



Bystra, dn. 25.11.2014 r.

Nr. sprawy: 35/EZP/380/EAE/16/2014

Wszyscy zainteresowani

Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

Wyjaśnienie i zmiana treści siwz

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę komory laminarnej oraz wyciągu z filtrem węglowym.

W związku ze złożonymi zapytaniem dotyczącymi treści siwz, stosownie do art. 38 ust 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej wyjaśnia:

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

tel./fax (33) 499 18 10

zp@szpitalbystra.pl

ul. J.Fałata 2
43-360 Bystra

tel. (33) 499 18 01
fax. (33) 499 18 02

www.szpitalbystra.pl
sekretariat@szpitalbystra.pl

NIP: 937 00 10 797
REGON: 000640923

Bank: BS Węgierska Górka
55 8131 0005 0013 6943 2000 0010



Śląskie.
Pozytywna energia

Pytanie nr 1

Dotyczy rozdz. III pkt. 3 ust. 2 SIWZ.

Zamawiający wymaga aby oferowana komora posiadała certyfikat „potwierdzający spełnienie normy EN12469 dla komory bezpiecznej z substancjami cytotoksycznymi”. Norma EN12469 określa „minimalne kryteria działania komór bezpiecznej pracy mikrobiologicznej, stosowanych w pracy z mikroorganizmami i specyficznymi testami, których spełnienie zapewnia pełne bezpieczeństwo z uwzględnieniem potencjalnych zagrożeń ze strony mikroorganizmów dla pracowników i środowiska oraz możliwości zakażeń krzyżowych”. Norma EN12469 która powstała w oparciu o normę niemiecką DIN12950 nie uwzględnia specyfiki pracy z substancjami cytotoksycznymi, zwłaszcza w zakresie ochrony personelu i środowiska: spełnienie tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do uznania komory jako komory bezpiecznej do pracy z substancjami cytotoksycznymi. Wymagania w stosunku do komór bezpiecznych do pracy z substancjami cytotoksycznymi określa norma DIN12980:2005. Każda komora, która jest zgodna z normą DIN12980 automatycznie spełnia wymagania normy EN12469, ale w odwrotną stronę ta zasada nie obowiązuje. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga aby zaoferowana komora jako komora laminarna bezpieczna jako komora do pracy z substancjami cytotoksycznymi posiadała certyfikat niezależnej jednostki notyfikowanej na zgodność z normą DIN12980?

Odpowiedź

Zgodnie z treścią rozdz. III pkt.1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia, przedmiotem zamówienia jest m.in. dostawa komory laminarnej do pracy z substancjami cytotoksycznymi. Szczegółowe wymagania odnośnie właściwości, parametrów technicznych, funkcjonalności itd. określono w załączniku nr 3 do siwz, w którym w pkt. 2 oznaczono wymóg, że komora laminarna ma być dedykowana/przystosowana do przygotowywania leków cytotoksycznych. W związku z powyższym wykonawca składający ofertę zgodną ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, nie może zaoferować zamawiającemu z zamiarem dostarczenia komory nie dedykowanej/dostosowanej do pracy z substancjami cytotoksycznymi, ponieważ albo nie spełni warunków odnoszących się do przedmiotu zamówienia albo poświadczy nieprawdę, pod rygorem odpowiedzialności karnej, pisząc że komora jest dedykowana do pracy z substancjami cytotoksycznymi podczas gdy faktycznie miałaby ona nie spełniać tego wymogu. W celu uniknięcia ryzyka dostawy komory laminarnej nie przystosowanej/dedykowanej do bezpiecznej pracy z substancjami cytotoksycznymi zamawiający wprowadza wymóg dostarczenia zamawiającemu przez wykonawcę najpóźniej w chwili dostawy komory dokumentu w postaci certyfikatu niezależnej jednostki notyfikowanej, z którego będzie wprost wynikało że dostarczony model komory laminarnej spełnia wymagania normy DIN12980 lub innej równoważnej, tj. że jest przystosowana/dedykowana do bezpiecznej pracy z substancjami cytotoksycznymi.

Nie dostarczenie w/w dokumentu będzie skutkowało uznaniem dostarczonej komory laminarnej za niespełniającą wymagań określonych w siwz, tj. za niedostosowaną/nie dedykowaną do bezpiecznej pracy z substancjami cytotoksycznymi, a w konsekwencji uznaniem przedmiotu zamówienia za niezgodny z umową /przedmiot zamówienia niezgodny z umową nie zostanie odebrany przez zamawiającego/.

Pytanie nr 2

Rozdz. III pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści maksymalny termin realizacji zamówienia do 18 grudnia 2014 r.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy.

W zakresie, w którym udzielone odpowiedzi na zapytania zmodyfikowały warunki zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, należy je traktować jako zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia dokonaną na podstawie art. 38 ust 4 ustawy. Stosowne zapisu zostaną wprowadzone do treści umowy

Dyrektor
Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej
Urszula Kuc