

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, 22.06.2020r

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

*Dot.: „Dostawa materiałów eksploatacyjnych i testów kontroli procesów sterylizacji” ,
ZP/62/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

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie 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:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 2

Dotyczy poz. 15 – Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo – foliowy o gramaturze papieru 70g i rozmiarze 35 cm x 200m zamiast 38 cm x 200m?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza gramaturę papieru 70g pozostała parametry bez zmian.

Pytanie nr 3

Dotyczy poz. 16 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo – foliowy o gramaturze papieru 70g?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

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?

41-300 DG

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

dotyczące przedmiotu zamówienia:

Dot. Pakietu nr 1a

- 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

Dot. Pakietu nr 1a dot. wymagań pod tabelką

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

Czy Zamawiający dopuści wytrzymałość zgrzewów na rozerwanie min. 1,5 N/ 15mm, wartość maksymalna ogranicza trudność w otwieraniu opakowania.



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:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw pytań nr 3

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 poz. 9-17

1. Czy ze względu na fakt, iż opakowania papierowo- foliowe są wyrobem medycznym klasy I, dla których nie ma konieczności potwierdzenia ich jakości przez niezależną jednostkę notyfikowaną Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia wyżej wymaganego dokumentu i wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkty, dla których zgodność z normą potwierdzona jest certyfikatem producenta? Przedmiotowy zapis nie ma podstaw prawnych i służyć może ograniczeniu konkurencyjności postępowania.
2. Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.
3. Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?
4. Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm, tj. ISO 11607-1 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5, co jest wymagane przez obowiązujące normy?

Odpowiedź:

Ad 1: Zgodnie z SIWZ.

Ad 2: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Ad 3: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Ad 4: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3

Dotyczy poz. 18-19

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty na system bariery sterylnej ULTRA zgodny z EN ISO 11607-1 i EN 868-5? Nowa porowata substancja Polyolefin ULTRA® wraz z nową, odklejalną folią tworzą cztery razy bardziej odporne na perforację, bezpieczne opakowanie materiałów sterylnych. Polyolefin i folia połączone są 3-kanalowym zgrzewem fabrycznym, którego wytrzymałość wynosi 6 Nm. Laminat foliowy wykonany z 6-warstwowego kompozytu poliestru i polipropylenu o grubości 50µm, oraz polyolefin o gramaturze 93g/m2, zastosowany w opakowaniach ULTRA® zamiast papieru, gwarantują wyjątkową łatwość otwierania przez odklejanie, całkowicie eliminując ryzyko pylenia. Na opakowaniach nadrukowane są wskaźniki chemiczne sterylizacji STEAM typ 1. Kontrolę skuteczności procesu sterylizacji innymi metodami zaleca się wykonywać poprzez umieszczenie wskaźnika chemicznego wewnątrz opakowania. Opakowanie ULTRA® posiadają certyfikaty niezależnej jednostki notyfikowanej potwierdzającej szczelność mikrobiologiczną przez okres min. 12 m-cy.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru 420mm x 70m w pozycji 18 oraz 210mm x 70m w pozycji 19, z dostosowaniem się ilościowym do wymogów Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy poz. 15

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty na rękaw o rozmiarze 400mm x 200m zamiast 380mm x 200m?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Dotyczy poz. 20

Czy Zamawiający zgodzi się na złożenie oferty na torebki osłonowe w rozmiarze 20cm x 30 cm pakowane po 500 szt. lub 30cm x 50cm pakowane po 250 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza torebki osłonowe w rozmiarze 30cm x 50cm pakowane po 250 szt

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