



Poznań, 21.10.2019 r.

ADZP-381-47/19

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmi informujemy, iż w dniach 15.10.2019 r. i 16.10.2019 r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.), w trybie przetargu nieograniczonego, w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa środków do mycia i dezynfekcji dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1: pakiet 1.poz.1:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz.1 produkt o tym samym działaniu w opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź; Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2: pakiet 3 .poz.4:

Czy zamawiający dopuści w w/w pakiecie preparat typu neodisher septo DN do dezynfekcji endoskopów elastycznych i narzędzi termolabilnych w myjniach- dezynfektorach. Skład 10,5 g aldehyd glutarowy, spektrum działania: bakterio -, grzybo-i prątkobójcze oraz wobec wirusów osłonkowych, potwierdzone badaniami, wartość pH ok.4.opakowanie 5L?

Odpowiedz: Tak. Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu 5 litrowym, do standardowych myjni dezynfektorów.

Pytanie nr 3: pakiet 3.poz.7:

Czy zamawiający dopuści w w/w pakiecie preparat typu neodisher IP Spray jest oparty na medycznym białym oleju o wysokiej czystości (płynna parafina do zastosowań farmaceutycznych). Używany jest do bezpośredniej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych po ich maszynowej dekontaminacji, nie powoduje żadnych osadów, nie ma niekorzystnego wpływu na sterylizację parową czy gorącym powietrzem, jest bezpieczny toksykologicznie. Opakowanie jednostkowe 400 ml pojemnik pod ciśnieniem, puszka aerozolowa. Deklaracja zgodności CE. Z przykrością informuję, że firma będąca wytwórcą preparatu Silikon spray zaniechała produkcji przedmiotowego preparatu.

Odpowiedz: Tak.

Pytanie nr 4:

Czy zamawiający wyrazi zgodę do Umowy § 8 ust. 1 b) o zmniejszenie kar umownych do: „w wysokości 2% wartości danego Zamówienia....” Czy zamawiający wyrazi zgodę do Umowy § 8 ust. 1 b) o zmniejszenie kar umownych do: „w wysokości 2% wartości danego Zamówienia....”?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody na zmniejszenie kar umownych.

Pytanie nr 5: Zamówienie częściowe 1 pozycja 6:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby opisany produkt posiadał w składzie również octenidynę.

Odpowiedz: Tak.

Pytanie nr 6: Zamówienie częściowe 7 pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia. Skład: Alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)), 17 g 2- fenoksyetanol, 0,9 g Aminy, N-C12-14(o parzystej liczbie atomów węgla)-alkilotrimetylenodiamina, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym, 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, substancje zapachowe. Możliwość zalewania suchych chusteczek. Oferowany preparat może być stosowany również w tzw. obszarach krytycznych, np. na oddziałach

intensywnej opieki nad wcześniakami (inkubatory), tam, gdzie oprócz wysokiej skuteczności niezbędne jest ograniczenie do minimum obciążenia wskutek zapachu. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania: B, F (c. albicans), Tbc, V(BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, rota, polyoma) – 0,5% - 15 minut. Wyrób medyczny kl. IIa, opakowanie 5L z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 7: Zamówienie częściowe 7 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia. Skład: Alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamoni (ADBAC/BKC (C12-16)), 17 g 2- fenoksyetanol, 0,9 g Aminy, N-C12-14(o parzystej liczbie atomów węgla)-alkiltrimetylenodiamina, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym, 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, substancje zapachowe. Możliwość zalewania suchych chusteczek. Oferowany preparat może być stosowany również w tzw. obszarach krytycznych, np. na oddziałach intensywnej opieki nad wcześniakami (inkubatory), tam, gdzie oprócz wysokiej skuteczności niezbędne jest ograniczenie do minimum obciążenia wskutek zapachu. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania: B, F (c. albicans), Tbc, V(BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, rota, polyoma) – 0,5% - 15 minut. Wyrób medyczny kl. IIa, opakowanie 2L + dozownik przelewowy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 8: Zamówienie częściowe 7 pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci proszku do mycia i dezynfekcja narzędzi chirurgicznych, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego oraz innych wyrobów medycznych. Skład: in situ generowany kwas nadoctowy (2% roztwór zawiera 1000 ppm kwasu nadoctowego), Zawiera nadwęglan sodu, TAED, kompleks enzymatyczny (lipaza, amylaza, proteaza), inhibitory korozji, surfaktanty. Oferowany produkt dzięki efektywnemu połączeniu trójenzymatycznego kompleksu i substancji powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa białko, cukry i tłuszcze. Spektrum działania: B, F, Tbc, V –wysokie obciążenie - 2% - 10 minut, S (c. difficile, B. subtilis, C. sporogenes) – niskie obciążenie - 2% - 10 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 500g. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 9: Zamówienie częściowe 7 pozycja 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci chlorowych tabletek przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni zmywalnych. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Tabletki szybko rozpadają się pod wpływem wody. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego obciążenia: B- EN 13727, F - EN 13624, Tbc(m. terrae) – EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN – 14476 – 1000 ppm, niskie obciążenie: S(C. difficile, B. Subtilis)-EN 13704 -10 000ppm. Produkt biobójczy, Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek z odpowiednim przeliczeniem Zamawianych ilości.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10: Dotyczy zamówienia częściowego nr 4: Dostawa środków do mycia i dezynfekcji małych powierzchni - Poz. 2:

Czy zamawiający dopuści preparat w pianie gotowy do użycia myjąco-dezynfekujący przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich twardych, wodoodpornych powierzchni w jednostkach służby zdrowia, w tym do nieinwazyjnych urządzeń medycznych, na bazie nadtlenku wodoru opartego na technologii AHP, skuteczność biobójcza na poziomie B, F (C. albicans), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie nie dłuższym niż 5 minut, przebadany zgodnie z normą 16615 na bakterie i drożdże przy czasie kontaktu nie dłuższym niż 1 minuta w op. 750 ml wyposażonym w końcówkę spieniającą? Proponowany preparat posiada pełną kompatybilność materiałową, może być używany na oddziałach noworodkowych do inkubatorów, posiada rekomendację Famed Żywiec.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 11: Dotyczy zamówienia częściowego nr 4: Dostawa środków do mycia i dezynfekcji małych powierzchni - Poz. 5:

Czy zamawiający dopuści polipropylenowe gotowe do użycia chusteczki myjąco-dezynfekujące przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszystkich twardych, nieporowatych powierzchni w jednostkach służby zdrowia, w tym do nieinwazyjnych urządzeń medycznych, nasączone preparatem na bazie nadtlenku wodoru opartego na technologii AHP, skuteczność bójcza na poziomie B, F (C. albicans), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie nie dłuższym niż 5 minut, przebadane zgodnie z normą 16615 na bakterie i drożdże przy czasie kontaktu nie dłuższym niż 1 minuta? Chusteczki w opakowaniu typu

flow-pack ze szczelnym zamknięciem, rozmiar 20 x 30 cm, gramatura 25g/m², możliwość użytkowania do 4 tygodni po otwarciu.

Odpowiedz: Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 12: Dotyczy zamówienia częściowego nr 8: Dostawa środków do mycia i dezynfekcji endoskopów - Poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie kwasu nadoctowego, który nie jest uzyskiwany z acetylokoprolaktamu, a jedynie buforowany poprzez dodanie neutralizatora, dzięki temu utworzona mieszanina ma stabilne pH i jest od razu gotowa do użycia? Oferowany preparat jest bardziej ekonomiczny niż opisany w SIWZ, ponieważ zachowuje aktywność bójczą do 15 dni i spełnia wszystkie pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedz: Nie. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 13: Dotyczy zamówienia częściowego nr 8: Dostawa środków do mycia i dezynfekcji endoskopów - Poz. 3:

Czy Zamawiający oczekuje preparatu nie wymagającego czasu aktywacji przed użyciem?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ

Pytanie nr 14: Dotyczy zamówienia częściowego nr 8: Dostawa środków do mycia i dezynfekcji endoskopów – poz. 3:

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o skuteczności sporobójczej potwierdzonej zgodnie z obowiązującą normą europejską dotyczącą działania sporobójczego w obszarze medycznym tj. EN 17126, w wymaganym czasie 5 min?

Odpowiedz: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SIWZ

Pytanie nr 15: Dotyczy zamówienia częściowego nr 8: Dostawa środków do mycia i dezynfekcji endoskopów - Poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów paskowych do preparatu z poz. 3 konfekcjonowanych w tuby po 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedz: Nie. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów paskowych do preparatu zgodnego z zapisami SIWZ do Pozycji 3.

Pytanie nr 16: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 1 ust. 4 poprzez zastąpienie na końcu zdania kropki przecinkiem i dodanie słów: „ oraz z zastrzeżeniem, że zmniejszenie ilości wyrobów nie przekroczy „35%”?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 17: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 7 ust. 4 poprzez nadanie mu brzmienia: „4. W razie stwierdzenia braków lub wad Zamawiający złoży pisemną reklamację Wykonawcy, który zobowiązuje się rozpatrzyć ją w terminie nie dłuższym niż 48 godzin w dni robocze od daty jej otrzymania. Załatwienie reklamacji nastąpi w terminie nie dłuższym niż 48 godzin w dni robocze od daty jej uznania za zasadną.”

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Pytanie nr 18: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 8 ust. 1 lit. b) użytego w różnym przypadku określenia „opóźnienie” określeniem „zwłoka” w odpowiednim przypadku?

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

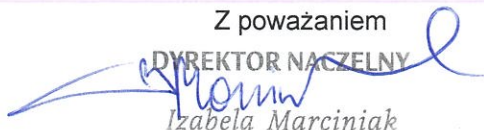
Pytanie nr 19: Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 12 ust. 4 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedz: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem


DIREKTOR NACZELNY
Izabela Marciniak

Sprawę prowadzi: Katarzyna Gracz, +48 61 850 62 21, katarzyna.gracz@szoz.pl, Katarzyna Królska, +48 61 850 62 95, katarzyna.krolska@szoz.pl