień Publicznych: "W obecnej sytuacji zagrożenia epidemicznego Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej progów unijnych.

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów. Przypominamy jednak, że oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane w postaci elektronicznej należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pragniemy również zwrócić Państwa uwagę, że zastosowanie komunikacji elektronicznej możliwe jest nie tylko przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, ale także w jego trakcie. Zamawiający bowiem uprawniony jest na gruncie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp w uzasadnionych przypadkach - do których niewątpliwie należy obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego - przed upływem terminu składania ofert do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym sposobu komunikacji w postępowaniu. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, a także dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych. Zmiana sposobu komunikacji w postępowaniu powoduje, iż zamawiający wydłuża odpowiednio termin składania ofert, zapewniając tym samym wykonawcom dodatkowy czas na dostosowanie się do nowej sytuacji."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert oraz oświadczeń, o których mowa w art. 25a ustawy Pzp, w postaci elektronicznej podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Natomiast formę komunikacji elektronicznej w zakresie innych dokumentów Zamawiający dopuścił w rozdziale VII ust. 1.1 SIWZ.

dotyczące przedmiotu zamówienia:

Pytanie nr 2

Dot. Pakietu nr 2

a) Poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie papieru krepowanego w rozmiarze 45x45cm ?

b) Poz. 5

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie papieru krepowanego w rozmiarze 90x90cm ?

c) Poz. 2-7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie miękkiego papieru do sterylizacji 100% celulozy?

d) Poz. 19

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawa włókninowo-foliowego o szerokości 210mm ?

e) Poz. 20

– Czy Zamawiający określając ilości przedmiotu zamówienia (szt. 3) miał na myśli opakowania a'500 szt x 3 opakowania?

- Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie osłonowych worków foliowych w rozmiarze 200x300mm w opakowaniu a'500 szt. lub 300mm x 500mm w opakowaniu a'250 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Ad a: Zgodnie z SIWZ.

Ad b: Zgodnie z SIWZ.

Ad c: Zgodnie z SIWZ.

Ad d: Zamawiający dopuszcza.

Ad e: Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo – cenowy (powinno być 3 opakowania x 250 szt), natomiast dopuszcza rozmiar 300mm x 500mm w opakowaniu a'250szt.

Pytanie nr 3

Dot. Pakietu nr 2 dot. wymagań pod tabelką

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawów foliowo-papierowych z folią wielowarstwową zgrzewalną w temperaturze 180-220 C ?

Czy zamawiający nie popełnił omyłki w wymaganiach: “Do punktu **19 i 20** wymagana jest deklaracja zgodności CE producenta i oświadczenie niezależnej jednostki o spełnieniu norm 868-5-2015 i ISO 11607 na wezwanie zgodnie z rozdziałem VI.A.” i Wykonawca powinien się odnieść do punktu **18 i 19?**

W poz. 20 znajdują się wyroby ochronne "worki foliowe osłonowe", które nie służą bezpośrednio w procesie sterylizacji i w związku z tym podlegają innym wymaganiom jakościowym.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzania zgodności z normami przez jednostkę notyfikowaną w przypadku składania ofert przez producenta, a nie dystrybutora opakowań do sterylizacji?

Producent musi gwarantować zgodność z właściwymi normami europejskimi i polskimi by jego wyrób był dopuszczony do obrotu i użycia na terenie kraju.

Jednocześnie w przypadku producenta wystarczającym jest by przedstawił on w postępowaniu karty techniczne wyrobu wystawione przez dział kontroli jakości pracujący w rygorze ISO 9001.

Wymóg potwierdzenia zgodności z normami przez jednostkę zewnętrzną, nie ma żadnego umocowania prawnego i służy jedynie ograniczeniu konkurencyjności w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź:

Modyfikacja wymagań dla pakietu nr 2:

- Folia co najmniej 6 warstwowa (nie licząc warstwy kleju) zgrzewalna w temperaturze **175-185°C**
- Zgrzew fabryczny wielokrotny
- Jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania
- Naniesione wskaźniki kontroli sterylizacji
- Wytrzymałość zgrzewu przed i po sterylizacji nie mniejsza niż 1,5 N na szerokości /na mokro min. 1.2N/
- Wszystkie napisy i testy poza przestrzenią pakowania lub między warstwami foli przy zgrzewie



- Zamawiający oczekuje aby znak CE był umieszczony na opakowaniu zbiorczym i na etykiecie wewnątrz rolki.
- Do papierów i rękawów foliowo – papierowych wymagana jest deklaracja zgodności CE, a do **punktu 18 i 19** również oświadczenie niezależnej jednostki notyfikowanej o spełnieniu norm 868-5-2015 i ISO 11607 – na wezwanie zgodnie z rozdziałem VI.A.

Ponadto Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawów foliowo-papierowych z folią co najmniej 6 warstwową (nie licząc warstwy kleju) zgrzewalną w temperaturze 180-220 °C.

Zestaw pytań nr 3

Dotyczy Pakietu 2:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 9 - 17) i utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno – użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Poz. 15- Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy spełniający wymagania SIWZ, o wymiarach 35cmx200m lub 40cmx200m w miejsce rękawa o wymiarach 38cmx200m?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Poz. 17: Czy Zamawiający oczekuje rękawa szerokości 5cm czy 7,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikował załącznik nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo – cenowy w poz. 17.

Pytanie nr 4

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający oczekuje, aby znak **CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i na nieusuwalnej etykiecie wewnątrz roli?** Takie oznakowanie stosuje większość producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje aby znak CE był umieszczony na opakowaniu zbiorczym i na etykiecie wewnątrz rolki.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych z folią 6-warstwową, nie licząc warstwy kleju?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje rękawów papierowo – foliowych z folią 6 – warstwową nie licząc warstwy kleju.

Wp. Kowal

Zestaw pytań nr 4

Dotyczy Umowy:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 5 ust. 1 i 2 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 1 % wynagrodzenia umownego brutto nie dostarczonej zamówionej części przedmiotu umowy.
 - b) w wysokości 10 % wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy - w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
 - c) Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy ,
2. w przypadkach, gdy:
 - a) jednorazowa zwłoka Wykonawcy względem terminu wykonania dostawy, o którym mowa w § 1 ust. 9 i 10 oraz § 2 ust. 6 umowy, przekroczy 7 dni kalendarzowych,
 - b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego Towaru w terminie 3 dni roboczych od uznania reklamacji,
 - c) w razie wystąpienia innych niż powyższe okoliczności leżących po stronie Wykonawcy, które uniemożliwiają dalszą realizację umowy, przez co należy rozumieć w szczególności utratę przez Wykonawcę koniecznych uprawnień do realizacji Przedmiotu umowy, ograniczenia przez Wykonawcę zakresu realizowanych dostaw lub ich jakości z przyczyn obciążających wyłącznie Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 5 ust. 7 użytego określenia „opóźnia się” określeniem „pozostaje w zwłoce”?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 5 ust. 8 użytego w różnym przypadku określenia „opóźnienie” określeniem „zwłoka” w odpowiednim przypadku ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający widzi możliwość dodania do umowy postanowienia o następującej treści:

1. oświadczają, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a szczególności okoliczności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID -19.
2. zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwie maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 1.
3. W przypadku braku produktów będących przedmiotem umowy Zamawiający wyraża zgodę na się dostarczenie preparatu o zbieżnych parametrach i analogicznym przeznaczeniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 5

Pytanie nr 1

Pakiet nr 1, poz. 1, 4, 6, 9, 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższych pozycji z pakietu i utworzenie odrębnego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż pakiet nr 1 został zmodyfikowany.

Zmodyfikowana SIWZ została umieszczona na stronie Zamawiającego.

Dyrektor
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Śr. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr. Ewelina Łobiejko

Kierownik Działu Zamówień
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Śr. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr. Anna Wolisz

Sporządziła: A. Kowal

Z-ca Dyrektora
ds. Pielęgniarstwa, Kontraktowania
i Spraw Organizacyjno-Administracyjnych
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Śr. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr. Agnieszka Kocot