

Częstochowa, dn.15.12.2015 r.

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego

**DOSTAWA RĘKAWIC MEDYCZNYCH JEDNORAZOWEGO
UŻYTKU STERYLNYCH I BEZIGŁOWEGO ZAMKNIĘTEGO SYSTEMU
DO CENTRALNYCH CEWNIKÓW ŻYLNÝCH**

Znak sprawy: DAZ.26.120.2015

Ldz. 4128 /15

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie nr 1

DO SIWZ:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia dokumentów dopuszczających zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy dany Wykonawca nie podlega wykluczeniu a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy PZP).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Do Umowy:

a) Czy w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

Odpowiedź: Zamawiający nie przewiduje możliwości podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety.

W razie udzielenia na powyższe pytanie odpowiedzi odmownej, w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, uprzejmie prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na wprowadzenie w treści umowy obejmującej wszystkie pakiety, w ramach których konkretnemu wykonawcy zostało udzielone zamówienie, poniższego zapisu: „Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

b) Prosimy Zamawiającego o zmianę art. 8 ust. 1 pkt. 7 na zapis: „(...)dopuszcza się ograniczenie zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym (max o 20%), co nie jest odstępianiem od umowy, nawet w części; w takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar”.

Odpowiedź: Ilości podane w SIWZ są planowane na 24 miesiące.

c) Prosimy Zamawiającego o dodanie treści do zapisu umowy: „Dopuszcza się zmianę cen spowodowaną zmianą cen producenta, zmianą kursu walut oraz zmianą wskaźnika inflacji ogłoszonego przez GUS oraz

urzędową zmianą stawek VAT. Zmiana stawki VAT wchodzi automatycznie w dzień wejścia w życie odpowiedniego aktu prawnego, bez konieczności aneksowania umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmiana powyższa zostanie wprowadzona do umowy zawieranej z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w niniejszym postępowaniu.

Pytanie nr 3

Pakiet 1

Ze względu na to, że poziom protein lateksowych w rękawicach jest bezpośrednio związany z ryzykiem alergii wśród użytkowników, prosimy o wyjaśnienie, czy tak istotny parametr ma być również potwierdzony przez niezależną od producenta jednostkę w postaci sporządzonego przez nią raportu, nie starszego niż 2013r? Nadmieniamy, iż wymóg ten w żaden sposób nie ogranicza konkurencji, gdyż każdy dystrybutor danej rękawicy jest w posiadaniu kart technicznych producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 2

a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych pudrowanych o obniżonej zawartości pudru <15 mg/dm², AQL po zapakowaniu < 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 70 ug/g rękawicy (badania niezależne), mankiet prosty z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, średnia długość dla rozmiaru 7,5 305 mm, zgodność z normą EN 420 (raport z wynikami badań), EN 374-1,2,3 (raport z wynikami badań), opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Grubość: mankiet 0,16 mm, dłoń 0,20 mm, palec 0,22 mm. Siła zrywania przed starzeniem 18 N.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2012 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, zgodne z EN-374-3 (raport z wynikami badań), EN 420, EN 388, potwierdzone przez producenta. Siła zrywania przed starzeniem 14N, Grubość: mankiet min. 0,145 mm, dłoń 0,185 +/- 0,02, palec 0,195-0,22 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

c) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2012 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność cytostatyków (raporty z wynikami badań). Zgodne z EN 420, EN 388, potwierdzone przez producenta. (Możliwość zaoferowania standardowych i o podwyższonej chwytności w zależności od potrzeb użytkownika.). Siła zrywania przed starzeniem 18 N, grubość: mankiet min.0,16 mm, dłoń 0,21 ±0,015mm, palec: 0,27 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 3

a) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych poliizoprenowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm AQL = 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, kolor beżowy, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność cytostatyków (raport z wynikami badań) Zgodne z EN 420, EN 388, potwierdzone przez producenta. Grubość mankiet 0,17 mm, dłoń 0,215 mm, palec 0,27 mm. Siła zrywania przed starzeniem 14 N.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

b) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych neoprenowych w kolorze brązowym, grubość mankiet 0,18 mm, dłoń 0,21 mm, palec 0,23 mm. Długość min. 300 mm, AQL po zapakowaniu 1,0, rękawice posiadają podłużne i poprzeczne wzmocnienia mankieta zapobiegające zsuwaniu

się rękawicy podczas zabiegu. Rolowany mankiet, z wewnętrzną warstwą polimerową, sterylizowane radiacyjnie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Część 4

a) Czy Zamawiający oczekuje 80 par rękawic?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje 80 par rękawic.

b) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych lateksowych rękawic ginekologicznych, bezpydrowych, kształt w pełni anatomiczny z rolowanym brzegiem. Powierzchnia mikroteksturowana. Rozmiary: S (6,5), M (7,5), L (8,5) Materiał / kolor: Lateks naturalny / Kremowy, AQL: 1,5, Średni poziom protein lateksowych: <50 ug/g rękawicy, Grubość (pojedyncza ścianka; mm): Palec – min. 0,18; Długość rękawicy: 500 mm, pakowane w op. a 50 par, Zgodne z normami: EN 455, ASTM D 3577, ISO 9001:2008, ISO 13485:2003, ASTM F 1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne lateksowe rękawice ginekologiczne, bezpydrowe, kształt w pełni anatomiczny z rolowanym brzegiem, rozmiary: S (6,5), M (7,5), L (8,5). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein lateksowych ≤ 50 ug/g oraz rękawice o długości ≥ 270 mm dla rozmiarów 7,0 - 8,0?

Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Wzór umowy:

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

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w zdaniu pierwszym w § 7 ust. 5 wzoru umowy dopisać słowa „, chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie dotychczasowej treści § 7 ust. 5 wzoru umowy może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, dotychczasowa treść § 7 ust. 5 wzoru umowy pozostaje w sprzeczności z np. art. 552 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Nie.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 11 wzoru umowy zostały wykreślone słowa „oraz jedną kopię”?

Zapis w § 7 ust. 11 wzoru umowy o obowiązku dostarczenia wraz z towarem zarówno oryginału, jak i kopii faktury, wynika prawdopodobnie z pomyłki. Kopia faktury jest przeznaczona dla wykonawcy i nie jest potrzebna Zamawiającemu.

Zgodnie z § 19 ust. 1 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360), nabywca towaru otrzymuje jeden egzemplarz faktury.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Zważywszy na treść § 8 ust. 1 pkt 8) i 11) oraz § 10 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (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.

Odpowiedź: Ilości podane w SIWZ są planowane na 24 miesiące.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy został dodany podpunkt 13) o następującej (lub podobnej) treści: „dopuszcza się zmianę cen jednostkowych asortymentu objętego umową 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 lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%”?

Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Nie.

6. O jakie konkretnie odpady chodzi w pkt 2.6 załącznika do umowy? Czy wykonawca, którego oferta zostanie wybrana w niniejszym postępowaniu, będzie zobowiązany do wywożenia odpadów z terenu Zamawiającego?

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Wykonawca, którego oferta zostanie wybrana w niniejszym postępowaniu, nie będzie zobowiązany do wywożenia odpadów z terenu Zamawiającego. Niniejszy załącznik do umowy nie dotyczy wykonawców świadczących dostawę.

Pytanie nr 9

Część nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe, lekko pudrowane sterylne w rozmiarach 6, do 8,5 (stopniowanie co 0,5 rozmiaru), sterylizowane radiacyjnie, pakowane podwójnie: wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowany papier; AQL = 1,0; o zawartości pudru poniżej 15mg/dm², o zawartości protein 90ug/g, długość rękawicy w rozmiarze 6,0-6,5 – min. 285mm, rozmiar 7,5-8 min. 290mm; o grubości na palcu 0,23mm, dłoni 0,20mm, kształt anatomiczny, rolowany mankiet, mechaniczna odporność na rozerwanie, nie powodujące odczynów na skórze, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, łatwe do wyjmowania z opakowania: min. 1,5cm wolny margines od góry opakowania zapewniający łatwe antyseptyczne otwieranie, łatwe w nakładaniu, zgodne z normą EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10

Część nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne w kolorze naturalnego lateksu, występujące w rozmiarach 6,0-8,5 (stopniowanie co 0,5 rozmiaru), o anatomicznym kształcie, z rolowanym mankiem bez taśmy adhezyjnej, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, polimerowane oraz lekko chlorowane od strony zewnętrznej jak i wewnętrznej, o grubości na palcu 0,23, na dłoni 0,20mm, na mankietie 0,18mm, o długości min. 280mm-300mm w zależności od rozmiaru, o poziomie białek poniżej 30µg/g, AQL = 1,0, o sile zrywu przed starzeniem 20N, zgodne z normą EN 455 – 1,2,3; zgodne z normami EN 556, ASTM F 1674 z użyciem bakteriofaga PhiX174, , zgodne z normami ISO 9001 i 13485 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

Część nr 4 poz. 1 KOREKTA

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,32mm występujące rozmiarach S (6,5), M (7,5), L (9,0); Pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice o grubości na palcu 0,32mm występujące w rozmiarach S (6,5),M(7,5), L (9,0). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Zwracamy się zapytaniem czy w części nr 1 w pozycji nr 1 dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, lekko pudrowane w opakowaniu zewnętrznym: papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowanym, posiadające zawartość pudru: max 100 mg/rękawiczkę, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13

Zwracamy się z zapytaniem czy w części nr 2 w pozycji nr 1 dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne posiadające mankiet prosty zakończony rolowanym brzegiem z listwą samoprzylepną, o grubościach: na palcu 0,23mm, na dłoni 0,205m, na mankiecie 0,17mm, nieznacznie różniących się od wymaganej, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Zwracamy się z zapytaniem czy w części nr 3 w pozycji nr 1 dopuści rękawice chirurgiczne, chirurgiczne neoprenowe, antyalergiczne bezlateksowe, bezpudrowe, sterylne w kolorze zielonym, polimeryzowane tylko od strony wewnętrznej, w opakowaniu zewnętrznym: papier/papier - wewnętrznie jednostronnie foliowanym, o grubościach: na palcu minimum 0,19mm, na dłoni minimum 0,17mm, na mankiecie minimum 0,15mm, nieznacznie różniących się od wymaganej, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15

Zwracamy się z zapytaniem czy w części nr 4 w pozycji nr 1 dopuści rękawice ginekologiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne o grubościach: na palcu minimum 0,33mm, na dłoni minimum 0,30mm, w rozmiarach: S(6,5), M(7,5), L(8,5), spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice ginekologiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne o grubościach: na palcu minimum 0,33mm, na dłoni minimum 0,30mm, w rozmiarach: S(6,5), M(7,5), L(8,5), spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego tj. www.szpitalparkitka.com.pl.

Informujemy, że dotychczas nie przekazano SIWZ zgodnie z art. 42 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Stosownie do art. 38 ust.2 uPzp wyjaśnienia treści SIWZ Zamawiający przesyła tylko tym Wykonawcom, którym przekazał SIWZ na ich wniosek. Pozostali Wykonawcy winni zapoznać się z treścią wyjaśnień do SIWZ zamieszczoną na stronie internetowej Zamawiającego www.szpitalparkitka.com.pl.

Zamawiający zachowuje wyznaczony na dzień 18.12.2015 r. termin składania i otwarcia ofert.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie wskazanych zmian w składanych ofertach.

ZATWIERDZIŁ:

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
Im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz.....

Podpis Kierownika Zamawiającego