

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa środków dezynfekcyjnych**.

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy pkt 15.C.1 SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dołączenia do oferty kart charakterystyki substancji niebezpiecznej dla preparatów zarejestrowanych jako wyroby medyczne i produkty biobójcze. Zgodnie z obowiązującym Prawem Farmaceutycznym oraz Ustawą z dnia 11 stycznia 2011r. o substancjach i produktach chemicznych (Dz. U. z dnia 14 lutego 2001r.) kosmetyki i produkty lecznicze nie podlegają obowiązkowi kart charakterystyki substancji niebezpiecznej. Dodatkowo zgodnie z Rozporządzeniem 1907/2006 WE nie ma obowiązku posiadania i dystrybuowania kart charakterystyki dla substancji i preparatów, które nie zostały sklasyfikowane jak niebezpieczne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty kart charakterystyki substancji niebezpiecznej dla preparatów zarejestrowanych jako wyroby medyczne i produkty biobójcze i wykreśla dotychczasowy pkt 15.C.1.

Pytanie nr 2, dotyczy pkt 15.C.2a-d SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że wynika omyłka pisarska i Zamawiający wymaga dołączenia aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu i stosowania tj.

- a) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny – deklaracje zgodności dla wszystkich klas lub Certyfikat CE dla klas I sterylnej lub z funkcją pomiarową IIa, IIb i III, o którym mowa w ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 roku, Nr 107, poz. 679 z późn. zm.), (dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 6, 7, Pakietu Nr 2 poz. 1, 2, 3, Pakietu Nr 3 poz. 3, Pakietu Nr 4 poz. 1, 2, 4, 5, 6, 8, Pakietu Nr 6 poz. 1, 2, 3). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą;
- b) dla produktów kwalifikowanych jako produkt biobójczy – pozwolenie, o którym mowa w ustawie z dnia 13 września 2002 roku o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 roku, Nr 39, poz. 252 z późn. zm.), (dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 3). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą;
- c) dla antyseptyków kwalifikowanych jako produkt leczniczy – pozwolenie o którym mowa w ustawie z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271 z późn. zm.), (dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1, 2, 3, 4, 8, Pakietu Nr 3 poz., 1). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą;
- d) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób kosmetyczny – potwierdzenie przyjęcia formularza przekazania danych do Krajowego Systemu Informowania o kosmetykach wprowadzonych do obrotu na terenie RP, (dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 5, 9, 10, Pakietu Nr 3 poz. 2, Pakietu Nr 4 poz. 9). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 3, dotyczy pkt 20.3 SIWZ

Celem doprecyzowania zapisów SIWZ prosimy o informacje czy do oferty ma być załączony zaakceptowany wzór umowy?

(uwagi: formularz ofertowy załącznik nr 3 do SIWZ zawiera zobowiązanie podpisania umowy na warunkach określonych we wzorze umowy)

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby do oferty był załączony podpisany wzór umowy

Pytanie nr 4, dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1

Czy ze względu na fakt, iż środki rekomendowane przez producenta myjni sprzedawane są w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta – każde po 8,4L (3 kanistry x 2,8L środka) to Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie oferowanych ilości (litrów koncentratu) do pełnych opakowań handlowych producenta w górę do 27 op. lub w dół 24 op.?

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości koncentratu

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zwiększa ilość zamawianą do 27 opakowań/kanistrów i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 5, dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 2

Czy ze względu na fakt, iż środki rekomendowane przez producenta myjni sprzedawane są w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta – każde po 12L (3 kanistry x 4L środka) to Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie oferowanych ilości (litrów koncentratu) do pełnych opakowań handlowych producenta w górę do 18 op. lub w dół 15 op.?

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości koncentratu

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zwiększa ilość zamawianą do 18 opakowań/kanistrów i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 6, dotyczy Pakietu 6, poz. 3

Czy ze względu na fakt, iż środki rekomendowane przez producenta myjni sprzedawane są w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta – każde po 12L (3 kanistry x 4L środka) to Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie oferowanych ilości (litrów koncentratu) do pełnych opakowań handlowych producenta w górę do 12 op. lub w dół 9 op.?

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości koncentratu

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zwiększa ilość zamawianą do 12 opakowań/kanistrów i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytania nr 7, dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1

Ponieważ myjnia sama automatycznie dozjuje środki to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu dedykowanego przez producenta myjni o stężeniu 1,4% (dozowanie 14 ml/l) zgodnym z instrukcją obsługi myjni ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

Pytanie nr 8, dotyczy zapisów umowy - paragraf 6 punkt 1b i 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,5 % gdyż kary umowne w wysokości 1 % są niewspółmiernie wysokie i nie przystają do ogólnie obowiązujących wysokości kar umownych?;

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9, dotyczy pakietu nr 6 oraz zapisów umowy paragraf 9 punkt 2

Zgodnie z art. 144 ustawy czy Zamawiający dopuści możliwość zmian postanowień umowy w stosunku do treści złożonej oferty w zakresie zmiany numerów katalogowych lub konfekcjonowania, wynikających ze zmian technologicznych producenta, przy zachowaniu niezmienności wszystkich parametrów fizyko-chemicznych oferowanego środka oraz jego ceny w przeliczeniu na 1 litr (gwarancja niezmienności kosztu procesu mycia i dezynfekcji)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10, dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności preparat w opakowaniach 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat spełniający parametry określone w SIWZ w opakowaniach po 200 sztuk, wówczas ilość zamawiana wynosi 525 op. W załączeniu nowy formularz cenowy dla pakietu nr 7 stworzony w nawiązaniu do udzielonej odpowiedzi na pytanie nr 11.

Wykonawca zobowiązany jest określić wielkość oferowanego opakowania i odpowiadającą mu ilość zamawianą.

Pytanie nr 11, dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 3

Prosimy o wydzielenie powyższej pozycji, jako osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ofert większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje zmiany formularza cenowego w zakresie pakietu nr 4 oraz tworzy nowy pakiet nr 7.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

pkt. 15.C SIWZ, otrzymuje nowe brzmienie:

C. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ, Wykonawca jest zobowiązany do złożenia:

1. Aktualnych świadectw dopuszczenia do obrotu i stosowania tj.:

- a) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób medyczny – deklaracje zgodności dla wszystkich klas lub Certyfikat CE dla klas I sterylnej lub z funkcją pomiarową IIa, IIb i III, o którym mowa w ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010 roku, Nr 107, poz. 679 z późn. zm.), (dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 6, 7, Pakietu Nr 2 poz. 1, 2, 3, Pakietu Nr 3 poz. 3, Pakietu Nr 4 poz. 1, 2, 4, 5, 6, 8, Pakietu Nr 6 poz. 1, 2, 3). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą;
- b) dla produktów kwalifikowanych jako produkt biobójczy – pozwolenie, o którym mowa w ustawie z dnia 13 września 2002 roku o produktach biobójczych (Dz. U. z 2007 roku, Nr 39, poz. 252 z późn. zm.), (dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 3). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą;
- c) dla antyseptyków kwalifikowanych jako produkt leczniczy – pozwolenie o którym mowa w ustawie z dnia 06 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 roku, Nr 45, poz. 271 z późn. zm.), (dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 1, 2, 3, 4, 8, Pakietu Nr 3 poz., 1). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą;
- d) dla produktów kwalifikowanych jako wyrób kosmetyczny – potwierdzenie przyjęcia formularza przekazania danych do Krajowego Systemu Informowania o kosmetykach wprowadzonych do obrotu na terenie RP, (dotyczy Pakietu Nr 1 poz. 5, 9, 10, Pakietu Nr 3 poz. 2, Pakietu Nr 4 poz. 9). Zaleca się, aby załączone dokumenty były opisane którego pakietu, pozycji dotyczą.

Jednocześnie Zamawiający wprowadza nowy zapis w par. 1 ust. 4 istotnych postanowień umowy o brzmieniu:

„Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu pozytywnej opinii producenta sprzętu endoskopowego, dopuszczającego produkt pod względem tolerancji materiałowej endoskopów, (dotyczy Pakietu Nr 4 poz. 1, 2, 7, Pakietu Nr 6 poz. 1, 2, 3), w terminie 5 dni od daty otrzymania wezwania. Brak dostarczenia dokumentów w terminie skutkować będzie rozwiązaniem umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i pociągać będzie za sobą naliczenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 pkt. a.”

Formularz cenowy dla Pakietu Nr 4 otrzymuje następujące brzmienie:

„Dostawa środków dezynfekcyjnych”
ZMIENIONY FORMULARZ CENOWY - Pakiet Nr 4

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ producent	Wielkość opakowania	j.m.	Szacunkowa ilość w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Preparat w proszku do czyszczenia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu anestezyjologicznego (także w myjkach ultradźwiękowych)		1,5 kg	op.	70				
2.	Preparat do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów giętkich na bazie kwasu nadoctowego		225 ml + 210 ml aktywator	op.	260				
3.	Preparat do manualnej konserwacji narzędzi chirurgicznych i stomatologicznych		250 ml	op.	15				
4.	Preparat myjący stosowany w procesie dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach		5 l	op.	30				
5.	Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego		750 ml z atomizerem	op.	6				
6.	Preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezyjologicznego oraz endoskopów sztywnych		6 l	op.	100				
7.	Preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego metodą przecierania na mokro		5 – 6 l	litry roztworu roboczego	66 000				
8.	Preparat w postaci emulsji do pielęgnacji rąk		500 ml z pompką	op.	280				
9.	Mycie i dezynfekcja ciała pacjentów, także przed operacjami		500 ml	op.	180				
10.	Preparat do neutralizacji POM myciu alkalicznym, kompatybilny z preparatem z punktu 5		5 l	op.	30				
Razem									

Słownie:.....

Miejscowość i data:

.....
 Podpis Wykonawcy

„Dostawa środków dezynfekcyjnych”
ZMIENIONY FORMULARZ CENOWY - Pakiet Nr 6

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Ip.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ producent	Wielkość opakowania	j.m.	Szacunkowa ilość w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Preparat do dezynfekcji chemiczno termicznej endoskopów giętkich		2,8 l	op.	27				
2.	Aktywator do preparatu dezynfekcyjnego z Poz. 1		4 l	op.	18				
3.	Preparat do mycia chemiczno termicznego endoskopów giętkich		4 l	op.	12				
Razem:									

Słownie:.....

Miejscowość i data:

.....
 Podpis Wykonawcy

„Dostawa środków dezynfekcyjnych”
NOWY FORMULARZ CENOWY - Pakiet Nr 7

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa/ producent	Wielkość opakowania	j.m.	Szacunkowa ilość w okresie 12 miesięcy	Cena jednostkowa netto PLN	Wartość netto PLN	Stawka podatku VAT %	Wartość brutto PLN
1.	Preparat w postaci tabletek do czyszczenia i dezynfekcji dużych powierzchni zanieczyszczonych organicznie		150 tabletek* 200 tabletek*	op.	700* 525*				

* - niepotrzebne skreślić

Słownie:.....

Miejscowość i data:

.....
Podpis Wykonawcy

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl.

Jednocześnie na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 24 stycznia 2013 roku do godziny 09:30. Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o godzinie 10:00. Miejsce składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

**Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz ze zmianą jej treści
z dnia 21 Stycznia 2013 roku**

PZOZ/DZP/382/08PN/13

**Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi
o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.**

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy