

Poznań, dnia 13.01.2015
EZ/350/125/2014/42

Wg rozdzielnika: do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie publiczne.

dotyczy: przetargu nieograniczonego nr EZ/350/125/2014 Zakup i dostawa środków dezynfekcyjnych

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

PYTANIE

Dot. pakietu 1, poz. 9

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 9 z pakietu nr 1 i utworzenie z niej osobnego pakietu. Nowy kształt nowoutworzonych pakietów pozwoli na zaoferowanie wykonawcom ofert atrakcyjniejszych cenowo aniżeli obecny kształt pakietu nr 1.

ODPOWIEDŹ

Tak. Zamawiający wyraża zgodę i wyłącza pozycję nr 9 z pakietu 1 i tworzy z niej nowy pakiet nr 11.

W związku z wydzieleniem pozycji nr 9 z pakietu nr 1 i utworzeniem z niej pakietu nr 11 zmianie ulegają zapisy SIWZ w poniższych punktach:

Część VI pkt. 2 i 3 otrzymują brzmienie:

2	<p>Wykonawca na potwierdzenie przedmiotowego warunku przedłoży wykaz wykonanych bądź wykonywanych dostaw wraz z dokumentem potwierdzającym, że te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie- co najmniej 1 dostawę odpowiadającą swym rodzajem przedmiotowemu zamówieniu na kwotę minimum:</p> <ul style="list-style-type: none">Pakiet nr 1- 64.000,00PLNPakiet nr 2- 11.340,00PLNPakiet nr 3- 9.000,00PLNPakiet nr 4- 62.000,00PLNPakiet nr 5- 800,00PLNPakiet nr 6- 49.000,00PLNPakiet nr 7- 48.000,00PLNPakiet nr 8- 6.200,00PLNPakiet nr 9- 16.800,00PLNPakiet nr 10- 34.000,00PLNPakiet nr 11- 12.870,00PLN <p>W przypadku składania ofert na więcej niż 1 pakiet Wykonawca na potwierdzenie warunku spełniania wiedzy i doświadczenia może</p>
---	--

	złożyć 1 dokument potwierdzający, że dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie na sumę wszystkich zaofiarowanych pakietów łącznie lub wskazać, jeśli dokumentów potwierdzających jest więcej którego pakietu dotyczą.
3	opłaconą polisę, a w przypadku jej braku inny dokument potwierdzający, że wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na sumę nie niższą niż : Pakiet nr 1- 106.000,00PLN Pakiet nr 2- 18.900,00PLN Pakiet nr 3- 15.000,00PLN Pakiet nr 4- 104.400,00PLN Pakiet nr 5- 1.380,00PLN Pakiet nr 6- 82.900,00PLN Pakiet nr 7- 80.000,00PLN Pakiet nr 8- 10.400,00PLN Pakiet nr 9- 28.150,00PLN Pakiet nr 10- 57.900,00PLN Pakiet nr 11- 21.400,00PLN W przypadku składania oferty na więcej niż jeden pakiet Wykonawca może złożyć jedną polisę na wartość stanowiącą sumę wartości wymaganej we wszystkich złożonych pakietach

Część nr VII pkt. 1 otrzymuje brzmienie:

1. Wykonawca przed upływem terminu składania ofert, zobowiązany jest wnieść wadium w wysokości :

Pakiet nr 1- 1.066,00PLN
Pakiet nr 2- 180,00PLN
Pakiet nr 3- 150,00PLN
Pakiet nr 4- 1.000,00PLN
Pakiet nr 5- 13,00PLN
Pakiet nr 6- 820,00PLN
Pakiet nr 7- 800,00PLN
Pakiet nr 8- 100,00PLN
Pakiet nr 9- 280,00PLN
Pakiet nr 10- 570,00PLN
Pakiet nr 11- 214,00PLN

PYTANIE

Dot. pakietu 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako preparat równoważny preparat o nazwie handlowej Softasept N bezbarwny (producent BBraun), gotowy do użycia preparat alkoholowy bezbarwny przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenu wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml z atomizerem, 1000ml; produkt leczniczy?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia określone w poz. 9 pak. 1 i wymaga aby opisany środek zawierał w swoim składzie 3 alkohole i nadtlenu wodoru, który gwarantuje niszczenie przetrwalników w roztworze preparatu, oraz gwarantuje autosterylność środka.

PYTANIE

Dot. pakietu 9, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako preparat równoważny preparat o nazwie handlowej Softasept N barwiony (producent BBraun), gotowy do użycia preparat alkoholowy barwiony przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydy, nadtlenu wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml z atomizerem, 1000ml; produkt leczniczy

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia określone w poz. 9 pak. 1 i wymaga aby opisany środek zawierał w swoim składzie 3 alkohole i nadtlenu wodoru, który gwarantuje niszczenie przetrwalników w roztworze preparatu, oraz gwarantuje autosterylność środka.

PYTANIE

Dot. Pakietu nr 8, poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pianki posiadającej w swym składzie zamiast alkoholu benzylowego i fenyletanolu, biokompleks lniany, pantenol, olej z oliwek, kwas mlekowy i sinodor?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów zawartych w SIWZ – ma zawierać składniki przeciwbakteryjne i przeciwgrzybiczne (alkohol benzylowy i fenyletanol) oraz substancje myjące i natłuszczające.

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający potwierdza powyższe.

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy ponad 12 miesięcy (na podstawie § 2 ust. 5 wzoru umowy), czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2) i 3) ustawy Prawo zamówień publicznych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dodaje do paragrafu 2 ust. 5 poniższy zapis:

„ W przypadku przedłużenia okresu obowiązywania umowy o kolejne 12 miesięcy - w przypadku wystąpienia przesłanki określonej przepisami art. 142 ust 5 pkt 2 i 3 ustawy Wykonawcy przysługuje uprawnienie wystąpienia do Zamawiającego o przeprowadzenie negocjacji w sprawie odpowiedniej zmiany wynagrodzenia umownego. Wraz z wnioskiem, o którym mowa Wykonawca zobowiązany jest przedstawić jego uzasadnienie dokumentujące wpływ zaistniałych zmian na koszty wykonania zamówienia”

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 7 i 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dodaje proponowany zapis do projektu umowy.

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy został dodany podpunkt lit. d) o następującej (lub podobnej) treści: „przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy lub w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

Proponowana modyfikacja nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 lit. a) wzoru umowy zostały wykreślone słowa „opóźnienia lub”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 lit. b) wzoru umowy słowa „5% łącznej wartości brutto Przedmiotów umowy, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy” zostały zastąpione słowami „5% łącznej wartości brutto niedostarczonych Przedmiotów umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie

przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego.

Kary na takim samym poziomie zostały określone dla Zamawiającego w zakresie paragrafu 7.

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy lub wypowiedzeniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy/wypowiedzenia umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy/wypowiedzeniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy/wypowiedzenia umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy/wypowiedzenia umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

PYTANIE

Dot. projektu umowy:

Jaka będzie wysokość kary umownej w przypadku, o którym mowa w § 7 ust. 3 lit b) wzoru umowy?

§ 7 ust. 3 lit b) wzoru umowy określa przesłanki obowiązku zapłaty kary umownej, ale nie określa jej wysokości. Dlatego wymaga uzupełnienia.

ODPOWIEDŹ

Jest to kara w wysokości 5%. Zapis ten dodaje się do zapisów umowy.

PYTANIE

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 10 pozycji nr 1 dopuści preparat gotowy do użycia w postaci piany, nie zawierający alkoholu, aldehydów i fosforanów do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwych na działanie alkoholi, w tym do dezynfekcji inkubatorów, powierzchni ze stali nierdzewnej, powierzchni metalowych, gumowych, aluminiowych, drewnianych oraz ze szkła akrylowego, o wysokiej tolerancji materiałowej, posiadający w składzie czwartorzędowe związki amonowe, działający na B (w tym MRSA), F, V (HBV, HIV, HCV, wirus grypy A, B, C, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 min z możliwością poszerzenia spektrum o TBC w czasie 15 min. o pH w 20°C: 7,2 konfekcjonowany w opakowaniach 1L ze spryskiwaczem?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w produkt równoważny.

PYTANIE

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 pozycji nr 1 dopuści chusteczki bezalkoholowe do szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego posiadające w składzie czwartorzędowe związki amonowe wykonane z włókniny wiskozowo-propylenowej o gramaturze 23g/m² działające na B (w tym MRSA), F (C. albicans), V (HBV, HCV, HIV, BVDV, Vaccinia, wirus grypy A, B, C, Rota) w czasie do 1 min. z możliwością poszerzenia o Tbc w czasie 15 min i wirus NORO w czasie 30 min. konfekcjonowane w opakowaniach typu puszka?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów zawartych w SIWZ: opakowanie typu flaw- pack, chusteczki wykonane z materiału PET o gramaturze nie

mniej niż 60 g/m² – wieloletnie doświadczenia Zamawiającego dowiodło, że chusteczki o mniejszej gramaturze mają znacznie gorsze właściwości użytkowe.

PYTANIE

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną jednorazową myjkę do mycia ciała w formie ściereczki nie wymagającą splukiwania oraz namaczania, rozmiar 33cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce. Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbát 20, dioctan glutaminy tetrasodowej. Zapachowe, pakowane w opakowania a'8sztuk. Zarejestrowane jako wyrób medyczny tak jak dotychczas stosowane?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia zawartych w SIWZ wymogów: w składzie musi być zawarta Wit. E, aloes, simetikon, bez zawartości lateksu.

PYTANIE

Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 90gr. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2008 (oryginalna informacja na opakowaniu oraz certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2013rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów zawartych w SIWZ tj. ergonomiczny kształt zapobiegający zsuwaniu się z dłoni podczas mycia, gramatura gąbki minimum 100 g/m², minimalny rozmiar 16x24 cm.

PYTANIE

Pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści piankę o pojemności opakowania 400 ml z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający dopuszcza w/w piankę równoważną w opakowaniach 400 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIE

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, łatwy i szybki w użyciu dzięki postaci rękawiczek nie wymagających aktywacji wodą, przeznaczonych do mycia i pielęgnacji skóry i włosów osób unieruchomionych, leżących oraz pacjentów na oddziałach intensywnej opieki medycznej i oddziałach chorób zakaźnych (również dzieci), o pH ok. 5,5, do antyseptycznego mycia całego ciała przy zakażeniach MRSA/ORSA i przed zabiegami, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, utrzymujących naturalne /kwaśne/ pH skóry, co utrudnia kolonizację pacjenta florą szpitalną, zawierających w składzie dichlorowodorek octenidyny, w opakowaniu po 10 szt. rękawiczek o wymiarach 21 cm x 16 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia dotyczące w opakowaniach jednostkowych maksymalnie po 8 szt. taka ilość (czyli jedno opakowanie) wystarczy do przeprowadzenia toalety u tylko jednego pacjenta Po otwarciu tego opakowania całość musi być wykorzystana do jednej toalety u jednego pacjenta.

PYTANIE

Pakiet 6, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia pomieszczeń w placówkach służby zdrowia, w postaci koncentratu, o spektrum działania: bakterie, grzyby, prątki gruźlicy (*M. Terrae*, *M. avium*), wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, BVDV) w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 min, kompatybilnego z większością tworzyw, nie wymagającego zmywania wodą, nie pozostawiającego osadów, dopuszczonego do kontaktu z żywnością oraz na oddziałach noworodkowych, na bazie alkoholi aromatycznych i czwartorzędowych związków amoniowych, w opakowaniach a 2l z dołączoną miarką i 5l?

W razie wyrażenia zgody na zaoferowanie preparatu równoważnego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia dotyczące składu, aby preparat zawierał również biguanid poliheksametylenowy.

PYTANIE

Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci chusteczek do dezynfekcji powierzchni i sprzętów wrażliwych na działanie alkoholi, w tym inkubatorów i głowic USG, nasączonych roztworem opartym na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholi, fenoli i aldehydów, o spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papowa SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc w czasie do 15 min, w opakowaniach twardych i wkładach po 200 szt. chusteczek po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia dotyczące ilości do 100 szt. w opakowaniu typu flow – pack, oraz spektrum działania na bakterie, grzyby, wirusy (HBV, HCV, HIV, Polyoma, Rota) w czasie do 1 minuty.

PYTANIE

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym *Mycobacterium tuberculosis*), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Herpes Simplex w czasie do 1 minuty), o przedłużonym działaniu, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań oraz a 1l?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na to, że łączna zawartość alkoholi jest niższa niż 70g na 100 g preparatu, co jest niezgodne z zaleceniami CDC oraz ze względu na zawartość pochodnych fenolu w składzie.

PYTANIE

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu skutecznego wobec wirusa HBV w czasie łącznie 4 minut?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Pakiet 9, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydy, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Herpes Simplex w czasie do 1 minuty), o przedłużonym działaniu, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań oraz a 1l?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody z uwagi na to, że łączna zawartość alkoholi jest niższa niż 70g na 100 g preparatu, co jest niezgodne z zaleceniami CDC oraz ze względu na zawartość pochodnych fenolu w składzie.

PYTANIE

Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętów wrażliwych na działanie alkoholi, w tym inkubatorów i głowic USG, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papowa SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc w czasie do 15 min, o pH 6-8, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, o szerokiej tolerancji materiałowej, z możliwością stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych, w opakowaniach a 1l z dołączonym spryskiwaczem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, na bazie alkoholu etylowego i 1-propanolu, bez zawartości QAV, fenoli i aldehydów, osiągającego spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, HSV) w czasie do 1 minuty, Adeno w czasie do 2 min. oraz Polio do 30min, bezpiecznego w stosowaniu, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, z możliwością stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz w pionie żywieniowym, w opakowaniach a 1l z dołączonym spryskiwaczem oraz a 1l lub a 10l po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody, podtrzymuje zapis dotyczący czasu działania preparatu na B, F, MRSA do 30 sekund, V (Polio, Adeno, Rota) Tbc w czasie do 2 minut.

PYTANIE

Prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

ODPOWIEDŹ

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego w pakietach środka dezynfekcyjnego w opakowaniach innych niż określone w SIWZ, Wykonawca winien w formularzu cenowym podać ilości odpowiednio przeliczone do 2- go miejsca po przecinku uwzględniając całkowitą ilość preparatu wymaganego przez Zamawiającego w danym pakiecie.

PYTANIE

Pakiet 6 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do przetargu preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenyletanolu, alkilopoliglikozydu; preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej począwszy od metali, linoleum, i PCV, aż po ceramikę, gumę i tworzywa sztuczne; trwałość nieobciążonego roztworu roboczego min. 14 dni; spektrum działania dla stężenia do 1%: B, prątki, F, V (HBV, HCV, HIV, Rota) - czas do 15min; możliwość rozszerzenia spektrum do: B, Tbc (M. tuberculosis), F, wirusy (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro myszy i Polyoma SV40, Adeno); w opakowaniu 2l z dozownikiem i 6l po odpowiednim przeliczeniu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia – aby działanie bójcze środek osiągał do 15 minut przy stężeniu nie wyższym niż 0,5 %.

PYTANIE

Pakiet 7 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do przetargu obecnie stosowane w szpitalu gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki nasączone roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym. nieodpornych na działanie alkoholi łącznie z głowicami USG; o szerszym spektrum działania; czas działania: B, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV, Noro) – do 1 min.; B, F (a.niger), prątki gruźlicy, V (HIV, HBV, HCV, Noro) – do 15 minut.; B, F, prątki gruźlicy, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio) – do 30 minut; posiadające deklarację CE; chusteczki o wymiarze 13x22cm; w opakowaniu po 125szt po odpowiednim przeliczeniu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia: Opakowanie typu flow –pack w ilości do 100 szt., oraz spektrum działania: bakterie, grzyby, wirusy (HBV, HCV, HIV, Polyoma, Rota) w czasie do 1 minuty.

PYTANIE

Pakiet 10 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do przetargu gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi również na oddziałach pediatrycznych (pozytywna opinia kliniczna IMiDz); zawierający glukoprotaminę, niezawierający aldehydów; dozowanie w postaci piany; opakowanie bez zawartości freonu; czas i spektrum działania: B, F, V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Rotawirusy, Papowa) - 1 min; B, F, Tbc, (HBV, HCV, HIV, Adeno, Rotawirusy, Papowa) - 5 min, w opakowaniu 750ml ze spryskiwaczem po odpowiednim przeliczeniu

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia aby opisany środek zawierał w swoim składzie czwartorzędowe związki amoniowe.

PYTANIE

Pakiet 10 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do przetargu preparat na bazie min. dwóch alkoholi (bez etanolu) i amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego; posiadający pozytywną opinię kliniczną IMiDz gwarantującą bezpieczeństwo zastosowania na oddziałach pediatrycznych; spektrum działania: B (łącznie z MRSA i Tbc), F, V (Rota,

Adeno, HIV, HBV, HCV) – do 1 min; V (Papowa i Noro-mysi) do 10 min.; posiadający deklarację zgodności CE; w opakowaniu: a 650ml ze spryskiwaczem i 5l po odpowiednim przeliczeniu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia aby opisany środek zawierał w swoim składzie alkohol etylowy, izopropylowy oraz czwartorzędowe związki amoniowe; a spektrum działania: dla B, F, MRSA w czasie do 30 sekund.

PYTANIE

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1 pkt a

- a) opóźnienia lub zwłoki w dostawie zamówionych Przedmiotów umowy Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia lub zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 2 ust. 3 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowane zmiany. Należy wskazać, że wysokość kar ustanowiona została na optymalnym poziomie, w związku z czym jakakolwiek zmiana będzie niekorzystna dla zamawiającego. Z uwagi na dysponowanie przez Zamawiającego środkami publicznymi oraz prowadzenie działalności mającej na celu ochronę zdrowia i życia pacjentów zasadne jest pozostawienie kar na dotychczasowym poziomie, co ma na celu dyscyplinowanie Wykonawcy i zapewnienie ochrony zamawiającego.

PYTANIE

Pakiet 7

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (*Aspergillus Niger*) oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakterio-bójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, Zamawiający wymaga opakowanie typu flow -pack, w ilości do 100 szt., spektrum działania osiąga do 1 min

PYTANIE

Pakiet 10 poz 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholu i czwartorzędowych soli amoniowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727, EN 14561), F(Candida, *Aspergillus*)(EN13624, EN 14562), TbC (EN 14348, EN 14563) w czasie do 5 min, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, Zamawiający wymaga w spektrum B, F, MRSA do 30 SEKUND, V, Tbc w czasie do 2 min.)

Jednocześnie zmienia się zapisy umowy, której projekt stanowi załącznik do specyfikacji w następujących punktach:

Paragraf 9 ust. 3 otrzymuje brzmienie:

1. Zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy mogą mieć miejsce tylko w razie wystąpienia następujących okoliczności:
 - a) wskazanych w § 5 ust. 3,
 - b) wskazanych w § 2 umowy ust. 5.

W związku z udzielonymi odpowiedziami zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert.

Składanie ofert do dnia 06.02.2015 do godz. 09:00

Otwarcie ofert w dniu 06.02.2015r. o godz. 10.00.

UWAGA:

Ocena oferty przez Zamawiającego zostanie dokonana w oparciu o wymagania zawarte w specyfikacji z uwzględnieniem niniejszych odpowiedzi na pytania.

Z poważaniem,
z-ca Dyr. ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna