



SP ZOZ Szpital Powiatowy im. E. Biernackiego w Opocznie
26-300 Opoczno, ul. Partyzantów 30
tel. 44 754 48 04 / fax 44 754 48 06
www.szpitalopoczno.pl e-mail: sekretariat@szpitalopoczno.pl

e-mail: zamowienia2@szpitalopoczno.pl

Nasz znak: DZP/230/ 44 /2020

Opoczno, dn. 01.07.2020r.

WYKONAWCY

Dot: Dostawa sprzętu jednorazowego użytku w podziale na zadania dla potrzeb SP ZOZ Szpitala Powiatowego im. E. Biernackiego w Opocznie

znak sprawy 8/2020

Poniżej przedstawiamy pytania potencjalnych oferentów i odpowiedzi Zamawiającego

Pytanie - Zadanie nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do iniekcji wykonany z najwyższej jakości materiałów, zapewniających optymalne, w pełni bezpieczne, wygodne i skuteczne użytkowanie, wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne stosowanie portu, zabezpiecza przed wyciekaniem podawanych płynów poza port, wewnętrzna przestrzeń portu nie zawiera martwej przestrzeni, redukuje osadzanie się krwi i leków, doskonale szczelna konstrukcja, zapobiega dostawaniu się do łącznika powietrza, płynów i ciał stałych, prosty tor przepływu zmniejsza wstrząsy i komplikacje podczas iniekcji, przezroczysta obudowa zapewnia kontrolę wzrokową podawanych płynów, możliwość stosowania portu podczas badania rezonansem magnetycznym, duże światło toru przepływu portu umożliwia stosowanie cewników o zwiększonych przepływach takich jak cewniki do hemodializy, nie zawiera ftalanów, czas użytkowania 7 dni, objętość wypełnienia 0,10ml, przepływ 400-440ml/min, wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3bary=44psi, wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2bary=29psi?

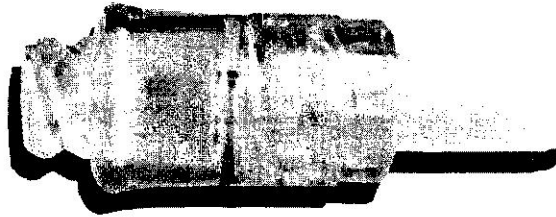
ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Pakiet 2, po. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie poniższego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego: Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu. Wytrzymałość zaworu na ciśnienie 24 Ba, objętość wypełnienia 0,085 ml. Przestrzeń martwa < 0,10 ml. Przepływ uzyskany w mankiecie ciśnieniowym wynosi 645 ml/min. Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 18,7 l/h, czyli 312 ml / min

Kompatybilny z MRI. Przeznaczony do iniekcji, infuzji i aspiracji. Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku. Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu. Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu. Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew. Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami. Łatwa do dezynfekcji płaska wstawka

silikonowa. Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść. Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami. Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków.



ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Zadanie 3 poz. 1

Czy zamawiający dopuści rękawice o powierzchni teksturowanej na czubkach palców?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytania do umowy:

Pytanie -

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

ODPOWIEDŹ – Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie -

2. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii oraz skutki po ustąpieniu epidemii a także związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii oraz stan po ustaniu epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

ODPOWIEDŹ – Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie -

3. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie

po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Jeżeli tak to: Czy w związku obecnym stanem epidemii oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści wzoru umowy Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

ODPOWIEDŹ – Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie -

4. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

ODPOWIEDŹ – Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie - Zadanie 3 – Rękawice medyczne poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) w rozmiarach S, M, L;

ODPOWIEDŹ – Zamawiający wymaga rozmiarów jakie zostały zapisane w SIWZ .

b) pakowane a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;
wg. naszej wiedzy, tylko jedna firma posiada opakowania a'150 szt., zmiana wielkości opakowania spowoduje zwiększenie ilości złożonych ofert a tym samym większą konkurencyjność; Zgodnie z art. 7 pkt 1 cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców...”.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;

c) grubość pojedynczej ścianki palca 0,11 – 0,12 mm, dłoń 0,07 – 0,08 mm;

d) siła zrywu przed starzeniem 7,0 N– 7,2 N, po starzeniu 6,3 N – 6,4 N;

e) przebadane na przenikanie substancji chemicznych: Na_2O wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6 HCHO formaldehyd 37% na poziomie 6 H_2 nadtlenuk wodoru 30% na poziomie 2; z odstępniem od barierowości na alkohole;

f) w nawiązaniu do Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. – /którego wymagania obowiązują od 21.04.2019 r./ - w sprawie środków ochrony indywidualnej oraz uchylenia dyrektywy Rady 89/686/EWG, prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający dopuści rękawice wg nowego rozporządzenia (UE) 2016/425 tj. zgodne z normą EN 16523-1:2015 (która zastępuje normę EN 374-3);

g) z odstępniem od rękawic hypoalergicznycch – rękawice nitrylowe są alternatywą dla tradycyjnych rękawic lateksowych, nitryl wykazuje obojętne działanie na skórę, w związku z czym wyklucza ryzyko pojawienia się alergii, są doskonałym zamiennikiem dla osób uczulonych na lateks;

h) prosimy o dopuszczenie fabrycznego oznakowania normy EN 455 bez wskazywania części 1-4, oznakowanie EN 455 oznacza spełnianie normy w pełnym jej zakresie; Rękawice podwójnie zarejestrowane

jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. Oferowane przez nas produkty zapewniają bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny. Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy wprowadzone w SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części.

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści: Siła Wyższa

Pytanie - 1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie - 2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie - 3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie - 4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie - 5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy Umowy-projekt.

Pytanie - Pytanie 1.

Dotyczy zadania nr 1 pozycja 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek niesterylnych, pakowanych w warunkach spełniających normy czystości mikrobiologicznej.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Pytanie 2.

Dotyczy zadania nr 1 pozycji 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnego przyrządu do podawania tlenu przez nos typu wąsy, pakowanego w warunkach spełniających normy czystości mikrobiologicznej.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - Zadanie 1 poz. 1-4.

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagają, aby zaproponowane produkty pozbawione były lateksu, DEHP oraz bisfenolu?

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie anatomicznie wyprofilowanej maski bez metalowego zacisku co pozwala na stosowanie jej w środowisku MRI

ODPOWIEDŹ – Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie - Zadanie 3 poz.1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niejałowych, jednorazowych rękawic diagnostycznych lateksowych delikatnie pudrowanych o obniżonej zawartości protein. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet zakończony równomiernie rolowanym brzegiem zapobiegającym samo zwijaniu się. Powierzchnia delikatnie mikroteksturowana zapewniająca chwytność i przyczepność. Pudrowane z użyciem mączki kukurydzianej. Kolor beżowy, AQL <1,5, zawartość protein ≤79 µg/g, długość rękawicy wg EN 455-2: min. 240 mm, opakowanie 100 szt. Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC, Kategoria III zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC. Oznakowanie CE, Zgodność z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, ASTM F1671.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

2. Z uwagi na obecną sytuację na świecie związaną z pandemią Covid-19 prosimy Zamawiającego o wydzielenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie - Zadanie 3 poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych wysokiej jakości, nitylowych, bezpudrowych, niesterylnych o dobrej wrażliwości dotykowej, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców, oznakowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III, AQL 1,0, grubość na palcu min. 0,08 mm. Zgodność z normami EN 420, EN 455, ASTM F 1671, EN 388 oraz EN 374-3 oraz piktogram dopuszczenia do kontaktu z żywnością umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Rękawice posiadające badania na min. 8 związków chemicznych wg EN 374-3 lub alternatywnej, minimum 8 różnych substancji chemicznych (poza cytostatykami) zgodnie z normą EN 374-3 lub EN 16523-1; minimum 5 substancji chemicznych wraz z określonymi poziomami ochrony, w tym izopropanol; Przebadane na 14 cytostatyków. Oznakowanie opakowania jednostkowego: nazwa producenta/wytwórcy, nazwa rękawic, rodzaj, EAN 13, rozmiar, data produkcji, ilość sztuk, numer serii, data przydatności do użytku. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk lub maks. 200 sztuk. Oznakowanie kolorystyczne w zależności od rozmiaru.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Pytanie - 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. oraz po 90 szt. (dla rozmiaru XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości, tak jak w obecnie stosowanych rękawicach u Państwa w szpitalu.


ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane po 100 szt. oraz po 90 szt. (dla rozmiaru XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie - 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych w kolorze fioletowym przebadanych pod kątem przenikania izopropanolu 70% i odporności powyżej 240 min., odpornych na spryskanie alkoholem etylowym 70%, AQL równy lub mniejszy 1, siłą zrywu min. 6,5 N, pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Chcemy zaznaczyć, że produkt obecnie jest stosowany u Państwa w placówce.

ODPOWIEDŹ – Zamawiający dopuszcza.

Spendrila 5 Madryt

Przewodnicząca


[Illegible handwritten text]