

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, 15.05.2020r

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

*Dot.: „Dostawa materiałów eksploatacyjnych i testów kontroli procesów sterylizacji” ,
ZP/47/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

Pytanie nr 1

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Ad. 1: Zgodnie z SIWZ

Ad. 2: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy pakiet 1, poz. 1,4,16,17,20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 poz. 1,4,16,17,20 do odrębnego zadania, gdyż obecny zapis preferuje wyłącznie jednego producenta i uniemożliwia innym wykonawcom złożenie atrakcyjnej cenowo oferty. Zgoda Zamawiającego podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli innym na zaoferowane atrakcyjnych cenowo i wysokich jakościowo produktów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakiet 1 poz. 2

1. Czy Zamawiający wymaga, aby test klasy VI był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?
2. Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie norm potwierdzających klasę testów?
3. Czy w celu ułatwienia interpretacji wyniku Zamawiający wymaga, aby na teście umieszczone były informacje w języku polskim

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający nie wymaga.

Ad 2: Zamawiający nie wymaga.

Ad 3: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 4

Dotyczy pakiet 1, poz. 10-11

1. Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?
2. Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?
3. Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający nie wymaga.

Ad 2: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Ad 3: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 5

Dotyczy pakiet 2 poz. 1-3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 2 poz. 1,2,3 do odrębnego zadania, gdyż obecny zapis preferuje wyłącznie jednego producenta i uniemożliwia innym wykonawcom złożenie atrakcyjnej cenowo oferty. Zgoda Zamawiającego podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli innym na zaoferowane atrakcyjnych cenowo i wysokich jakościowo produktów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

Dotyczy pakiet 2 poz. 2

1. Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?
2. Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym klasy 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1?
3. Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź:

Ad 1: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Ad 2: Zamawiający nie wymaga.

Ad 3: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

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.

Pytanie nr 2

Dot. Pakietu nr 3

- a) Poz. 1 Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie papieru krepowanego w rozmiarze 45x45cm ?
- b) Poz. 5 Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie papieru krepowanego w rozmiarze 90x90cm ?
- c) Poz. 2-7 Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie miękkiego papieru do sterylizacji 100% celulozy?
- d) Poz. 19 Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie rękawa włókninowo-foliowego o szerokości 210mm ?
- e) Poz.20: Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie 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 dopuszcza w rozmiarach 300mm x 500mm w opakowaniu a'250szt. z przeliczeniem zamawianych ilości

Pytanie nr 3

Dot. Pakietu nr 2 dot. wymagań pod tabelką

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

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:

Zamawiający informuje iż dopuszcza temperaturę 180-220 C pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 3

Dotyczy Pakietu 3:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 9 i 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 35cm x 200 mb lub 40cm x 200 w miejsce rękawa o wymiarach 38cmx200m?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Ponadto Zamawiający robi sprostowanie do zapisów w SIWZ w zakresie:

- VI.A. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WYMAGAŃ OKREŚLONYCH W SIWZ.

1. Zgodnie z art. 26 ust. 2 Pzp zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia dokumentów określonych w pkt. 1.1. oraz 1.2 potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp. Zamawiający dopuszcza złożenie dokumentów wraz z ofertą.
 - 1.1. Dokumenty potwierdzający opis oferowanych produktów w postaci katalogu, ulotki, karty produktowej/technicznej wydanych przez producenta lub inny dokument wydany przez producenta.
 - 1.2. Deklaracja zgodności CE oraz oświadczenie niezależnej jednostki o spełnieniu norm, 868-5-2015 i ISO 11607 - **dotyczy pakietu nr 3** pozycji 18 i 19.
2. Dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada wymaganiom Zamawiającego tj.:
 - 2.1. oświadczenie, że przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia są zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, zgodnie z załącznikiem nr 1 do SIWZ.

- załącznika nr 1a do SIWZ – Formularz asortymentowo – cenowy w pakiecie nr 3 iż wymagania dotyczą pakietu nr 3

Dyrektor
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starzewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Iwona Łobejko

mgr Iwona Łobejko

Z-ca Dyrektora
ds. Pielęgniarstwa, Kierownictwa
i Spraw Organizacyjnych
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starzewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Agnieszka Wocół

Sporządziła: A. Kowal

Kierownik Działu Zamówień i Wykonawstwa
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starzewicza
w Dąbrowie Górniczej
dr n. pr. Anna Wojtczyk