

WSZ-EP-40/.....968...../2019

Konin,11 PAŹ. 2019.....

Wg rozdzielnika

Wyjaśnienia do SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na dostawę smoczków lateksowych, butelek i nakrętek na butelki dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie (nr sprawy: WSZ-EP-40/2019).

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1 - 7

Na podstawie art. 7 ust. i w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności jednorazowego smoczka wysokiej jakości wykonanego z termoplastycznego elastomeru (TPE), spełniający w 100% wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Termoplastyczny elastomer spełnia wymogi europejskich oraz polskich przepisów dotyczących tworzywa sztucznego dla wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Jest materiałem całkowicie bezwonny i bez smaku. W przeciwieństwie do wyrobów z lateksu, które mogą pozostawiać charakterystyczny smak, oferowane smoczki są całkowicie bezzapachowe i bezsmakowe oraz nie posiadają właściwości uczulających. Dodatkowo smoczki z TPE są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczeje. Dopuszczenie powyższych smoczków nie odcina żadnemu wykonawcy możliwości złożenia oferty, a jedynie powoduje zwiększenie konkurencyjności ofert z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie. W związku z tym zmodyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo – cenowy), który Zamawiający zamieści na swojej stronie internetowej www.szpital-konin.pl.

Dotyczy pakietu nr 3 Pozycja 1 – 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny butelki o pojemności w pozycji nr 1 - 130 ml i w pozycji nr 2 - 240ml, obecnie dostarczane do Państwa placówki?

Niewielka różnica (jedynie o 10 ml) w pojemności butelki nie będzie miała wpływu na komfort użytkowania. Dopuszczenie powyższych butelek nie odcina żadnemu wykonawcy możliwości złożenia oferty, a jedynie powoduje zwiększenie konkurencyjności ofert z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 pozycja 1 butelkę o pojemności 130 ml, natomiast pakiet 3 pozycja 2 zgodnie z SIWZ, ponieważ Zamawiający wymagał butelek o pojemności 230-240 ml.

W związku z tym zmodyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo – cenowy), który Zamawiający zamieści na swojej stronie internetowej www.szpital-konin.pl.

Dotyczy pakietu nr 3 Pozycja 1 – 2

Czy Zamawiający oczekuje butelek z informacją umieszczoną na każdym pojedynczym opakowaniu butelki o sterylności produktu (Np. JAŁOWE, STERYLNE lub STERILE), zgodnie z powszechnie stosowanym standardem, który jest ogólnie dostępny i nie stanowi parametru blokującego? Nie jest to zapis blokujący, ani nie odcina żadnemu wykonawcy możliwości złożenia oferty, ponieważ wszystkie powszechnie stosowane butelki sterylne posiadają czytelnie, jednolicie oznakowaną informację dotyczącą sterylności niezależnie od tego czy to jest strzykawka, igła, cewnik czy butelka do karmienia. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający zweryfikuje sterylność dostarczanych butelek.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie nr 3 pozycja 1 i 2 informacji na każdym pojedynczym opakowaniu butelki o sterylności produktu. W związku z tym zmodyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo – cenowy), który Zamawiający zamieści na swojej stronie internetowej www.szpital-konin.pl.

Dotyczy pakietu nr 3 Pozycja 1 – 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaferowania produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne zgodnie z *ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 i 1918)* (stawka 8% VAT - korzyścią dla Zamawiającego) z jednoczesnym przeznaczeniem do użytku szpitalnego, obecnie dostarczane do Państwa placówki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 3 pozycja 1 i 2 zaferowanie produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne zgodnie z *ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 876 i 1918)* z przeznaczeniem do użytku szpitalnego.

Zamawiający informuje, że treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich uczestników biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Finansowych


Dorota Kotecka