



LAS-1599/1-PN/81-2014

Rybnik, dnia 17.06.2015 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy środków dezynfekcyjnych (zamówienie nr LAS-1599-PN/81-2014)
ogłoszonym w Biuletynie Zamówień Publicznych
w dniu 11.06.2015 r., pod nr 140744 - 2015

W związku z wniesionymi przez wykonawców zapytaniem, zamawiający udziela następujących odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Czy Zamawiający zgodzi się w par.2 pkt3 zmienić zapis na >>>>Wykonawca zgadza się*/nie zgadza się* do odbioru odpadów opakowaniowych ...<< *przekreślić nie właściwe
Uzasadnienie: Obecny zapis umowy ogranicza przystąpienie do przetargu firmom, które nie posiadają zaplecza pozwalającego na odbiór odpadów opakowaniowych. Obowiązujące przepisy nie nakładają na firmy obowiązku uczestniczenia w odbiorze i utylizacji zużytych opakowań, zatem postawienie wymogu zaprzecza zasadom zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców w myśl Art. 7 ustawy Pzp.”

Odpowiedź 1: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

Pytanie 2: „Czy Zamawiający wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu >>izoterma<< posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z §6 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Medycznej (Dz. U. Z dnia 9 września 2002r.) ?”

Pytanie 3: „Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu >>izoterma<< do realizacji zamówienia na dostawę produktów leczniczych ?”

Pytanie 4: „Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu >>izoterm<<, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?”

Pytanie 5: „W karcie charakterystyki preparatu niebezpiecznego Producent wskazuje w jakich warunkach powinien być przewożony, magazynowany towar, ważnym jest również oznakowanie produktu (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008) typu substancje i preparaty szkodliwe, żrące, toksyczne, łatwo palne itd. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do

Telefony:

Centrala:	032 42-91-000	Główny Księgowy:	032 42-91-299	Dział Zamówień Publicznych:	032 42-91-287
Sekretariat:	032 42-91-251	Dział Organizacyjny:	032 42-92-613	Dział Zaopatrzenia:	032 42-91-214
Fax:	032 42-28-272				

siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu >>izoterma<< ?”

Pytanie 6: „Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?”

Odpowiedź 2-6: Zgodnie z § 1 pkt 7 umowy przedmiot dostawy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć (wraz z rozładunkiem) do pomieszczeń magazynowych SPZOZ WSS Nr 3 w Rybniku przy ul. Energetyków 46, wskazanych przez Zamawiającego z zachowaniem standardów narzuconych przez producenta. Zamawiający nie zmienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie opisanym w pytaniu – nie wprowadza w tym zakresie dodatkowych wymagań.

Pytanie 7: „Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.”

Odpowiedź 7: Zgodnie z § 2 pkt 5 wszelkie koszty transportu przedmiotu dostawy do momentu wydania zamawiającemu obciążają wykonawcę, a ponadto zgodnie z § 1 pkt 7 wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot dostawy z zachowaniem standardów narzuconych przez producenta – stąd wykonawca może wywiązać się z ww. obowiązków we własnym zakresie lub może w tym zakresie powierzyć wykonanie zamówienia podwykonawcy (co należy wskazać w formularzu oferty w punkcie 11), za którego prace (zgodnie z § 6 wzoru umowy) ponosi wobec zamawiającego pełną odpowiedzialność. Zamawiający nie zmienia specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie opisanym w pytaniu – nie wprowadza w tym zakresie dodatkowych wymagań.

Pytanie 8: „Pakiet 4 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci aktywnej pianki na bazie amin do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego o szerokim niż wymagane spektrum mikrobójczym wobec: B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV,) w czasie 15 minut. Konfekcjonowanego w opakowania 1L ze spryskiwaczem pianowym.”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. Jednocześnie zamawiający informuje, że modyfikuje formularz cenowy, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma – sporządzając ofertę należy się posłużyć tym formularzem pod rygorem odrzucenia oferty.

Pytanie 9: „Pakiet 4 poz 5 i 6 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 14x18cm w tubach po 100szt i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (*Aspergillus Niger*) oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.”

Odpowiedź 9: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, z zachowaniem pozostałych wymagań – sporządzając ofertę należy się posłużyć zmodyfikowanym formularzem cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszego pisma pod rygorem odrzucenia oferty.

Pytanie 10: „Zadanie 4 poz 7 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny suchych, bezwłókniovych chust, przeznaczonych do nasączania preparatami do mycia i dezynfekcji o wymiarach 19 cm x 32 cm (+/- 2 cm), konfekcjonowanych w rolkach do 156 sztuk.”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 11: „Zadanie 4 poz 9 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B, Tbc (M. Avium M. Terrae), F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25%. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.”

Odpowiedź 11: Opisany w pytaniu asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia – pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań wskazanych w formularzu cenowym. Jednocześnie zamawiający doprecyzuje opis przedmiotu zamówienia w tej pozycji pakietu nr 4 – zgodnie z brzmieniem załącznika nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 12: „**Pakiet nr 1, poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci żelu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk, na bazie etanolu 45% i izopropanolu 30% oraz gliceryny spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 13: „**Pakiet nr 5, poz. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w pianie do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych. Zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych. Spectrum działania: B, F w czasie 15 minut, opakowanie 1L z przeliczeniem wymaganych ilości?”

Pytanie 14: „W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).”

Odpowiedź 13 i 14: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy, podając także wielkość opakowania: 1 l oraz zmienić ilość opakowań w kolumnie „Szacunkowa ilość jedn. miary” na 105 szt.

Pytanie 15: „**Pakiet nr 5, poz. 1** Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany w w/w pozycji preparat posiadał pełne spektrum wirusobójcze (Polio, Adeno) zgodnie z normą EN 14476 w czasie 15 minut?”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w formularzu cenowym i specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytania od 16 do 22 dotyczą pakietu nr 4

Pytanie 16: „Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w op. po 200 szt. tabletek?”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia, nie dopuszcza preparatu konfekcjonowanego w sposób opisanego w pytaniu.

Pytanie 17: „Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wszystkie funkcjonalno-użytkowe wymagania SIWZ o spektrum działania B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 5 min?”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 18: „Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wszystkie funkcjonalno-użytkowe wymagania SIWZ o spektrum działania B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 30 sek., dozowany za pomocą spryskiwacza?”

Odpowiedź 18: Aktualne wymagania w zakresie pozycji wskazanej w pytaniu zawiera załącznik nr 1 – aktualne brzmienie formularza cenowego stanowi załącznik nr 1 - zamawiający wymaga zachowania możliwości dozowania w postaci piany i metodą rozprysku.

Pytanie 19: „Poz. 5 i poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do dezynfekcji delikatnych powierzchni, głowic USG, inkubatorów, ekranów, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, przebadane dermatologicznie, rozmiar 130x190 mm, na bazie 5% niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, etanolu (2,5%), chlorku bezalkonium (0,1%), alkoholu izopropylowego (0,1%) działające na B, F – 5 min., V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) – w czasie 1 min., Tbc (M. terrae), V(Rota) – 15 min., spełniające pozostałe wymagania SIWZ?”

Odpowiedź 19: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 20: „Poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusty wykonane z wysokiej jakości włókniny, przeznaczone do stosowania na sucho i mokro o gramaturze 50g/m² i rozmiarze 18x39cm, konfekcjonowane po 256 szt. lub rozmiarze 16x39cm, konfekcjonowane po 150 szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Do każdej rolki dołączone są 3 etykiety umożliwiające opis produktu.”

Pytanie 21: „Poz. 8 – Czy w przypadku wyrażenia zgody na pyt. 20 dot. poz. 7, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dystrybutora do chust kompatybilnego z oferowanymi produktami o wymiarach dostosowanych do oferowanych zwojów, z możliwością zalewania preparatem dezynfekcyjnym?”

Odpowiedź 20 i 21: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu opisanego w powyższym pytaniu.

Pytanie 22: „Poz. 9 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie czwartorzędowych związków amonowych nie zawierający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru i związków tlenowych, wykazujący działanie bójcze wobec B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, H5N1, A H1N1) w czasie 15 min. w stężeniu 0,25%, stabilność roztworu roboczego 14 dni – nie używany roztwór roboczy w szczelnie zamkniętym pojemniku, nasączone chusty oferowanym preparatem posiadają gwarancję stabilności właściwości dezynfekcyjnych przez 28 dni?”

Odpowiedź 22: Zamawiający zmodyfikował opis przedmiotu zamówienia w zakresie tej pozycji – nie dopuszcza preparatów nie spełniających wszystkich wymagań ujętych w aktualnej wersji opisu (nie dopuszcza preparatu np. nie zawierającego guanidyny).

Ponadto zamawiający modyfikuje § 2 ust. 1 załącznika nr 4 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia („Wzór umowy”) poprzez zastąpienie obecnego zapisu:

„Towar w zakresie:

pakietu nr będzie dostarczany w terminie do **dni roboczych**

pakietu nr będzie dostarczany w terminie do **dni roboczych**

(wg oferty: 3 lub 5) od momentu przesłania zamówienia faksem przez uprawnionego przedstawiciela Zamawiającego, którym jest Kierownik Działu Administracyjno-Gospodarczego lub osoba przez niego upoważniona.”

Zapisem:

„Towar w zakresie:

pakietu nr będzie dostarczany w terminie do **dni roboczych**

pakietu nr będzie dostarczany w terminie do **dni roboczych**

(wg oferty: 3 lub 5) od momentu przesłania zamówienia faksem przez uprawnionego przedstawiciela Zamawiającego, którym jest Kierownik Apteki Szpitalne.”

Zmodyfikowany wzór umowy stanowi załącznik nr 2 do niniejszego pisma.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony do dnia 19.06.2015 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.

Załączniki:

1. Formularz cenowy dla pakietu nr 4 – aktualne brzmienie.
2. Wzór umowy.

Egz.:

1. adresat.
2. aa.