

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów do dezynfekcji – powtórka (*Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie nr 551827-N-2020 z dnia 18-06-2020 r.*)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 1

1. **poz. 8** Zamawiający w pozycji nr 8 części nr 1 wymaga: „Dozownik ścienny do dozowania preparatów płynnych lub w postaci piany”. Czy powyższy zapis rozumieć należy w sposób wskazujący na wymóg wymiany pompki dozownika z dozującej płyn na dozujący pianę w zależności od postaci stosowanego przez Zamawiającego preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania dozowników zgodnie z zapisami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat o pojemności 500ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

3. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat delikatnie zabarwiony, co pozwoli odróżnić preparat myjący od dezynfekującego, o delikatnym zapachu, do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej; bez zawartości mydła i parabenów, nie wykazujący działania bójczego, z możliwością mycia pacjentów, także przed zabiegami operacyjnymi; zawierający substancje nawilżające typu gliceryna, chroniące skórę przed podrażnieniami?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. Czy Zamawiający w poz. 4, 5 i 6 dopuści preparat w płynie zawierający jako substancję czynną etanol 79,9g/100g produktu oraz substancje pielęgnujące i regenerujące typu kwas mlekowy i glicerol, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania wyłącznie w pozycji 6 preparat w płynie zawierający substancję czynną etanol 79,9g/100g produktu oraz substancje pielęgnujące i regenerujące typu kwas mlekowy i glicerol przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

5. Czy Zamawiający w poz. 4, 5 i 6 dopuści preparat w żelu zawierający mieszaninę alkoholu etanol i izopropanol w ogólnej ilości 76,9g/100g produktu (to tylko mniej o 1 g niż wymagane) oraz substancje pielęgnujące i regenerujące typu glicerol i emolienty, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania wyłącznie w pozycji 4,5 preparat w żelu zawierający mieszaninę alkoholu etanol i izopropanol w ogólnej ilości 76,9g/100g produktu oraz substancje pielęgnujące i regenerujące typu glicerol i emolienty, przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ.

6. **Poz.6.** Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na obszar zastosowania oraz pandemię COVID-19, Zamawiający w zakresie poz. 4,5,6 wymaga aby zaoferowany produkt nie posiadał w swoim składzie gliceryny, która negatywnie wpływa na skuteczność bójczą preparatów do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu – obniża przedłużony efekt działania preparatu alkoholowego ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnie z zapisami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

7. **Poz.7.** Czy ze względu na określony w SIWZ wymóg *"nie pozostawiający tłustej powłoki"* Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego w składzie wosków zwierzęcych (np. lanoliny) ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje zaoferowania wyrobów zgodnie z zapisami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia .

8. **Poz.8.** Czy ze względu na różne obszary zastosowania Zamawiający wymaga zaoferowania dozowników z możliwością regulacji ilości dozowania produktów w zakresie od 1 do 3ml ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

9. Czy Zamawiający dopuści do oceny dozowniki posiadające wewnętrzne, zabudowane elementy metalowe np. sprężyna, niezbędne do funkcjonowania dozownika ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

10. Czy ze względu na sytuację epidemiologiczną Zamawiający wymaga zaoferowania dozowników posiadających konstrukcyjny zawór oraz system dociskający butelkę, zapobiegający skażeniu preparatów oraz ich wyparowywaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 2

1. **poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki bezalkoholowe o właściwościach dezynfekcyjno-myjących o wymiarach 200x200mm nasączone roztworem QAV przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholu (pleksi, monitory, aparatura medyczna, lampy bezcieniowe, itp.), z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych posiadające szeroką kompatybilność materiałową potwierdzoną oświadczeniem producenta na podstawie badań własnych wobec stali nierdzewnej, mosiądzu, aluminium, tworzyw sztucznych, poliwęglanu, polimetakrylanu metylu / polistyrenu, polietylenu, polipropylenu, poliamidu, polichlorku winylu oraz rekomendację producenta głowic USG z możliwością stosowania 2 miesiące po otwarciu skuteczne wobec B, F(PN-EN 16615:2015) do 1 minuty HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro (PN-EN 14476:2003+A1:2015) do 30 sekund, Tbc (M.terrae) do 2 minut (PN-EN14348:2005) przebadane na roztworze odcisniętym z chusteczek, z możliwością stosowania bez użycia rękawic ochronnych wg karty charakterystyki, będące wyrobem medycznym klasy IIa w opakowaniu a 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania chusteczek o podanych powyżej parametrach.

2. **Poz.1.** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający z uwagi na przeznaczenie preparatu tzn. "*przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (np. monitory wyrobów medycznych, ekrany dotykowe*" oczekuje od preparatu badań kompatybilności materiałowej potwierdzających możliwość stosowania produktu w w/w zakresie, wykonanych w niezależnych laboratoriach akredytowanych, co pozwoli jednoznacznie określić bezpieczeństwo stosowania ?

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wobec wymogu określonego w SIWZ - "*użytkowania bez rękawic ochronnych (przebadane dermatologicznie)*" oczekuje preparatu, który posiada badania dermatologiczne potwierdzające ww. wymóg

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga dokumentów zgodnie z zapisami w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

3. Prosimy o dopuszczenie do oceny bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi (monitory, ekrany dotykowe, głowice USG, sondy ultradźwiękowe, endoskopy). Preparat z możliwością zastosowania na oddziałach neonatologicznych. Zgodnie z kartą charakterystyki mieszanina nasączająca nie jest substancją sklasyfikowaną jako niebezpieczna, nie wymagane jest również specjalne wyposażenie do ochrony rąk. Poza statusem wyrobu medycznego, preparat zarejestrowany jest również jako produkt biobójczy dopuszczony do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością. Chustki są gotowe do użycia, oparte na działaniu szybko działającego nadtlenu wodoru (1,0-1,5g/100g preparatu), skuteczne w wobec: B, F, Tbc, S (*C. difficile*) do 5 minut (wg metodyki normy EN 16615 - test 4 pól), V (wszystkie wirusy osłonięte łącznie z HIV, HBV, HCV, oraz adenowirus, polyoma, w czasie do 1 minuty wg RKI 2004r lub DVV 2008r) z możliwością rozszerzenia spektrum działania wirusobójczego o wirusy polio i noro przy dłuższym czasie działania. Rozmiar chusteczek 20cm x 20cm. Op. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania chusteczek o podanych powyżej parametrach.

4. **poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki na bazie 70% alkoholu izopropylowego i QAV o stężeniu alkoholu rekomendowanym przez WHO i inne uznane instytucje, skuteczne wobec B, F (*C. albicans*) Tbc, Hiv, Hbv, Hcv w czasie do 1 minut, posiadające szeroką kompatybilność materiałową potwierdzoną oświadczeniem producenta na podstawie badań własnych, będące wyrobem medycznym klasy IIa w opakowaniu a 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy części nr 7

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny, na zasadzie oferty równoważnej, łagodne mydło w płynie, bez barwników i konserwantów, konfekcjonowane w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytania prosimy o określenie wymaganej ilości dozowników łokciowych jak i sensorycznych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy projektu umowy

1. Czy Zamawiający widzi możliwość dodania w § 8 ust. 4 o następującej treści:

Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a szczególności okoliczności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID -19. W przypadku braku produktów będących przedmiotem umowy Zamawiający wyraża zgodę na się dostarczenie preparatu o zbieżnych parametrach i analogicznym przeznaczeniu .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 15 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Dotyczy SIWZ

1. Pytanie ogólne odnośnie pkt. VI A, ppkt. 2.2 SIWZ, dotyczące dokumentu z przeprowadzonych badań potwierdzającego spektrum działania preparatu, zgodnie z wymaganiami określonymi dla poszczególnych preparatów - w zakresie wyrobów medycznych i produktów biobójczych.

Ze względu na pojawiające się w innych postępowaniach sytuacje posługiwania się niektórymi Wykonawców protokołami badań potwierdzającymi skuteczność działania innych niż oferowane przez Wykonawcę produkty, prosimy o wyjaśnienie czy przedstawione protokoły z badań potwierdzających skuteczność biobójczą oferowanego produktu powinny odnosić się ściśle do preparatu o nazwie handlowej zawartej w ofercie złożonej przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga protokołów z badań potwierdzających skuteczność biobójczą produktu.

DYREKTOR
WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)