



WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W NOWEJ SOLI

„Zadowolenie i zdrowie pacjenta to nasz cel”

Nowa Sól dnia 14.10.2020 r.

Znak pisma: DZP-280-51/2020

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (1)

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Sukcesywne dostawy preparatów myjących i dezynfekcyjnych oraz urządzeń dozujących i pomocniczych na potrzeby WS SP ZOZ**”

Pytanie 1.

Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na Świecie, zgodnie z zaleceniami Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 20.03.2020 r.: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego> oraz z uwagi na ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

1 Pakiet I, poz.1

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z wytycznymi WHO Zamawiający oczekuje preparatu na bazie min. 80 g alkoholu etylowego i/lub 75 g izopropanolu, tak aby zapewnić szerokie spektrum działania produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 3

2Pakiet I, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje min. spektrum działania dla preparatu: ,F(c.albicans) Tbc,V (Vacina, Rota, Noro, Adeno, Polio) do 30 sek.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 4

Pakiet I, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na zapewnienie jakości, skuteczności i bezpieczeństwa oraz mainimalizację ryzyka stwarzanego przez produkty przeznaczone do stosowania przez służbę zdrowia, w tym brak zanieczyszczeń powstałych w procesie produkcji substancji czynnej oraz jej odpowiednią czystość, zamawiający wymaga, aby zaproponowany produkt był wytwarzany z substancji czynnych pochodzących od zatwierdzonych dostawców zgodnie z art. 95 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępnienia na rynku i stosowania produktów biobójczych, a na potwierdzenie powyższego wymaga przedstawienia

stosownej deklaracji wpisu w wykazie dostawców substancji czynnych prowadzonych przez Europejskiej Agencji Chemikaliów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 5

Pakiet II

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający oczekuje preparatu w koncentracji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 6

Pakiet II, poz. 1, wiersz 1

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający dopuszcza opakowanie 5kg = 5L.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 7

Pakiet IV

Czy Zamawiający dopuści wysoce wydajny preparat dezynfekcyjny oraz odkamieniający zawierający 1g kwasu nadoctowego oraz 7g nadtlenu wodoru, przeznaczony do stosowania w hemodializatorach oraz stacjach uzdatniania wody? Opakowanie 5L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Nie

Pytanie 8

Pakiet IV

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający dopuszcza opakowania 5kg = 5L.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 9

Pakiet VII, poz. 1, wiersz 1

Czy Zamawiający dopuści wannę do dezynfekcji narzędzi i endoskopów, o pojemności 3 L, wykonaną w całości z polipropylenu, ze szczelną pokrywą oraz sitem z PCV z wygodnym uchwytem umożliwiającym wyjęcie dezynfekowanych narzędzi, barwa biała.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 10

Pakiet VII, poz 2

Czy Zamawiający dopuści wannę do dezynfekcji narzędzi i endoskopów, o pojemności 5 L, wykonaną w całości z polipropylenu, ze szczelną pokrywą oraz sitem z PCV z wygodnym uchwytem umożliwiającym wyjęcie dezynfekowanych narzędzi, barwa biała. Wymiar wewn.: 500 x 170 x 120 mm, wymiar zewn.: 55 x 205 x 135 mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 11

Pakiet VII, poz 2

Czy Zamawiający dopuści wannę do dezynfekcji narzędzi i endoskopów, o pojemności 10 L, wykonaną w całości z polipropylenu, ze szczelną pokrywą oraz sitem z PCV z wygodnym uchwytem umożliwiającym wyjęcie dezynfekowanych narzędzi, barwa biała. Wymiar wewn.: 340 x 260 x 170 mm, wymiar zewn.: 400 x 300 x 180 mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 12

W celu miarkowania kar umownych wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy – 5-cio dniowego terminu rozpatrzenia reklamacji oraz zamianę słów: „... , licząc od daty otrzymania wezwania” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 3:

1. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne w przypadku nienależytego wykonania warunków umowy:

1) w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

2) w wysokości 0,1% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia w dostawie zamówionego przedmiotu umowy w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 2 umowy, lecz łącznie nie mniej niż 100 zł brutto oraz nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;

3) w wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwego asortymentu za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu zamówionego asortymentu wolnego od wad w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 6 i 9 umowy, lecz łącznie nie mniej niż 100 zł brutto oraz nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

dotyczy pakietu nr II:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9, trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, o niskim stężeniu roztworu użytkowego 0,5% i krótkim czasie działania do 10 min, o spektrum- bakteriobójczy, drożdżakobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, herpes, vaccinia), o możliwości przechowywania w roztworze roboczym do 72h bez ryzyka uszkodzenia narzędzi, o zawartości substancji antykorozyjnych, które chronią narzędzia przed zniszczeniem i korozją?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści o ile Wykonawca przedstawi wymagany dokument potwierdzający działanie antykorozyjne – zgodnie z normą NF S94-402 -1 (maj 2004).

Pytanie 15

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 6 ust.3 pkt 2 i 3 poprzez nadanie mu brzmienia:

1) w wysokości 0,1% niezrealizowanej części wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego przedmiotu umowy w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 2 umowy,

2) w wysokości 0,1 % niezrealizowanej części wartości wynagrodzenia brutto za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu zamówionego asortymentu wolnego od wad w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 6 i 9 umowy,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 6 ust.5 poprzez nadanie mu brzmienia:

„Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie przez Zamawiającego kar umownych należnych Zamawiającemu z wynagrodzenia Wykonawcy, o którym mowa w § 4 ust. 1. Jednakże w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Czy Zamawiający widzi możliwość dodania w § 6 ust. 6 o treści:

6. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 18

4. Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 7 ust. 3 użytego określenia „opóźnienia” określeniem „zwłoki

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19

Zadanie I poz 1 i 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanego w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispenso. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu Sterisol zawęży konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat pod warunkiem wymiany na koszt Wykonawcy wszystkich dozowników typu sterisol obecnie funkcjonujących u Zamawiającego. W związku, iż w OAiT dozowniki z preparatem do dezynfekcji rąk umocowane są na każdym łóżku musi być spełniony Wymóg dodatkowy – konieczność umocowania na ramie łóżka (na barierce) do intensywnej terapii.

Pytanie 20

Zadanie I poz. 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny dozownika do systemu zamkniętego wykonanego ze stali nierdzewnej, dostosowanego do opakowań preparatów w systemie zamkniętym w opakowaniach 1L spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem wymiany na koszt Wykonawcy wszystkich dozowników typu sterisol obecnie funkcjonujących u Zamawiającego. W związku, iż w OAiT dozowniki z preparatem do dezynfekcji rąk umocowane są na każdym łóżku musi być spełniony Wymóg dodatkowy – konieczność umocowania na ramie łóżka (na barierce) do intensywnej terapii. Przesłanie dozownika szt 1. Dozownik nie podlega zwrotowi.

Pytanie 21

Pakiet VII poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny wanierek, których pokrywa jest wykonana z nieprzezroczystego PCV spełniających pozostałe zapisy SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

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

67-100 Nowa Sól, ul. Chałubińskiego 7

REGON 970774733

NIP 925-17-23-350

www.szpital-nowasol.pl

KRS: 0000011616; Sąd Rejonowy w Zielonej Górze, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

tel. centrala 068 38 82 100

tel. sekretariat 068 38 82 357, 068 38 82 345

faks 068 387 78 51, 068 38 77 003

sekretariat@szpital-nowasol.pl

105