

Numer sprawy: ZP/1/PN/2018

Siewierz, 2018-10-08

Szpital Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o.
ul. Zbigniewa Oleśnickiego 21, 42-470 Siewierz
tel./fax: 32 6741471
sekretariat@szpital-siewierz.pl
NIP: 6252450036 ; REGON: 276271179

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. Numer sprawy: ZP/1/PN/2018. Nazwa zadania: "Dostawa produktów leczniczych, wyrobów medycznych oraz środków dezynfekcyjnych dla Szpitala Chorób Płuc w Siewierzu Sp. z o.o."

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Wyjaśnienia:

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Nr zadania	Nr Pakietu	Zapytanie	Odpowiedź
1		<p>1. Prosimy o zmianę §7 ust.4 wzoru umowy, poprzez wprowadzenie zapisu stwierdzającego, iż odsetki ustawowe za zwłokę w płatnościach naliczane będą zgodnie z przepisami ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013 poz. 403 ze zm.).</p> <p>Odp. Zamawiający nie widzi potrzeby modyfikowania wzoru umowy. Wysokość odsetek wynika z treści przepisów powszechnie obowiązujących.</p> <p>2. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?</p> <p>Odp. W stosunku do Zamawiającego obecnie nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art.6 ustawy z dnia 1 stycznia 2016 r. - Prawo restrukturyzacyjne i art.10 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. - Prawo upadłościowe.</p> <p>Zważywszy na złożoność i dynamiczność rynku świadczeń lekarskich, oraz duże znaczenie czynników od Zamawiającego niezależnych – w szczególności wysokości następnego kontraktu w ramach NFZ, długoterminowe prognozy dotyczące niewypłacalności albo zagrożenia niewypłacalnością Zamawiającego są niemożliwe.</p>	<p>NIE</p> <p>NIE</p>

		<p>3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:</p> <ul style="list-style-type: none"> - cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia; - weksla in blanco wraz z deklaracją; - poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego; - zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego <p>lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).</p> <p>Odp. Zamawiający nie wyraził zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej w opisany sposób. Zamawiający zwraca uwagę, że umowy zastrzegające na wypadek złożenia wniosku o ogłoszenie upadłości lub ogłoszenia upadłości zmianę lub rozwiązanie stosunku prawnego, którego stroną jest upadły, są nieważne (art.83 Prawa upadłościowego). Analogiczne postanowienia zawarte są także w Prawie restrukturyzacyjnym. Z tej przyczyny nie jest możliwe dokonanie zabezpieczeń, o których mowa w tiret 1,2,4. Poręczenie podmiotu trzeciego, w szczególności wspólnika zależy od woli tego podmiotu, pozostając tym samym poza sferą kompetencji samego Zamawiającego. Odnosząc się do ostatniego zdania pyt.3. Zamawiający oświadcza, że na chwilę tworzenia niniejszej odpowiedzi nie zamierza korzystać z opisanych narzędzi.</p>	NIE
1	wszystkie pakiety	<p>Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?</p> <p>Pytanie 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki na ampułki?</p> <p>Pytanie 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę fiolki lub ampułki na ampułko-strzykawkę?</p> <p>Pytanie 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowania. Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę?</p>	<p>TAK</p> <p>TAK</p> <p>TAK</p> <p>TAK Do pełnego op w górę</p>

		<p>Pytanie 5 – Czy Zamawiający pod pojęciem możliwości zmiany wielkości opakowania rozumie również zmianę gramatury (gramy, kilogramy, mililitry, litry itd.) Przykładowo: Zamawiający wymaga maści w opakowaniu 25g, czy można zaoferować maść w opakowaniu 20g lub 30g? Max. 30% większe lub mniejsze opakowanie?</p> <p>Pytanie 6 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?</p>	<p>TAK do 30% większe opak.</p> <p>Wyrażam zgod</p>
1	3	<p>Poz. 8</p> <p>Zapytanie 1:</p> <p>Czy w części Nr 1 poz. 8 (Budesonidum zaw. do neb. 0,5 mg/ml x 20 amp. a 2 ml) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?</p> <p>Zapytanie 2:</p> <p>Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 8 (Budesonidum zaw. do neb. 0,5 mg/ml x 20 amp. a 2 ml) wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?</p> <p>Zapytanie 3:</p> <p>Czy Zamawiający w części Nr 1 poz. 8 (Budesonidum zaw. do neb. 0,5 mg/ml x 20 amp. a 2 ml) dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?</p> <p>Zapytanie 4:</p> <p>Czy w części Nr 1 poz. 8 (Budesonidum zaw. do neb. 0,5 mg/ml x 20 amp. a 2 ml) Zamawiający wymaga, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?</p>	<p>NIE</p> <p>NIE</p> <p>TAK</p> <p>NIE</p>
1	3	<p>Poz. 35</p> <p>Czy Zamawiający dopuści produkt <u>Citra-Flow™ (cytrynian sodu)</u> w stężeniu 4% w postaci <u>ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml)</u> stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna</p>	<p>Zgodnie z SIW.</p>

		<p>budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.</p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 35 z Części nr 1 i stworzy osobny pakiet?</p>	NIE
1	4	<p>Poz. 7</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli lek Cefazolinum inj. do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców ?</p>	Zamawiający <u>wykreśla</u> lek z pakietu
1		<p>Czy Zamawiający wpisze w par.8 pkt 3 termin rozpatrzenia reklamacji – 3 dni robocze ?</p>	TAK
1	5	<p>Poz.20</p> <p>Czy Zamawiający dopuści Paracetamol 1000mg/100ml x 1 butelka, roztwór do infuzji?</p>	TAK
1	5	<p>Poz. 23</p> <p>Czy Zamawiający w związku z zakończeniem produkcji preparatu Sterofundin dopuści zaoferowanie preparatu nowszej generacji, Starofundin ISO 500 ml (Płyn wieloelektrolitowy w pełni zbilansowany, zawierający jony Na, Cl, K, Mg, Ca buforowany octanami, jabłczanami lub glukonianami bez zawartości cytrynianów i mleczanów)?</p>	TAK
2	2	<p>Poz. 8 Pytanie 1</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkt z</p>	NIE

		Załącznika 2, Pakiet 2, poz. 8 i dopuści: Gaziki z włókniny 70g niejałowe, 9 warstwowe, rozmiar złożonego: 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm x 100 szt.?	Zgodnie z SIV
2	4	<p>Poz. 13 Pytanie 2</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkt z Załącznika 2, Pakiet 4, poz. 13 i dopuści: Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z celulozy, poliestru i wiskozy, rozmiar 34cm x 40cm, gramatura 70gr, grubość 0.40mm (+/- 0.10mm), opakowanie a'300 sztuk w rolce zamkniętej w folię? lub Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z celulozy, poliestru i wiskozy, rozmiar 30cm x 34cm, gramatura 70gr, grubość 0.40mm (+/- 0.10mm), opakowanie a'100 sztuk w rolce zamkniętej w folię? lub Jednorazowe ściereczki do osuszania ciała wykonane z celulozy, poliestru i wiskozy, rozmiar 18cm x 25cm, gramatura 70gr, grubość 0.40mm (+/- 0.10mm), opakowanie a'300 sztuk w rolce zamkniętej w folię? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.</p>	<p>NIE</p> <p>NIE</p> <p>TAK</p> <p>NIE Do pełnego op w górę</p>
3	1	<p>Poz. 3 Pytanie 3</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkt z Załącznika 3, Pakiet 1, poz. 3 i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 30x34cm, 100 sztuk w opakowaniu typu wiaderko? lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i</p>	<p>NIE</p> <p>TAK Do pełnego op w górę</p> <p>NIE</p>

		<p>fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.</p> <p>Poz. 4 Pytanie 4</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkt z Załącznika 3, Pakiet 1, poz. 4 i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 30x34cm, 100 sztuk w opakowaniu typu wiaderko? lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko? lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG.</p>	<p>NIE</p> <p>Zgodnie z SIW/</p> <p>Zgodnie z SIV</p> <p>TAK Do pełnego op</p>
3	1		

		<p>Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?</p> <p>lub</p> <p>Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba?</p> <p>lub</p> <p>Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba?</p> <p>W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.</p>	<p>w górę</p> <p>NIE</p> <p>NIE</p>
3	2	<p>Poz. 2 i 3</p> <p>Pytanie 5</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkty z Załącznika 3, Pakiet 2, poz. 2 i 3 i dopuści:</p> <p>Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji</p>	<p>NIE</p> <p>Tak</p>

	<p>powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?</p> <p>lub</p> <p>Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?</p> <p>lub</p> <p>Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?</p>	<p>Do pełnego op w górę</p> <p>NIE</p> <p>NIE</p>
--	---	---

3	2	<p>W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.</p> <p>Poz. 8 i 9</p> <p>Pytanie 6</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkty z Załącznika 3, Pakiet 2, poz. 8 i 9 i dopuści:</p> <p>Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?</p> <p>lub</p> <p>Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?</p> <p>lub</p> <p>Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?</p> <p>W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA</p>	<p>NIE</p> <p>TAK Do pełnego op w w górę</p> <p>NIE</p> <p>NIE</p>
3	3	<p>Poz. 6</p> <p>Pytanie 7</p> <p>Czy Zamawiający wydzieli do osobnego niezależnego Pakietu produkt z Załącznika 3, Pakiet 3, poz. 6 i dopuści:</p> <p>Chusteczki do higienicznej dezynfekcji rąk o wymiarach 17cm na 23cm. Nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% chlorheksydyną i i olejkiem nawilżającym.</p> <p>Spektrum działania: B, F. Pojemnik zawierający 100 szt. chusteczek o wym.</p>	<p>NIE</p> <p>TAK Do pełnego op w w górę</p>

		<p>17cm na 23 cm. lub Chusteczki do higienicznej dezynfekcji rąk o wymiarach 12cm na 18cm. Nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% chorhekrzydynam i olejkiem nawilżającym. Spektrum działania: B, F. Pojemnik zawierający 200 szt. chusteczek o wym. 12cm na 18 cm.</p>	NIE
2	2	<p>Poz. 18-19 Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki pakowane a'20sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości? Poz.26-27 Czy Zamawiający dopuści przylepiec tkaninowy z klejem akrylowym bez tlenku cynku?</p>	TAK TAK
2	3	<p>Poz. 15 Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania z miseczką 250ml zamiast kubeczka 150ml? Poz. 21 Czy Zamawiający dopuści worek oddechowy, bezlateksowy 3L, jednorazowy?</p>	TAK TAK
2	4	<p>Poz. 11 Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 15x22cm o gramaturze 60g/m2, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ? Poz. 12 Czy Zamawiający dopuści piankę oczyszczającą do skóry zarejestrowaną, jako kosmetyk i objętą 23% stawką podatku VAT?</p>	TAK TAK
2	6	<p>Poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych w alternatywnym (cyfrowym) oznaczeniu rozmiaru, tak jak aktualnie dostarczamy, pozostałość zgodnie z SIWZ. Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych o AQL < 1,5, pozostałość zgodnie z SIWZ.</p>	TAK TAK
		<p>Poz. 1-8 1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w przypadku zaoferowania</p>	TAK

2	7	<p>innych odczynników niż obecnie używane, Zamawiający będzie oczekiwać dokonania optymalizacji ciemni przez autoryzowany serwis na koszt oferenta celem zachowania poprawności obróbki fotochemicznej?</p> <p>2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w przypadku zaoferowania innych błon niż obecnie używane, Zamawiający będzie wymagać dokonania rekaliibracji aparatu RTG oraz optymalizacji ciemni na koszt oferenta przez autoryzowany serwis celem zapewnienia poprawności diagnostyki obrazowej?</p> <p>3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje odczynników chemicznych tego samego producenta, marki i typu, co błon RTG, poświadczonych oświadczeniem producenta potwierdzającym kompatybilność zaoferowanych błon RTG z używanymi obecnie odczynnikami chemicznymi?</p>	<p>TAK</p> <p>TAK</p>
2	5	<p><u>Pytania dotyczące SIWZ:</u></p> <p><u>Dotyczy pkt. XVI. Zmiana kryteriów przy wyborze oferty</u></p> <p>Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla Części 2 pakiet 5 minimalnego terminu dostawy wynoszącego 48 godzin ?. Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 30%.</p> <p>Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 24 godziny.</p> <p>Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 24 godz. Otrzyma 30pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 48 godz. - tylko 15pkt. Tak dużą różnicę punktową drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.</p> <p>Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.</p> <p>Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.</p>	<p>TAK Zamawiający wyraża zgodę na termin dostaw do 72 godz.</p>

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: *"Utrudnieniem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.*

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy (np. 3 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np.. 3 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Pytania dotyczące projektu umowy:

Dotyczy § 5 ust. 2

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 12 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy nie zasadne byłoby skrócenie terminu ważności dla wyrobów medycznych dostarczanego towaru do np. 8 m-cy?

Ma to uzasadnienie zwłaszcza w przypadku próbek z odczynnikami, których termin ważności od dnia produkcji wynosi 12 miesięcy i nie ma możliwości

dostarczania ich z wymaganym przez Zamawiającego 12 miesięcznym terminem. Ponadto, zgodnie z Umową Zamawiający będzie dokonywał zamówień sukcesywnie w miarę aktualnych potrzeb w ciągu trwania umowy tj. 12 m-cy., zatem nie ma niebezpieczeństwa, iż Zamawiający zakupi towar, który nie zdąży zużyć w terminie jego ważności wynoszący np. 8 m-cy.

TAK
8 miesięcy,
ale tylko dla
próbówek
z odczynnikami

Pytania dotyczące opisu asortymentu:

Dotyczy: Część 2 pakiet 5 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści próbówki ze znacznikami, pozostałe parametry bez zmian?

TAK

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. W związku z faktem, że udzielona odpowiedź nie powoduje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zamawiający nie przedłuża terminu składania ofert. Wszelkie ustalenia dotyczące miejsca i terminu składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Do wiadomości:
- wszyscy uczestnicy

**Szpital Chorób Płuc
w Siewierzu Sp. z o.o.**

**Prezes Zarządu
mgr Jan Macherzyński**

Prezes Zarządu - Jan Macherzyński

Kierownik Zamawiającego

