

Gdańsk, dnia 05 września 2017 r.

D10.251.51.S.2017

**WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

Wyjaśnienie treści SIWZ

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nieprzekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na:

Dostawę materiałów do sterylizacji, smoczków i butelek

I. W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

ZESTAW I:

1. Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakietu nr 4 poz nr 1-9: Na podstawie art. 7 ust. i w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie na zasadzie równoważności jednorazowego smoczka wykonanego z termoplastycznego elastomeru (TPE), spełniający 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 są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczeje. Chcemy zaznaczyć, iż proponowane smoczki są wyrobami medycznymi używanymi w wielu ważnych ośrodkach medycznych na terenie kraju oraz są oceniane jako produkty o wysokiej jakości, gwarantujące stosunkowo dużą oszczędność finansową w zakresie tego asortymentu.

Natomiast obecne zapisy SIWZ dotyczące wymagań technicznych produktów znacząco utrudnią zachowanie uczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Smoczki wykonane z TPE- Pakiet nr 5.

2. Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakietu nr 4 poz nr 1-9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 4 pozycji nr 7 i 8 i umieszczenia tego asortymentu w oddzielnym pakiecie? Tak skonstruowany pakiet uniemożliwia złożenie oferty firmie oferującej produkty wysokiej jakości. Wydzielenie powyższych pozycji spowoduje większą konkurencyjność i umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych. Wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu nie odcina żadnemu wykonawcy możliwości złożenia oferty, a jedynie powoduje zwiększenie konkurencyjności ofert z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakietu nr 6 poz nr 1 i 2: Czy Zamawiający oczekuje butelek pakowanych tak jak większość wyrobów medycznych w opakowania typu papier – folia? Sposób pakowania produktu jest ważny z punktu widzenia użytkownika, ponieważ opakowaniu typu papier – folia są zawarte wszystkie niezbędne informacje dotyczące produktu np. data ważności, nr katalogowy, nr serii i nazwa producenta. Natomiast z naszej wiedzy wynika, że powyższy wymóg jest zgodny z powszechnie stosowanym standardem, który jest ogólnie dostępny i nie stanowi parametru blokującego, a gwarantuje zamawiającemu pełne bezpieczeństwo zgodnie z powszechnie stosowanymi normami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakietu nr 6 poz nr 1 i 2: Czy Zamawiający oczekuje aby na każdym pojedynczym opakowaniu znajdowała się informacja o mikrobiologicznej czystości lub sterylności dostarczanego produktu? Jedynie wymóg oznakowania mikrobiologicznej czystości lub sterylności produktu gwarantuje otrzymanie produktu mikrobiologicznie czystego lub sterylnego zgodnie z wymogami Zamawiającego, a nie produktu konsumenckiego, który „należy wyczyścić i wysterylizować przed użyciem”. Brak oznakowania dotyczącego czystości mikrobiologicznej rodzi wątpliwości, czy produkt jest na pewno taki

jak Zamawiający wymagał. Na etapie realizacji umowy Zamawiający tylko za pomocą powyższego oznaczenia będzie mógł zweryfikować wymaganą czystość mikrobiologiczną otrzymywanych produktów, która jest dla Zamawiającego bardzo ważna.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5. Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakietu nr 6 poz nr 1 i 2: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaofiarowania butelek 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 jednoczesnym przeznaczeniem do użytku szpitalnego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza pod warunkiem naliczenia 23% stawki VAT, gdyż butelki wymagane przez Zamawiającego nie są wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z 20 maja 2017 r. o wyrobach medycznych (dz.U. z 2010 r nr 107 poz 679 z późniejszymi zmianami).

Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Zatwierdził:

Wiceprezes ds. ekonomicznych

Piotr Wróblewski

WICEPREZES
ds. ekonomicznych

Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Sylwia Skaskiewicz