

Znak sprawy 45/2017

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 209 000 Euro zamieszczonego w BZP w dniu 11.10.2017 r. pod numerem 600545-N-2017 na dostawę miękkich opakowań sterylizacyjnych do sterylizacji parowej, plazmowej i gazowej w 4 pakietach dla potrzeb Działu Dezynfekcji i Centralnej Sterylizacji Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego w Elblągu.

Wojewódzki Szpital Zespólny w Elblągu informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w dniach 12-16.10.2017 r. od Wykonawców wpłynęły zapytania o następującej treści:

1. dot. pakietu Nr 1

Czy Zamawiający w pozycji nr 1 pakietu dopuści rękaw o rozmiarze 55 mm ?

Ad. 1. Tak

2. dot. Pakietu Nr 2 poz.5

Czy Zamawiający dopuści rękaw szerokości 420 mm?

Ad. 2. Tak

3. dot. wzoru umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Ad. 3. Tak, jest to określone w paragrafie 2 ust. 4 wzoru umowy

4. dot. wzoru umowy

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Ad. 4. Nie, tylko w przypadku opisanym w § 4 ust. 8c)

5. dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Ad. 5. Nie

6. dot. wzoru umowy

Jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Ad. 6. Zamawiający nie jest w stanie dokładnie wskazać jaki procent ilości na pewno zamówi, aczkolwiek informuje, że dokonał oszacowania ilości z należytą starannością.

7. dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się na zmniejszenie wymiaru kary z 1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia na 0,1% wartości brutto danego zamówienia za każdy dzień opóźnienia ?

Ad. 7. Nie

8. dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez Wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez Wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności Wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Ad. 8. Nie

9. dot. pakietu Nr 1 pozycje 1-15

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Ad. 9. Nie wymaga

10. dot. pakietu Nr 1 pozycje 1-15

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Ad. 10. Nie wymaga

11. dot. pakietu Nr 1 pozycje 1-15

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Ad. 11. Zgodnie z SIWZ dla pakietu Nr 1

12. dot. pakietu Nr 1 pozycje 1-15

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.

Ad. 12. Nie wymaga

13. dot. Pakietu Nr 3 pozycje 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Ad. 13. Nie wymaga

14. dot. Pakietu Nr 3 pozycje 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby papier krepowy posiadał gramaturę wynoszącą min. 60g/m² ?

Ad. 14. Zgodnie z normami przywołanymi w SIWZ

15. dot. Pakietu Nr 3 pozycje 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyrobu?

Ad. 15. Zgodnie z normami przywołanymi w SIWZ

16. dot. Pakietu Nr 4 pozycje 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji włóknina gwarantowała sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna najważniejszą cechą użytkową opakowania, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Ad. 16. Nie wymaga

17. dot. Pakietu Nr 4 pozycje 1-2

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia gramatury oraz parametrów wytrzymałościowych zgodnych z normą PN EN 868 dla oferowanej włókniny wydanych przez producenta a nie dystrybutora lub firmę konfekcjonującą?

Ad. 17. Zamawiający nie określił czy wymaga

18. dot. pakietu Nr 1

Czy Zamawiający oczekuje zgodnie z pkt. 4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

Ad. 18. Zamawiający nie określił, że oczekuje powyższego

19. dot. pakietu Nr 1

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający oczekuje, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.

Ad. 19. Zamawiający nie określił, że oczekuje powyższego

20. dot. pakietu Nr 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych o gramaturze papieru 70g/m², która korzystnie wpływa na wytrzymałość mechaniczną papieru?

Ad. 20. Zamawiający nie określił, że oczekuje powyższego

21. dot. pakietu Nr 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawów papierowo-foliowych z napisami i wskaźnikami umieszczonymi tylko i wyłącznie na papierze od strony folii?

Ad. 21. Zamawiający nie określił, że oczekuje powyższego

22. dot. pakietu Nr 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.

Ad. 22. Zamawiający nie określił, że oczekuje powyższego