

Warszawa, dnia 23-12-2015 r.

Biuro Zamówień Publicznych
ZP- 01/52/2015

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na „ „ *Dostawa środków do mycia i dezynfekcji rąk, błon śluzowych, narzędzi, powierzchni małych, dostawa myjek i pianek do mycia pacjentów i materiałów do sterylizacji parowej dla Szpitala Czerniakowskiego SP ZOZ (nr sprawy 52/2015)*

Pytania zadane przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) zwaną Ustawą:

1. Czy Zamawiający wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „ izotermia” 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)
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „ izotermia” do realizacji zamówienia na dostawę produktów leczniczych?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

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

4. 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 preparatu 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 „ izotermia”?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

5. 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?
Odpowiedź: Tak, celem potwierdzenia dokumentu zdawczo – odbiorczego.

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

6. Czy Zamawiający wymaga aby zaproponowany produkt był zarejestrowany jako produkt biobójczy?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby produkt był zarejestrowany jako produkt biobójczy

Dotyczy Pakietu nr 4

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo- foliowych do sterylizacji (poz. 1-15) oraz utworzenia odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno - użytkowych oraz

jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy Pakietu nr 4

8. Czy Zamawiający w pozycji nr 8 dopuści do oceny rękaw papierowo – foliowy o szerokości 400mm zamiast 420mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4

9. Czy Zamawiający w pozycji nr 9 dopuści do oceny rękaw papierowo – foliowy o szerokości fałdy 35mm zamiast 25mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4

10. Czy Zamawiający w pozycji nr 14 dopuści do oceny rękaw papierowo – foliowy o szerokości fałdy 70mm zamiast 60mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4

11. Czy Zamawiający w pozycji nr 15 dopuści do oceny rękaw papierowo – foliowy z fałdą 400mm x 80mm x 100mb?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo – foliowe do sterylizacji posiadające 6 warstwową folię (z warstwą kleju)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Proszę o potwierdzenie, że zapis rozdziału X pkt 6, 16, 17 SIWZ nie dotyczy wykonawców składających ofertę w pakiecie 4 (opakowania do sterylizacji). Dokumenty wymienione w w/w punktach nie są wystawiane dla opakowań do sterylizacji, ponieważ ich nie dotyczą.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza że zapis rozdziału X pkt 6, 16, 17 SIWZ nie dotyczą wykonawców składających ofertę w pakiecie 4

Dotyczy: treści umowy

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

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza

15. 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%?


Odpowiedź: Zgodnie z § 10 projektu umowy.

16. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty – zamiast dokumentów potwierdzających żądane spektrum i czas działania – oświadczenia o posiadaniu takich dokumentów wraz z zobowiązaniem się Wykonawcy do dostarczenia ich na każde wezwanie Zamawiającego w trakcie badania ofert. Dostarczenie oświadczenia znacznie zmniejszy objętość oferty, a tym samym usprawni proces badania i oceny ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z wymogami SIWZ.



17. Czy Zamawiający oczekuje jednorazowej gąbki nasączonej 25ml substancją myjącą oraz 4% roztworem chlorheksydyny, zarejestrowanej jako wyrób medyczny. Pozostałe parametry bez zmian?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednorazową gąbkę nasączoną 25ml substancją myjącą oraz 4% roztworem chlorheksydyny, zarejestrowanej jako wyrób medyczny. Pozostałe parametry bez zmian.

KIEROWNIK
Biura Zamówień Publicznych

Aneta Gomońka-Siembora