

Szpital Wojewódzki w Poznaniu
Sekcja Zamówień Publicznych
Ul. Juraszów 7/19
60-479 Poznań

Pismo: SZW/SZP/3/2019/3

Poznań dnia: 2019-01-17

«@t_oferent_zglo#nazwa»
«@t_oferent_zglo#kod»
«@t_oferent_zglo#miasto»
«@t_oferent_zglo#ulica»
«@t_oferent_zglo#dom»«@t_oferent_zglo#l
okal»

O D P O W I E D Ź

na zapytania w sprawie SIWZ

Uprzejmie informujemy, iż w dniach od 2019-01-08 do 2019-01-15 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w trybie przetargu nieograniczonego na:

Sukcesywną dostawę preparatów dezynfekcyjnych do prowadzenia procesów dekontaminacji powierzchni, narzędzi i sprzętów dla Szpitala Wojewódzkiego w Poznaniu,

Treść wspomnianych próśb jest następująca:

Zadanie częściowe nr 1, pozycja 12.

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci pianki w opakowaniu 750 ml zgodnym z zamówieniem ze spryskiwaczem pianowym dołączonym do każdej butelki do wstępnego zabezpieczenia narzędzi chirurgicznych bezpośrednio po użyciu. Środek działający jako inhibitor korozji, zapobiegający korozji wżernej na narzędziach. Na bazie enzymów. Posiada właściwości bakteriostatyczne, umożliwiające przechowywanie narzędzi w postaci zwilżonej przez okres 72 godzin. Preparat nie wymaga spłukiwania przed włożeniem do myjni-dezynfektora. Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu 2 pozycja 5

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednorazowych chusteczek nasączonych środkiem dezynfekcyjnym bez alkoholu i bez aldehydów, o działaniu bójczym wobec bakterii, drożdży i wirusów w czasie do 1 minuty. Chusteczki nadają się do przeprowadzenia dezynfekcji przez przetarcie niezanieczyszczonych materiałem biologicznym, wrażliwych na alkohol głowic USG, telefonów, słuchawek lekarskich, powierzchni pleksiglas, inkubatorów.

Postać - nasączone gotowe do użycia chusteczki. Chusteczki w opakowaniu dozującym o pojemności 200 chusteczek. Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do oceny preparat opisany w pytaniu

Dotyczy Zadania częściowego nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z zadania częściowego nr 1 i utworzenie z tej pozycji odrębnego pakietu?

Pozytywne ustosunkowanie się do naszej prośby umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo. Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 1 do pakietu 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy, chlorku alkali (C12-16) dimetylobenzyloamonowego i chlorku didecyldimetyloamonowego, do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (Adeno Polio, Noro) w czasie do 15 min. i stężeniu 0,25% o skuteczności roztworu roboczego min. 28 dni posiadający oświadczenie producenta w miejsce opinii klinicznej w przedmiotowym zakresie w opakowaniu a 5L z przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Odpowiedź: Nie, Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuści do oceny preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie 2 do pakietu 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym, do dezynfekcji i mycia powierzchni, wyrobów medycznych i wyposażenia, o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej przez producenta do stosowania w obecności pacjentów, posiadający potwierdzenie producenta o możliwości stosowania oddziałach noworodkowych i pediatrycznych, do powierzchni kontaktujących się z żywnością, o znacznie szerszym, niż wymagane w SIWZ spektrum działania: B (w tym MRSA, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Legionella pneumophila, Salmonella enterica, Listeria monocytogenes), Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota,) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%, oraz z możliwością poszerzenia spektrum o Adeno i Noro na bazie związków amonowych i amin, w opakowaniach a 5L, o aktywności roztworu roboczego przez 28 dni w opakowaniu a 5L z przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści do oceny preparat opisany w pytaniu, pod warunkiem że ten preparat spełnia pozostałe wymagania opisane w SIWZ w zakresie m. in.: .preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej dla metali, linoleum, PCV, ceramiki, gumy i tworzyw sztucznych, z możliwością dozowania w posiadanych przez zamawiającego dozownikach DG1, DG3, Penguin i MS-3 oraz z możliwością nieodpłatnego użyczenia około 20 systemów dozujących do miejsc, w których tych systemów nie ma, a pierwsza dostawa obejmie opakowania z pompką dozującą.

Pytanie 3 do pakietu 2 poz. 2 i 3:

Uprzejmie proszę o wskazanie normy równoważnej dla EN 16615.

Odpowiedź: W określeniu "równoważny" Zamawiający miał na myśli "preparat równoważny w zakresie składu, przeznaczenia, czasu potrzebnego do osiągnięcia skutecznej dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych i miejsc trudnodostępnych". W związku z nieprecyzyjnym zapisem, Zamawiający dopuści do oceny preparat przebadany zgodnie z normą EN PN 14885.

Pytanie 4 do pakietu 2 poz. 2 i 3:

Czy Zamawiający dopuści w miejsce alkoholowego preparatu - preparat bezalkoholowy gotowy do użycia co wydaje się uzasadnione chcąc używać go na oddziale noworodkowym, o pełnym spektrum bóczym B, F, Tbc, V (Adeno, Polio, Noro) wg norm EN 13727, 13624, 14348 i 14476 w czasie do 1 minuty w warunkach zanieczyszczonych materiałem organicznym, spełniający pozostałe wymagania SIWZ. Odpowiedź: Nie, Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuści do oceny preparatu opisanego w pytaniu

Pytanie 5 do pakietu 2 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat przebadany wg norm europejskich PN EN oraz norm międzynarodowych m.in. US EPA?

Odpowiedź: Nie, Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga aby preparaty były przebadane zgodnie z Normami Europejskimi dotyczącym obszaru medycznego, lub alternatywnie badaniami wykonanymi w uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu UE.

Pytanie 6 do pakietu 2 poz. 4:

Proszę o wyjaśnienie czy należy rozumieć, że zaoferowany preparat ma wykazywać działanie sporobójcze potwierdzone badaniami skuteczności sporobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN 13704. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu sporobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bóczego wobec najbardziej opornego szczepu Bacillus subtilis? Odpowiedź: Zamawiający uzna za właściwe zaoferowanie preparatu przebadanego w warunkach brudnych zgodnie z metodyką PN-EN 13704, jak również dopuści preparaty przebadane zgodnie z normą 16615, preparaty skuteczne wobec spor Clostridium difficile czy Bacillus subtilis.

Pytanie 7 do pakietu 3 poz. 5:

Prosimy o wydzielenie pozycji i utworzenie osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej liczby konkurencyjnych cenowo ofert. Odpowiedź: W danym postępowaniu nie ma pakietu nr 3.

Pytanie 8 do pakietu 3 poz. 6:

Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie podchlorynu sodu o skuteczności; B, F, V, Tbc, spory w krótkim czasie w warunkach brudnych od 1 minuty do 5 minut, o wymiarach

20x20 cm, w opakowaniu a 50 sztuk z przeliczeniem ilości, spełniające wymagania SIWZ?
Odpowiedź: W danym postępowaniu nie ma pakietu nr 3.

Pytanie 9 do pakietu 3 poz. 6:

W celu określenia kompatybilności proszę o podanie modelu sond USG, do których zamawiają chce stosować opisane chusteczki. Odpowiedź: W danym postępowaniu nie ma pakietu nr 3.

Zadanie nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wydajnego koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia, w opakowaniach 5L z pompką dozującą po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Ze względu na nieuciążliwy zapach koncentrat 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. Jest koncentratem, którego formułę stanowi kombinacja czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych. Kompatybilny z dozownikami DG1, DG3, Penguin i MS-3. Możliwość nieodpłatnego wynajęcia około 20 pojedynczych systemów dozujących. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego min. 14 dni. Działa , bakteriobójczo (również na MRSA), drożdżakobójczo, grzybobójczo, prątkobójczo (Terra i avium), bójczo wobec wirusów osłon kowych (BVDV, Vaccinia), wirusobójczo wobec wirusa Polyoma SV40, rotawirusa w czasie do 15 min oraz z możliwością rozszerzenia o adenowirusa przy wydłużeniu czasu działania. Opakowanie 5L z pompką. Wyrób medyczny. Odpowiedź: Tak, Zgodnie z SIWZ, Zamawiający dopuści do oceny preparat opisany w pytaniu

Zadanie nr 2 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szyb ko działających, gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG), o wymiarach 20 x 20 cm i gramaturze 50g/m²? Oferowany przez nas produkt wykazuje doskonałe właściwości myjące i doskonałą kompatybilność materiałową. 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanolu (94 % w/w). Produkt jest skuteczny wobec M.terrae EN 14348 - 5 min., drożdżaków EN13624 - 1 min, EN 16615 - 1 min., Bakterii (EN 13727 - 15 sek, EN 16615 - 1 min.), wirusów zgodnie z RKI BVDV - 15 sek., Adeno - EN 14476 - 15 min., polyoma SV40 - 15 sek., Noro EN 14476 - 30 sek. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615), przebadany dermatologicznie a ponadto nie zawiera barwników i substancji zapachowych. W opakowaniach po 100 szt. chusteczek typu flow-pack. Wyrób medyczny. Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie dopuści do oceny preparat opisany w pytaniu.

Zadanie nr 2 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu myjąco - dezynfekcyjnego na bazie czwartorzędowych zasad amoniowych (QAV) oraz pochodnych amin, w postaci

płynnego koncentratu, nie zawierającego aldehydów. Preparat może być stosowany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością { działa bakteriobójczo oraz drożdżakobójczo) oraz do powierzchni nie mających kontaktu z żywnością (działa bakteriobójczo, grzybobójczo i bójczo (terrae), inaktywuje wirusy rota i HBV/HIV. Preparat nie wymaga spłukiwania, może być stosowany w obecności pacjentów, posiada wysoką kompatybilność materiałową. Opakowania 5kg. Produkt biobójczy.

Pytanie ogólne

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie określił czasu uzyskania skuteczności biobójczej i nie podał sugerowanego stężenia zaoferowanego do użycia preparatu.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieszczono na stronie internetowej i tablicy Zamawiającego.

Zamawiający

Szpital Wojewódzki w Poznaniu
Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa

Krzysztof Chojnacki
lekarz