



107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Walcz dnia: 05.10.2015r

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Walczu, ul. Kołobrzaska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę środków dezynfekujących, materiałów zużywalnych do sterylizacji gazowej i parą wodną, druków medycznych gotowych i zleconych, ciekły azot – znak 24/med/2015** ogłoszonym na stronach internetowych Biuletynu Zamówień Publicznych dnia 17.09.2015r pod numerem 243370-2015

Pytanie 1 dotyczące projektu umowy

W par.4 proponujemy zmienić zapis na:

2. Poszczególne dostawy będą realizowane w terminie do dnia roboczego od dnia złożenia zamówienia wysłanego faksem, pisemnie lub telefonicznie przez osobę wymienioną w ust.1. Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy.

Pytanie 2 dotyczące projektu umowy

W par.5 proponujemy zmienić zapis na:

4. Zapłata wynagrodzenia nastąpi w formie polecenia przelewu w terminie do 60 dni od daty wystawienia faktury VAT zgodnej z postanowieniami ust.1,2 i 3

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy.

Pytanie 3 dotyczące projektu umowy

W par.5 proponujemy zmienić zapis na:

4. Ewentualne spory wynikłe z umowy będą rozstrzygane przez Właściwy sąd powszechny.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy.

Pytanie 4 dotyczące Zadania 14

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w Zadaniu 14 preparatu spełniającego wszystkie wymagania Zamawiającego konfekcjonowanego w opakowania = 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedz

Zamawiający wyraża zgodę na proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

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.) ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 6

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

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 7

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

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 8

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

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 9

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?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie (patrz paragraf 1 projektu umowy)

Pytanie 10 dotyczące Zadania 2 poz. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do przetargu preparatu do dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego bez zawartości aldehydów i lotnych substancji aktywnych. Spektrum działania bakterie (łącznie z Tbc), grzyby, wirusy: HBV, HIV, Rota i Herpes do 15 minut. W opakowaniach 6 l.

Odpowiedz

Zamawiający wymaga zaferowania preparatu do dezynfekcji zgodnego z zapisem producenta Drager na bazie aldehydów lub czwartorzędowych związków amonowych. (bezwzględne wykluczenie związków alkoholowych).

Pytanie 11 dotyczące Zadania 1 – higiena rąk

1. Poz. 1 –Mając na uwadze porównywalność składanych ofert, prosimy o wyjaśnienie, czy określona w opisie przedmiotu zamówienia ilość preparatu – 100, dotyczy litrów czy opakowań ?
2. Poz. 1 - Czy w przypadku zaferowania mniejszych opakowań niż 0,1 dm³ należy odpowiednio przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?
3. Poz. 1 i poz. 2 – Czy Zamawiający wymaga preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o potwierdzonej skuteczności bójczej wobec B, Tbc, F, V – badania wykonane w obszarze medycznym?
4. Poz. 1 i poz. 2 – Czy wymagana przez Zamawiającego skuteczność wobec V oznacza działanie wirusobójcze zgodne z normą EN 14476?
5. Poz. 1 i poz. 2 – Prosimy o określenie, w jakim czasie oferowany preparat ma osiągać wymagany zakres działania ?
6. Poz. 2 i poz. 3 - Czy Zamawiający wymaga, aby dozowniki dostarczone przez Wykonawcę do zabezpieczenia pracy szpitala posiadały status wyrobu medycznego?

Odpowiedz

- od 1) Wskazana w SIWZ ilość dotyczy opakowań.
od 2) Zgodnie z zasadami matematyki do dwóch miejsc po przecinku.
od 3) Tak.
od 4) Tak.
od 5) Zamawiający określa czas do 2 minut.
od 6) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 12 dotyczące Zadania 5

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 75mm x 35mm x 100m w miejsce rękawa 75mmx25mmx100m?
2. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 300mm x 70mm x 100m w miejsce rękawa 300mmx60mmx100m?
3. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 400mm x 80mm x 100m w miejsce rękawa 380mmx80mmx100m?

4. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe do sterylizacji spełniające wymagania SIWZ, posiadające wymagane wskaźniki, kierunek otwierania oraz pozostałe oznaczenia i napisy umieszczone poza przestrzenią pakowania, w obrębie fabrycznego zgrzewu, na papierze od strony folii?

Odpowiedz

- od 1) Zamawiający dopuszcza w/w rękaw.
- od 2) Zamawiający dopuszcza w/w rękaw.
- od 3) Zamawiający dopuszcza w/w rękaw.
- od 4) Zamawiający dopuszcza w/w rękawy.

Pytanie 13 dotyczące Zadania 1 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk w opakowaniach do 1L, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z opisem SIWZ.

Pytanie 14 dotyczące Zadania 1 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniach do 1L, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z opisem SIWZ.

Pytanie 15 dotyczące Zadania 2 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w/w preparatu.

Zamawiający określił w sposób precyzyjny kryteria, które powinny spełniać oferowane preparaty. Wymogi odnośnie środków dezynfekcyjnych podyktowane są bezpieczeństwem pacjentów i personelu oraz procedurami sanitarno-epidemiologicznymi obowiązującymi w szpitalu. Zamawiający nie określa szczegółowo składu preparatów, a jedynie wyklucza substancje niepożądane np. takie jak pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji.

Pytanie 16 dotyczące Zadania 2 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 5L?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w/w preparatu.

Zamawiający określił w sposób precyzyjny kryteria, które powinny spełniać oferowane preparaty. Wymogi odnośnie środków dezynfekcyjnych podyktowane są bezpieczeństwem pacjentów i personelu oraz procedurami sanitarno-epidemiologicznymi obowiązującymi w szpitalu. Zamawiający nie określa szczegółowo składu preparatów, a jedynie wyklucza substancje niepożądane np. takie jak pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji.

Pytanie 17 dotyczące Zadania 2 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości

etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 1l?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w/w preparatu.

Zamawiający określił w sposób precyzyjny kryteria, które powinny spełniać oferowane preparaty. Wymogi odnośnie środków dezynfekcyjnych podyktowane są bezpieczeństwem pacjentów i personelu oraz procedurami sanitarno-epidemiologicznymi obowiązującymi w szpitalu. Zamawiający nie określa szczegółowo składu preparatów, a jedynie wyklucza substancje niepożądane np. takie jak pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji.

Pytanie 18 dotyczące Zadania 2 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w/w preparatu.

Zamawiający określił w sposób precyzyjny kryteria, które powinny spełniać oferowane preparaty. Wymogi odnośnie środków dezynfekcyjnych podyktowane są bezpieczeństwem pacjentów i personelu oraz procedurami sanitarno-epidemiologicznymi obowiązującymi w szpitalu. Zamawiający nie określa szczegółowo składu preparatów, a jedynie wyklucza substancje niepożądane np. takie jak pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji.

Pytanie 19 dotyczące Zadania 2 pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniach do 160g, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuści wszystkie preparaty w opakowaniach do 160g spełniające pozostałe warunki SIWZ, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 20 dotyczące Zadania 2 pozycja 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniach do 300 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, o spektrum B, Tbc, F, V do 1000 ppm, S (Cl. Difficile warunki brudne – albumina), spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu w opakowaniach do 300 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, pod warunkiem, że spełnia wszystkie wymogi dla tego preparatu zawarte w SIWZ.

Pytanie 21 dotyczące Zadania 2 pozycja 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w opakowaniach do 5L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuści wszystkie preparaty w opakowaniach do 5l spełniające pozostałe warunki SIWZ, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 22 dotyczące Zadania 2 pozycja 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu bezalkoholowego, w opakowaniach do 1L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz

Zamawiający dopuści wszystkie preparaty w opakowaniach do 1l spełniające pozostałe warunki SIWZ, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie 23

W przypadku dopuszczenia innych wielkości opakowań, prosimy o określenie czy wycenić ułamekową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odpowiedz

Zgodnie z zasadami matematyki do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 24 dotyczące Zadania 1 poz 2 i 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 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 i zamontować bez angażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispenso. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność do 800ml 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 2004r. 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.

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z SIWZ.

Zgodnie z wiedzą Zamawiającego istnieje co najmniej trzech producentów opisanego w w/w Zadaniu asortymentu.

Pytanie 25 – dotyczące Zadania 20

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w kwestii „Czas realizacji zamówienia” na dopisanie 72 godzin roboczych?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane rozwiązanie.