

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne o wartości poniżej 30 000 euro w trybie procedury porównanie cen na :
Dostawa materiałów do sterylizacji dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

_ Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści do opisu przedmiotu zamówienia i zaproszenia do złożenia oferty dla w/w postępowania, i w odpowiedzi na zadane pytania Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Dot. Pakiet 2., Poz. 1,

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy zgodne z opisem SIWZ w opakowaniach 480 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego? Prosimy o określenie, czy wymaganą, niepełną ilość opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego należy zaokrąglić w górę, w dół czy wycenić niepełne opakowanie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy zgodne z opisem SIWZ w opakowaniach 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego? Prosimy o określenie, czy wymaganą, niepełną ilość opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego należy zaokrąglić w górę, w dół czy wycenić niepełne opakowanie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie

Pytanie nr 3

Dot. Pakiet 2., Poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy zgodne z opisem SIWZ w opakowaniach 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego? Prosimy o określenie, czy wymaganą, niepełną ilość opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego należy zaokrąglić w górę, w dół czy wycenić niepełne opakowanie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie

Pytanie nr 4

Dot. Pakiet 2., Poz. 5.

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego do opisanego testu typu Bowie Dick w postaci nowej generacji zestawu (klasa 2 wg PN-EN ISO 11140), składającego się z dwuelementowej kapsuły - jedna część wykonana z tworzywa sztucznego klasy medycznej, druga z porowatego metalu - oraz z niezawierającego niebezpiecznych substancji toksycznych samoprzylepnego wskaźnika zmieniającego zabarwienie z żółtego na niebieski, dostosowanego do parametrów 134°C/3,5 min.? Każde opakowanie zawiera 400 wskaźników i przyrząd PCD.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 5

Dot. Pakiet 2., Poz.5.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Przy takiej konstrukcji zadania, możliwość przystąpienia do przedmiotowego postępowania ma tylko jedna firma – Informer Med, która w Polsce jest jedynym dostawcą tego typu produktu, co jest niezgodne z podstawowymi zasadami Prawa Zamówień Publicznych – tj. zasadą uczciwej konkurencji oraz równego traktowania potencjalnych Oferentów. Tym samym Zamawiający naraża się na wysokie koszty pozostałych materiałów eksploatacyjnych wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, które są oferowane również przez inne firmy. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli Państwu na otrzymanie ofert konkurencyjnych cenowo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 6

Dot. Pakiet 2., Poz. 6.

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli Państwu na otrzymanie ofert konkurencyjnych cenowo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 7

Dot. Pakiet 2., Poz. 10.

Prosimy o dopuszczenie przyrządu PCD zgodnego z opisem SIWZ do kontroli sterylizacji pary wodnej testami chemicznymi V lub VI klasy i biologicznymi w jednym czasie z wbudowaną węzownicą.

Uzasadnienie:

Zgodnie z treścią normy EN 285 dotyczącej dużych sterylizatorów, test Bowie-Dicka powinien sprawdzać zdolność penetracji pary, przede wszystkim, przez wsad porowaty, natomiast przyrząd opisany przez Zamawiającego jest urządzeniem symulującym tylko wsad rurowy. Taki test można traktować jako dodatkowa kontrola, natomiast prawidłowy test Bowie-Dicka powinien zawierać głównie symulator wsadu porowatego i właśnie dlatego na rynku dostępne są różnego rodzaju inne rozwiązania, jak np. opisany w pyt. 4 zestaw czy też najbardziej standardowy - jednorazowy pakiet ze wsadnikiem umieszczonym pomiędzy warstwą papieru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 8

Dot. Pakiet 4., Poz. 1.

Zwracamy się z wnioskiem o wydzielenie ww. pozycji i utworzenie odrębnego pakietu. Przy takiej konstrukcji zadania, możliwość przystąpienia do przedmiotowego postępowania ma tylko jedna firma – Johnson&Johnson, która w Polsce jest jedynym dostawcą kaset do sterylizatorów, co jest niezgodne z podstawowymi zasadami Prawa Zamówień Publicznych – tj. zasadą uczciwej konkurencji oraz równego traktowania potencjalnych Oferentów.

Tym samym Zamawiający naraża się na wysokie koszty wielu pozostałych materiałów eksploatacyjnych wymaganych w formularzu asortymentowo-cenowym, które są oferowane również przez inne firmy. Wydzielenie ww. pozycji pozwoli Państwu na otrzymanie ofert konkurencyjnych cenowo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 9

Dot. Pakiet 4., Poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści do oceny równoważne testy pakowane po 200szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego, odbarwiające się po procesie sterylizacji z koloru różowego na żółty? Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość testów do kontroli sterylizacji. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 10

Dot. Pakiet 4., Poz. 3.

Czy Zamawiający dopuści do oceny równoważne testy pakowane po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego, posiadające zewnętrzny wskaźnik na etykiecie odbarwiający się po procesie sterylizacji z koloru fioletowego na żółty? Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość testów do kontroli sterylizacji. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Prosimy o określenie, czy wymaganą, niepełną ilość opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego należy zaokrąglić w górę, w dół czy wycenić niepełne opakowanie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 11

Dot. Pakiet 4., Poz. 4.

Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów zgodnych z opisem SIWZ ze wskaźnikiem zmieniającym zabarwienie z koloru fioletowego na niebieski. Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość rękawów. Rękawy są sprzedawane pojedynczo lub w opakowaniach zbiorczych po 4 szt., co jest korzystne dla Zamawiającego z uwagi na możliwość robienia zakupów stopniowo i bez magazynowania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 12

Dot. Pakiet 4., Poz. 5.

Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów zgodnych z opisem SIWZ ze wskaźnikiem zmieniającym zabarwienie z koloru fioletowego na niebieski. Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość rękawów. Rękawy są sprzedawane pojedynczo lub w opakowaniach zbiorczych po 3 szt., co jest korzystne dla Zamawiającego z uwagi na możliwość robienia zakupów stopniowo i bez magazynowania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 13

Dot. Pakiet 4., Poz. 6.

Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów zgodnych z opisem SIWZ ze wskaźnikiem zmieniającym zabarwienie z koloru fioletowego na niebieski. Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość rękawów. Rękawy są sprzedawane pojedynczo lub w opakowaniach zbiorczych po 2 szt., co jest korzystne dla Zamawiającego z uwagi na możliwość robienia zakupów stopniowo i bez magazynowania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 14

Dot. Pakiet 4., Poz. 7.

Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów zgodnych z opisem SIWZ ze wskaźnikiem zmieniającym zabarwienie z koloru fioletowego na niebieski. Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość rękawów. Rękawy są sprzedawane pojedynczo lub w opakowaniach zbiorczych po 2 szt., co jest korzystne dla Zamawiającego z uwagi na możliwość robienia zakupów stopniowo i bez magazynowania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 15

Dot. Pakiet 4., Poz. 8.

Prosimy o dopuszczenie do oceny rękawów zgodnych z opisem SIWZ ze wskaźnikiem zmieniającym zabarwienie z koloru fioletowego na niebieski. Kolor przebarwienia nie ma żadnego wpływu na jakość rękawów. Rękawy są sprzedawane pojedynczo lub w opakowaniach zbiorczych po 2 szt., co jest korzystne dla Zamawiającego z uwagi na możliwość robienia zakupów stopniowo i bez magazynowania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 16

Ogólne do pakietu 4.

Prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia zaświadczenia producenta systemu STERRAD 100NX o kompatybilności oferowanych produktów. Oferowane produkty są wyrobami medycznymi, zgodnymi ze stosownymi normami, przeznaczonymi do systemu sterylizacji nadtlutlenkiem wodoru.

Wymagane przez Zamawiającego zaświadczenie o kompatybilności materiałów eksploatacyjnych posiada wyłącznie firma Johnson&Johnson, w efekcie czego tylko ta firma może złożyć ofertę w pakiecie 4. Zapis ten celowo wyklucza innych Wykonawców, co jest niezgodne z podstawowymi zasadami Prawa Zamówień Publicznych – tj. zasadą uczciwej konkurencji oraz równego traktowania potencjalnych Oferentów.

Tym samym Zamawiający naraża się na wysokie koszty materiałów eksploatacyjnych, oferowanych również przez inne firmy, o tych samych, a nawet lepszych parametrach jakościowych w niższej cenie.

Zgoda Zamawiającego pozwoli Państwu na otrzymanie ofert konkurencyjnych cenowo.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie nr 17

Pakiet 1

Poz. 1 – 9

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na rękawy papierowo – foliowe, w których papier posiada niezwilżalność wodą 33s?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

b) Czy ze względu na fakt, iż opakowania papierowo- foliowe są wyrobem medycznym klasy I, dla których nie ma konieczności potwierdzenia ich jakości przez niezależną jednostkę notyfikowaną Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia potwierdzenia zgodności konstrukcji z PN EN-868-5 wydanego przez niezależną jednostkę i wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkty, dla których zgodność z normą potwierdzona jest certyfikatem wystawionym przez producenta? Przedmiotowy zapis nie ma podstaw prawnych i służyć może ograniczeniu konkurencyjności postępowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

c) 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.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

d) Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy papierowo- foliowe do sterylizacji posiadały znak CE umieszczony wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce), a nie bezpośrednio na produkcie? Zgodnie z art. 11 ust. 8. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogły wprowadzić w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, a także numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Używanie na rękawach sterylizacyjnych, które następnie pełnią funkcję opakowania dla wysterylizowanych wyrobów medycznych, wprowadza w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, który dotyczy nie wyrobu znajdującego się wewnątrz rękawa (wysterylizowanej zawartości), a samego rękawa.

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

e) Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo – foliowych, na których znajduje się oznaczenie obowiązujących norm, tj. ISO 11607-1 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5, co jest wymagane przez obowiązujące normy?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

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

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wymaga.

g) Poz. 8 - Czy zamawiający dopuści rękaw o szerokości 350 mm w rolkach o dł. 200 m z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 18

Pakiet 1

Poz. 10

Czy Zamawiający wpisując określenie” wzmocniony’ ma na myśli rękaw foliowo – poliolefinowy typu „ULTRA” o gramaturze papieru wynoszącej 93g/m² przeznaczony m. in.do pakowania dużych ciężkich zestawów

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 19

Pakiet 1

Poz. 11-14

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na papier sterylizacyjny wytrzymały na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 0,8 kN/m oraz w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

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

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 20

Pakiet 1

Poz. 16

Czy Zamawiający dopuści papier absorpcyjny 300 x 500 mm pakowany po 500 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 21

Pakiet 1

Poz. 19

Czy zamawiający dopuści rękaw o szerokości 400 mm w rolkach po 200 m, z przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 22

Pakiet 2

Poz. 1

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 23

Pakiet 2

Poz. 2

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na testy zintegrowane pakowane po 250 szt. w opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

b) Czy Zamawiający ma na myśli testy kolorometryczne czy testy z substancją wskaźnikową umieszczoną w 2 niezależnych okienkach, dającą łatwy i jednoznaczny wynik procesu bez konieczności odczytu kolorometrycznego?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli testy z substancją wskaźnikową.

Pytanie nr 23

Pakiet 2

Poz. 4

a) Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

b) Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

c) Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 24

Pakiet 2

Poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na filtry jednorazowe okrągłe o parametrach zgodnych z SIWZ pakowanych po 500 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 25

Pakiet 2

Poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na etykiety do kontenerów o parametrach zgodnych z SIWZ pakowane po 500 szt. w opakowaniu jednostkowym z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że przedłuża termin składania ofert.

Termin składania ofert do dnia 19.04.2017 r. do godz.9:00.

Otwarcie ofert nastąpi dnia 19.04.2017 r. o godz. 9:15

1 x Wykonawcy wg rozdzielnika

1 x a/a