



MOTYLKOWE SZPITALE

DLA DZIECI

WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

W NOWEJ SOLI



FAIR PLAY

☎ CENTRALA (068) 38-82-100
☎ DYREKTOR NACZELNY (068) 38-82-359
☎ GŁÓWNY LEKARZ SZPITALA (068)38-82-358
☎ Z-ca DYR. d/s ADM-EKSPLOATACYJNYCH (068) 38-82-345
☎ GŁÓWNY KSIĘGOWY (068) 38-82-351
☎ DZIAŁ ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
☎ TELEFON (68) 38 82 285 38 82 111 FAX 38 71 281

ADRES:
ul. Chałubińskiego 7
67-100 Nowa Sól

REGON 97074733

NIP 925-17-23-350

Nowa Sól dnia 16.01.2020r

Znak sprawy: DZP-280-5/2020

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (1)

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Sukcesywna dostawa rękawic jednorazowego użytku na potrzeby Wielospecjalistycznego Szpitala Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Nowej Soli”

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U z 2019 poz. 1843) w związku z wpływieniem pytań do zapisów treści SIWZ, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1 - Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie chlorowane długości min. 280-290 mm zależnie od rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 - Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości 278-290 mm w zależności od rozmiaru, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 - Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 280mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 - Pakiet 1, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości 280-290 mm w zależności od rozmiaru, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5 - Pakiet 1, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości 480 ± 10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6 - Pakiet 1, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości 280-300 mm, w zależności od rozmiaru, z mankietem rolowanym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 - Pakiet 2, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min 292 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Pakietu nr 1.

Pytanie 8 - Pozycja 1-4

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic posiadających $AQL \leq 0,65$?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie 9 - Pozycja 1-5

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic pakowanych w opakowania wzmocnione nie pyłące-foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie 10 - Pozycja 1-3

Czy zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice spełniały standardy Wyrobów Medycznych klasy I oraz Środków ochronnych kat. III ze stosowną informacją na opakowaniu oraz poziomami ochrony?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie 11 - Pozycja 1-4

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic zabezpieczających przed przenikaniem wirusów oraz syntetycznej krwi, co zostanie potwierdzone stosownym badaniem jednostki badawczej?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie 12 - Pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic z alternatywnego bardziej plastycznego tworzywa - neoprenu?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pozycja 4

Pytanie 13

Czy zamawiający opisując przedmiot zamówienia „w systemie podwójnego zakładania” będzie wymagał rękawic w formie gotowego kompletu dwóch par w jednym opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ tak.

Patynie 14

Czy zamawiający stosując zapis „polimerowane „ będzie oczekiwał rękawic pokrytych po obu stronach polimerem w celu łatwego zakładania ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ - nie.

Pytanie 15

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic przebadanych na przenikanie cementu kostnego?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pozycja 5

Pytanie 16

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie zapisu SIWZ „ Rękawice sterylne do cytostatyków” Czy zamawiający miał na myśli rękawice do przygotowywania leków cytostatycznych w warunkach kontrolowanych, a zatem czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic przeznaczonych do pomieszczeń o czystości powietrza A wykonanych z tworzywa syntetycznego z rolowanym mankietem, pakowanych w opakowania wewnętrzne foliowe i zewnętrzne foliowe zapobiegające pyleniu będących ŚOI kat III spełniających normy EN 374-1:2016 oraz EN 374-5: 2016?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Pytanie 17 - Pozycja 1-3,6

1.W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony indywidualnej oraz postępowaniem na 24 miesięcy (po 21 kwietnia 2019 brak możliwości wprowadzenia do obrotu produktów wg EWG 89/686) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy będzie oczekiwał rękawic zgodnych z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425, będących środkiem ochrony indywidualnej kat III oraz zgodnych z normami EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016, syntetycznej krwi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 2.

Patynie 18 - Pozycja 1-5

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic zabezpieczających przed przenikaniem wirusów oraz syntetycznej krwi, co zostanie potwierdzone stosownym badaniem jednostki badawczej?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie 19 - Pozycja 1-2

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony indywidualnej oraz postępowaniem na 18 miesięcy (po 21 kwietnia 2019 brak możliwości wprowadzenia do obrotu produktów wg EWG 89/686) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy będzie oczekiwał rękawic zgodnych z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425, będących środkiem ochrony indywidualnej kat III oraz zgodnych z normami EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016, syntetycznej krwi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Pytanie 20 - Pozycja 4-6

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony indywidualnej oraz postępowaniem na 18 miesięcy ((po 21 kwietnia 2019 brak możliwości wprowadzenia do obrotu produktów wg EWG 89/686) zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy będzie oczekiwał rękawic zgodnych z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425, będących środkiem ochrony indywidualnej kat III

oraz zgodnych z normami EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016, syntetycznej krwi?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Pytanie 21 - Pozycja 1

Czy zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice posiadały badania na przenikanie min. 15 leków cytostatycznych wg EN 374-3 (z informacją na opakowaniu)w celu ochrony pracowników podczas stosowania ich w procedurze podawania leków cytostatycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie 22 - Pozycja 4.

Czy zamawiający będzie oczekiwał zaoferowania rękawic wolnych od szkodliwych ftalanów z informacją na opakowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pozycja 5

Pytanie 23

Czy zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice były o wyższej grubości na palcu czyli min 0,14 mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Pytanie 24

Czy zamawiający podając w opisie przedmiotu zamówienia „ odporne na przenikanie substancji chemicznych „ będzie oczekiwał rękawic posiadających badanie na przenikanie min. 12 substancji chemicznych wg EN 374-3 w tym izopropanol, etanol, formaldehyd, chlorheksydyna , także z informacją na opakowaniu ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Pytanie 25

Czy zamawiający podając zapis w opisie przedmiotu zamówienia „wytrzymałe na rozciąganie i rozerwanie „ będzie oczekiwał rękawic o wytrzymałości min. 10N?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pozycja 6

Pytanie 26

Zwracamy się do zamawiającego o doprecyzowanie parametrów rękawicy sekcijnej : Czy zamawiające będzie oczekiwał rękawicy lateksowej niepodrowanej, teksturowanej (w celu lepszej chwytności) o podwyższonej grubości – min 0,36 mm na palcu, długości min. 300 mm, zabezpieczającej przed urazami mechanicznymi, posiadającej badania na przenikanie wirusów oraz syntetycznej krwi (potwierdzone badaniem jednostki niezależnej), spełniały standardy Wyrobów Medycznych klasy I oraz Środków ochronnych kat. III dostępne w rozmiarach od S do XXL, pakowane a'50szt?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami treści SIWZ

Pytanie 27

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic :

„ Rękawice sekcyjne lateksowe, bezpodrowe, kolor naturalnego lateksu, wewnętrzna część dłoni teksturowana(rybia łuska), wytrzymałe na rozciąganie i rozerwanie (uszkodzenia mechaniczne)-

grubość min 0,42 mm, zakładania, dobra chwytność i czucie Długość min. 300 mm. AQL 0,65. Środek ochrony indywidualnej kat III , pakowane parami ?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Zapisy SIWZ

Pytanie 28

W związku z zapisem zawartym w p11pp 6 SIWZ „**Wykonawca zobowiązany jest do przesłania próbek** w celu dokonania oceny jakości zaoferowanego przedmiotu zamówienia w ilości **po 1 op. z każdej pozycji.**”, Czy zamawiający będzie oczekiwał po 1 opakowaniu rozmiaru M z rękawic diagnostycznych o po 1 op.(50 par) np. rozmiaru 7 rękawic chirurgicznych?

Odpowiedź: Zamawiający dodusza, ale nie wymaga.

Pytanie - 29 Pakiet nr 2 poz. 6

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli pisząc rękawica diagnostyczna, jednorazowego użytku niesterylna sekcyjna? Rękawica diagnostyczna jak ją określa zamawiający jest wyrobem medycznym i musi być zgodna z normą EN 455., zaś naszego wieloletniego doświadczenia wynika iż w Polsce nie ma dostępnych rękawic sekcyjnych medycznych, a takowe miałyby stawkę VAT 8%, a nie 23%.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 6 nie wymaga rękawic diagnostycznych.

Pytanie 30 Pakiet nr 2 poz. 6

Czy zamawiający dopuści rękawicę, ochronna, grubą, wytrzymałą o długości 300 mm. ze stawką VAT 23% i będącą środkiem indywidualnym w kat. III, pakowane a'100 szt.?

Nadmieniamy, iż wyrażenie zgody na powyższy sposób pakowania, zapewni oszczędności finansowe dla szpitala przy zachowaniu takiego samego bezpieczeństwa i ochrony dla użytkowników.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 31 - Dotyczy pakiet I poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie iż ilość 4000 par dotyczy kompletu dwóch par opisanych przez Zamawiającego, tj 4000 kompletów dwóch par.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 32 - Dotyczy pakiet I poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie iż podana długość 500 mm jest wartością minimalną ? Rękawice jakie pragniemy Państwu zaoferować posiadają długość min. 505 mm – prosimy o wyrażenie zgody na w/w opisany parametr. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 33 - Dotyczy pakiet I poz. 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic o długości min. 305 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 34 - Dotyczy pakiet II poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego zapytaniem czy Zamawiający dopuści zaoferowania rękawic w opakowaniach a'200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości. Pozwoli to zaoferować Zamawiającemu rękawice w bardziej korzystnych cenach. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35 -Dotyczy zapisów umowy:

- 1) Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 6 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do **5 dni roboczych**.
- 2) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 pkt 1) projektu umowy poprzez zmniejszenie wartości kar umownej do 10%
- 3) Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 2 lit. b) poprzez nadanie mu następującej treści: *„Zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”*
- 4) Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 5 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: *oraz pkt 3 lit. b).*
- 5) Wnosimy o wykreślenie § 10 ust. 1 projektu umowy.
- 6) Wnosimy o doprecyzowanie procedury polubownego rozstrzygania sporów wyrażonej w § 10 ust. 3 projektu umowy poprzez określenie procedury postępowania stron Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z-ca DYREKTORA
ds. Eksploatacyjno-Administracyjnych
Wielospecjalistycznego Szpitala
SP ZOZ w Nowej Soli

Justyna Koszał