

Wałbrzych, dnia 23.04.2025r.

DZPZ-530- Zp/18/PN/25

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa środków dezynfekcyjnych na okres 12 miesięcy – Zp18/PN/25

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1. Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 6 poz. 7 i 8 i czy dopuści:
Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 30x34cm, o gramaturze 70g/m², dostarczane w rolkach po 100szt., przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu dezynfekcyjnego, nie jest wymagane potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu, opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. Oraz kompatybilny z nimi dozownik, wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika.
lub

Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 18x25cm, o gramaturze 70g/m², dostarczane w rolkach po 300szt., przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu dezynfekcyjnego, nie jest wymagane potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu, opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. Oraz kompatybilny z nimi dozownik, wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów, tym samym nie dopuszcza.

Pytanie nr 2. Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 6 poz. 14 i czy dopuści:
Higieniczny wielorazowy mogący być użyty jednorazowo system dozowania jednorazowych chusteczek w postaci stabilnego dozownika-wiaderka z uchwytem do przenoszenia, każdy dozownik zawiera rolkę 100 sztuk, nietkanych, niskopyłowych chusteczek o wymiarach 30x34cm o gramaturze 70g/m², pokrywa z zabezpieczeniem higienicznym dostępna w jednym kolorze, możliwość użycia 3 kolorów naklejek, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu dezynfekcyjnego, nie jest wymagane potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu, ponieważ chusteczki nie mają wpływu na właściwości użytego preparatu.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów, tym samym nie dopuszcza.

Pytanie nr 3. Dotyczy projektu umowy:

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 6:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w

płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.3% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 4. Dotyczy pakietu nr 11:

Środek dezynfekcyjny do linii przesyłowych centralnej dystrybucji koncentratu do dializ.

Czy zamawiający dopuści preparat w opakowaniu : Kanister 5kg zamiast 5 litrów ?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu kanister 5 kg pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 5. Dotyczy projektu umowy:

Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 6. Dotyczy projektu umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1) w wysokości 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,

4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 7. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat osiągający wymagane spektrum bójcze po dodaniu do bazy zintegrowanego aktywatora, spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga preparatu bez aktywatora zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 8. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu i TAED, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezyjologicznego, endoskopów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu, posiadający oświadczenie, że nie pozostawia osadów i nie powoduje matowienia powierzchni, działający bez dodania aktywatora a na B, Tbc, F, V (wirus Adeno, Polio, Noro) w czasie do 15 min., S (tlenowe i beztlenowe) w czasie do 15 minut wg normy EN 17126. Produkt przygotowywany w zimnej wodzie wodociągowej, w op. a 2,5 kg z przeliczeniem ilości op. zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga op. do 1,5 kg zgodnie opisem w SWZ.

Pytanie nr 9. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat posiadający w składzie kompleks trójenzymatyczny obejmujący enzymy pochodzące z trzech różnych grup chemicznych (proteazy, amylazy i lipazy) gwarantujące skuteczne rozkładanie złożonych związków organicznych tj. odpowiednio białek, węglowodanów i tłuszczów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład (proteaza, amylaza, lipaza), Zamawiający wymaga składu (proteaza, amylaza i manna).

Pytanie nr 10. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, pochodnej aminowej, bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej. Spektrum i czas działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) – do 15 min w stężeniu 0,5%, wyrób medyczny klasy IIa?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza na preparat ze względu na skład oraz spektrum (Tbc).

Pytanie nr 11. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 5:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania chusteczki konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.

Pytanie nr 12. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania chusteczki konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.

Pytanie nr 13. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze 22x23cm i gramaturze min.30g/m² posiadające rekomendację producenta głowic, osiągają spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, trwałość po otwarciu 1 miesiąc, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa, opakowanie 100 chusteczek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza gotowych do użycia chusteczek, Zamawiający wymaga chusteczek suchych do zalania.

Pytanie nr 14. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8:

Zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie / zmianę opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do badań chust po zalaniu preparatem z pozycji nr 1 pakietu na rzecz oświadczenia producenta preparatu o kompatybilności z systemem chust po zalaniu. Na etapie kształtowania opisu przedmiotu zamówienia zamawiający nie jest w stanie przewidzieć jaki preparat zostanie zaoferowany w wymienionych pozycjach.

Odp. Treść pytania nie odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 6 pozycja nr 8 tj. zawierającego opis wymagań dotyczących dozownika.

Pytanie nr 15. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 8:

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania chust o wymiarach 16x39 konfekcjonowanych w op. po min. 99 sztuk i dopuszczenie możliwości przeliczenia ilości op.

Odp. Treść pytania nie odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 6 pozycja nr 8 tj. zawierającego opis wymagań dotyczących dozownika.

Pytanie nr 16. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 10:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, zawierający QAV i pochodną aminową, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) - 1 min.; Tbc - 1 min. Wyrób medyczny klasy IIA?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład, Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 17. Dotyczy pakietu nr 6:

Zamawiający zawarł pod tabelą produktową zapis zamawiający jest wyposażony w urządzenia dozujące DG 1, DG 3 firmy Ecolab. Kanistry i preparat muszą być kompatybilne z tymi urządzeniami (potwierdzenie producenta urządzeń). Uprzejmie proszę o wyjaśnienie przywołanego zapisu gdyż sugeruje on, że zamawiający oczekuje zaoferowania wyłącznie produktów firmy Ecolab. Proszę o dopuszczenie możliwości przedłożenia oświadczenia producenta produktów o kompatybilności z urządzeniami DG1 i DG2.

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga przedłożenia oświadczenia producenta produktów o kompatybilności z urządzeniami DG1 i DG2.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dowolnego środka dezynfekcyjnego spełniającego wymagania określone w SWZ w pakiecie nr 6 poz. 1, dla którego kompatybilność potwierdzi producent posiadanych urządzeń dozujących DG1 i DG2.

Pytanie nr 18. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, zawierający QAV i pochodną aminową, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) - 1 min.; Tbc, S (B. subtilis) - 1 min. Wyrób medyczny klasy IIA?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład, Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 19. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) do manualnego i maszynowego reprecusowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne (krew, śluz, białka), wykazujący udokumentowane działanie bakteriostatyczne. Kompatybilny z preparatem z poz. 2. Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %) i szybkim czasie działania (do 5 minut), roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, konfekcjonowany w op. a'5L?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład – 4 enzymatyczny, Zamawiający wymaga 5 enzymatyczny zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 20. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe konfekcjonowane w op. a'14 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 21. Dotyczy pakietu nr 13 poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) S (B. subtilis) do 1 minuty w opakowaniu a 750ml ze spryskiwaczem z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład, Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 22. Dotyczy pakietu nr 27 poz. 3:

Czy Zamawiający rozważy możliwość odstąpienia w pakiecie 27 pozycja 3 od wymagania spełniania normy 1499, która odnosi się do higienicznego mycia rąk, z uwagi na użytkowanie tego produktu do dekontaminacji skóry głowy?

Odp. Zamawiający odstępuje od normy 1499 w pakiecie nr 27 poz. 3, Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 23. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: 2-propanolu, 1-propanolu, 2-difenylołu z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez jodu, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, pobieraniem krwi, punkcjami. Z możliwością stosowania u dzieci i niemowląt z wykształconą skórą bez potrzeby obserwacji lekarza – potwierdzone w ChPL. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15sek, przed punkcjami czas działania 60sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M.tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24h. Opakowanie 250ml z atomizerem oraz 1L. Produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład chemiczny. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 24. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, barwionego preparatu na bazie: 2-propanolu, 1-propanolu, 2-difenylołu z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez jodu, przeznaczonego do

dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, pobieraniem krwi, punkcjami. Z możliwością stosowania i dzieci i niemowląt z wykształconą skórą bez potrzeby obserwacji lekarza – potwierdzone w ChPL. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15sek, przed punkcjami czas działania 60sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M.tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24h. Opakowanie 1L. Produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład chemiczny. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 25. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.6:

W związku z aktualizacją dokumentacji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji chusteczek Incidin OxyWipe S działające na : B, Y, F, Tbc zgodnie z EN 16615 w czasie do 5 min.; V osłonkowe zgodnie z EN 14476 w czasie do 30 sek.; Adeno, Noro w czasie do 15 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.8:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje w w/w pozycji dozownika kompatybilnego z chusteczkami z pozycji 6.7. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający potwierdza iż doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający oczekuje w w/w pozycji dozownika kompatybilnego z chusteczkami z pozycji 6.7. Zamawiający dokona zmiany opisu SWZ.

Pytanie nr 27. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 8.1:

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu Sekumatic LDI alkalicznego płynu do chemiczno-termicznego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych oraz wyrobów medycznych. Skład : środek alkaliczny, niejonowe i amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, substancje dyspergujące i antykorozyjne. Dezynfekcja chemiczno-termiczna w temp do 55 °C. Spektrum działania bakterie, drożdże, wirusy osłonkowe, prątki w stężeniu 1% - 10 min. Zastosowanie w myjniach maszynowych. Opakowanie 5 l. Wyrób medyczny.

Odp. W związku z wycofaniem opisanego preparatu zamawiający dopuszcza do oceny preparat Sekumatic LDI. Pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28. Dotyczy pakietu nr 8 poz. 8.4:

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu Sekumatic NDT do chemiczno-termicznego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych przed sterylizacją. Dezynfekcja chemiczno-termiczna w temp do 60 °C. Przeznaczony do używania we wszystkich myjniach dezynfektorach i myjniach tunelowych. W składzie N, N-didecylo-N, N-dimetyloamoniowy chlorek, niejonowy środek powierzchniowo-czynny, środek sekwestrujący, środek przeciwpieniący. Spektrum działania B, F, Tbc, V osłonkowe – 15 min. Opakowanie 5 l. Wyrób medyczny.

Odp. W związku z wycofaniem opisanego preparatu zamawiający dopuszcza do oceny preparat Sekumatic NDT. Pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9.1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Aniosyme Synergy 5 do mycia sprzętu chirurgicznego i medycznego, endoskopów i wyrobów medycznych poprzez zanurzenie, w

myjkach ultradźwiękowych, w myjniach-dezynfektorach i myjniach tunelowych. Usuwa wszelkiego rodzaju zanieczyszczenia organiczne dzięki specjalnie opracowanej formule zawierającej pięć enzymów. Niskie stężenia roztworu wynoszące od 0,1% do 0,5% zapewniają doskonałą skuteczność mycia. Opakowanie 5l. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza Aniosyme Synergy 5 pod warunkiem, że preparat będzie kompatybilny z wymienionymi przez Zamawiającego myjniami firmy Olympus oraz będzie kompatybilny i będzie pochodził od jednego producenta wraz ze środkiem z pozycji 9.2.

Pytanie nr 30. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Sekumatic LDI alkalicznego płynu do chemiczno-termicznego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych oraz wyrobów medycznych. Skład : środek alkaliczny, niejonowe i amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, substancje dyspergujące i antykorozyjne. Dezynfekcja chemiczno-termiczna w temp do 55 °C. Spektrum działania bakterie, drożdże, wirusy osłonkowe, prątki w stężeniu 1% - 10 min. Zastosowanie w myjniach maszynowych. Opakowanie 5 l. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza środka myjąco-dezynfekującego ale wymaga środka wyłącznie dezynfekującego zgodnego z opisem w SWZ, m.in. kompatybilnego i pochodzącego od jednego producenta wraz ze środkiem z pozycji 9.1.

Pytanie nr 31. Dotyczy projektu umowy §3 ust. 7:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §3 ust. 7 w sposób następujący :
„W przypadku nie zrealizowania przez Wykonawcę zgodnie z Umową poszczególnych zamówień w terminie, o którym mowa w ust. 1, lub nie dokonania wymiany wadliwego Przedmiotu Zamówienia zgodnie z ust. 6, Zamawiającemu przysługuje prawo dokonania zakupu Przedmiotu Zamówienia w tym zakresie od podmiotu trzeciego. Wykonawca zwróci Zamawiającemu różnicę powstałą pomiędzy ceną wynikającą z Umowy a ceną u innego Dostawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 32. Dotyczy projektu umowy §6 ust. 1, pkt. 3):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6 ust. 1, pkt. 3) w sposób następujący :

3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości **200 zł** (słownie: dwieście złotych) za każdy przypadek

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 33. Dotyczy projektu umowy §6 ust. 1, pkt. 4):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6 ust. 1, pkt. 4) w sposób następujący :

4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 34. Dotyczy projektu umowy:

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie nr 35. Dotyczy pakietu nr 14, poz. 14.2:

Proszę o dopuszczenie środka równoważnego tj: roztwór wodny, gotowy do użycia na bazie dwóch substancji aktywnych tj. 6% nadtlenu wodoru i 0,005% srebra w opakowaniach 1-litrowych, na butelce skala w ml. Produkt posiada ważne pozwolenie na obrót przez cały okres trwania umowy, wykazuje spektrum działania wobec B,V,F,S,Tbc, środek i opakowanie kompatybilne z urządzeniem wymienionym z nazwy przez zamawiającego tj. Nocospray, środek osiąga pełne spektrum w najkrótszym możliwym do osiągnięcia czasie 90 minut (jeden zabieg) w dawce do 15ml/m³, co zostało potwierdzone raportami z badań wykonanymi zgodnie z normą EN 17-272. W pozwoleniu na obrót wpisane i dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym, do wszystkich typów powierzchni, w tym do kontaktu z żywnością.. Nie powodujący korozji, nie pozostawiający śladów na powierzchniach po procesie. Okres przydatności 2 lata Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamuje namnażanie się patogenów aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru i nie była zbyt niska, w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami i aby srebro nie pełniło tylko roli stabilizatora nadtlenu wodoru, ale przede wszystkim czynnika dezynfekującego. Informacja: w pozwoleniach narodowych wydanych przez URPL nie wpisuje się nazw urządzeń do zamglawiania, ponieważ pozwolenie dotyczy środka biobójczego a nie urządzenia z którym ten środek jest stosowany. Ponadto nie wpisuje się również określeń takich jak kliniki, szpitale, wpisuje się określenie „obszar medyczny” , które precyzuje norma EN 17-272 służąca do oceny skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie i rozróżnia obszar medyczny i obszar niemedyczny. Proponowany środek Proponowany środek do dezynfekcji spełnia wymagania do stosowania w obszarze medycznym oraz jest używany od wielu lat w wielu szpitalach bez zastrzeżeń. Firma produkująca proponowany środek jest na rynku od prawie 50 lat w Europie i na świecie, jest prekursorem w produkcji środków opartych na nadtlenu wodoru i srebra, posiada ważny patent na środki oparte na formule nadtlenu wodoru i srebra służące do dezynfekcji wszystkich typów powierzchni.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu w dawce 15ml/m³, który pozwala zamglawiać pomieszczenie o powierzchni max.66m³, przez co nie pozwala zamglawiać pomieszczeń o większej kubaturze np.70 – 200m³.

Pytanie nr 36. Dotyczy pakietu nr 14, poz. 14.2:

Proszę o dopuszczenie środka równoważnego tj: roztwór wodny, gotowy do użycia na bazie dwóch substancji aktywnych tj. 12% nadtlenu wodoru i 0,01% srebra w opakowaniach 1 litrowych kompatybilnych z urządzeniem Zamawiającego. Produkt posiada ważne pozwolenie na obrót przez cały okres trwania umowy, wykazuje spektrum działania wobec B,V,F,S,Tbc, środek i opakowanie kompatybilne z urządzeniem wymienionym z nazwy przez zamawiającego tj. Nocospray, środek osiąga pełne spektrum w czasie 90 minut (jeden zabieg) w dawce do 8ml/m³, zgodnie z normą EN 17-272 . Na butelce skala w ml. W pozwoleniu na obrót wpisane i dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym, do wszystkich typów powierzchni, w tym do kontaktu z żywnością. Nie powodujący korozji, nie pozostawiający śladów na powierzchniach po procesie. Okres przydatności 2 lata. Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamuje namnażanie się patogenów aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru i nie była zbyt niska, w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami i aby srebro nie pełniło tylko roli stabilizatora nadtlenu wodoru, ale przede wszystkim czynnika dezynfekującego. Informacja: w pozwoleniach narodowych wydanych przez URPL nie wpisuje się nazw urządzeń do zamglawiania, ponieważ pozwolenie dotyczy środka biobójczego a nie urządzenia z którym ten środek jest stosowany. Ponadto nie wpisuje się również określeń takich jak kliniki, szpitale, wpisuje się określenie „obszar medyczny”, które precyzuje norma EN 17-272 służąca do oceny skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie i rozróżnia obszar medyczny i obszar niemedyczny. Proponowany środek do dezynfekcji spełnia wymagania do stosowania w obszarze medycznym. Proponowany środek jest używany od wielu lat w wielu szpitalach bez zastrzeżeń. Proponowany środek Proponowany środek do dezynfekcji spełnia wymagania do stosowania w obszarze medycznym oraz jest używany od wielu lat w wielu szpitalach bez zastrzeżeń. Firma produkująca proponowany środek jest na rynku od prawie 50 lat w Europie i na świecie, jest prekursorem w produkcji środków opartych na nadtlenu wodoru i srebra, posiada ważny patent na środki oparte na formule nadtlenu wodoru i srebra służące do dezynfekcji wszystkich typów powierzchni.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu w dawce 8ml/m³, który pozwala zamglawiać pomieszczenie o powierzchni max.125 m³, przez co nie pozwala zamglawiać pomieszczeń o większej kubaturze np.140 – 200m³.

Pytanie nr 37. Dotyczy pakietu nr 14, poz. 2:

Proszę o dopuszczenie oświadczenia o kompatybilności środka do dezynfekcji równoważnego z urządzeniem zamieszczonym w formularzu cenowym przez Zamawiającego wydanego przez producenta/dystrybutora oferowanych środków równoważnych, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych, zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, oraz powołując się na Europejskie Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2023/1764 z dnia 12 września 2023 r. na mocy którego udzielono pozwolenia unijnego o numerze EU-0029752-0000 na udostępnianie na rynku europejskim i stosowania na nim rodziny produktów biobójczych zgodnie z charakterystyką produktu biobójczego określoną w załączniku do przedmiotowego Rozporządzenia Wykonawczego 2023/1764 (dalej

również jako „Załącznik”). Zgodnie z przedmiotowym pozwoleniem w pkt 5.2. tegoż załącznika zatytułowanego jako: „Risk mitigation measures” w ostatnim akapicie wskazano, że „... bezpośrednio używany w urządzeniu do zamgławiania (takiego jak Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, Nocomax lub Nocomax Easy)”. Tym samym w pkt 5.2. załącznika wymieniony zostały katalog różnych zamgławiaczy z oferowanym środkiem, wobec czego kompatybilne są wszystkie środki na bazie nadtlenu wodoru. Zatem nie istnieje wymóg, aby środek oferowany posiadał potwierdzenie kompatybilności wydane przez producenta urządzenia. Biorąc pod uwagę powyższe nie ma regulacji, która wprowadzałaby wymóg kompatybilności dla jednego urządzenia.

Odp. Istnieje wymóg, by środek posiadał potwierdzenie kompatybilności wydane przez producenta urządzenia. W przypadku, gdy produkt nie posiada potwierdzenia kompatybilności z urządzeniem:

- tracimy gwarancję na urządzenie
- istnieje możliwość uszkodzenia urządzenia (inny skład i czystość produktu, nie przebadana z urządzeniem)
- w przypadku ewentualnych uszkodzeń sprzętu elektronicznego, producent urządzenia stwierdzi, że używamy środka niezgodnego z wymaganym przez producenta i będzie uchylał się od odpowiedzialności, a producent środka (innego niż zatwierdzony przez producenta urządzenia), będzie wskazywał na niesprawne i zbyt mocno dawkujące urządzenie.

Jeżeli chodzi o rozporządzenie i załącznik, na który się Państwo powołują i wymieniają urządzenia do zamgławiania „Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, Nocomax lub Nocomax Easy”. To są wszystkie urządzenia producenta Oxy’Pfpharm, zwalidowane ze środkami z rodziny Nocolyse.

Pytanie nr 38. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4.2:

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: B (EN 14561 – do 5min.), F (C. Albicans, A. Brasiliensis) EN 14562 – do 5 min., Tbc (M.terrae i M.avium EN 14563 – do 10min.), V (EN 14476 (Polio, Adeno, Noro) – do 10 min.), S (B. subtilis i B. cereus EN 17126 – do 10min.), S(C.difficile R027) – do 10 min.; Możliwość wielokrotnego stosowania do 50 cykli roboczych lub 14 dni; spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu ze względu na czas działania i mniejszą liczbę cykli.

Pytanie nr 39. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4.2:

Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia, niewymagający czasu aktywacji, ani rozcieńczenia wodą (przed użyciem należy do kanistra poj. 4800ml dodać neutralizator poj. 200ml i wstrząsnąć), możliwość wielokrotnego użycia do 50 cykli roboczych lub 15 dni, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu z dodatkiem neutralizatora, Zamawiający wymaga bez aktywatora. Proponowany środek nie jest gotowy bezpośrednio do użycia - wymaga wykonania dodatkowych czynności - połączenia 2 roztworów przed użyciem. Zamawiający wymaga środka z możliwością stosowania do 100 cykli.

Pytanie nr 40. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.1:

Czy zamawiający dopuści 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, aminoetanolu; Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej; Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro) – do 15 min., Adeno do 30 min. Produkt biobójczy?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład, Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 41. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.2:

Czy Zamawiający dopuści wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu działającego w wymaganym spektrum w stężeniu 2000ppm, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu o stężeniu 2000ppm. Zamawiający wymaga zawartości do 1000ppm aktywnego chloru.

Pytanie nr 42. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.6:

Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie nadtlenu wodoru, kwasu glikolowego, związków powierzchniowo-czynnych, z niewielką zawartością alkoholu benzylowego, który nie stanowi substancji czynnej, do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (dezynfekcja głowic USG – nieinwazyjna metoda badania) w rozmiarze 20x30cm (25g/m²), bez zawartości aldehydu i fosforanów, chloru działające wobec B, V (EN 14476: Polio, Adeno, Noro), F (C. albicans) w czasie 1 min; Tbc (M. terrae, M. avium), A. brasiliensis – 7 min. (EN 16615); konfekcjonowane w tuby po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne spektrum działania.

Pytanie nr 43. Dotyczy pakietu nr 16:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek do dekontaminacji skóry w postępowaniu przedoperacyjnym oraz dekontaminacji skóry skolonizowanej patogenami wielolekoopornymi, wykonany z poliestrowej włókniny o min gęstości 160 g/m² pokrytej warstwą foli zapobiegającej wypływowi płynu, nasączony 2% roztworem diglukonianu chlorheksydyny. Efektywność biobójcza przebadana wg następujących norm EN 13727, EN 13624, EN 1499 w warunkach czystych i brudnych, potwierdzona badaniami. Czas działania bakteriobójczego 60 sek. po aplikacji, drożdżakobójczego 3 minuty po aplikacji. Produkt biobójczy zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza czepek do dekontaminacji skóry skolonizowanej patogenem alarmowym, Zamawiający wymaga czepek jako produktu kosmetycznego.

Pytanie nr 44. Dotyczy pakietu nr 16:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy czepek do dekontaminacji skóry ma być zarejestrowany jako produkt biobójczy w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odp. Wymagany produkt jest produktem kosmetycznym nie wymagającym rejestracji.

Pytanie nr 45. Dotyczy pakietu nr 15:

Czy zamawiający dopuszcza gaziki zgodnie z opisem?

- wyrób medyczny klasy I
- wykonane z bardzo delikatnej włókniny wiskozowo-poliestrowej o gramaturze 50 g/m²
- nasączone 70 % alkoholem izopropylowym i 0,5% CHG
- doskonale do przetarcia skóry - dezynfekuje i oczyszcza skórę przy skaleczeniach, pobraniach krwi, zadrapaniach, otarciach, szczepieniach ochronnych, iniekcjach, ale także sprzętu czy małych powierzchni przed zabiegiem z użyciem dermarollera, kwasów czy innych drobnych zabiegów medycznych i kosmetycznych
- rozmiar gazika rozłożonego 16 x 10 cm (4 x 5 cm złożony)
- każdy płatek pakowany w osobnej saszetce o wymiarze 6 x 7 cm
- gaziki 4 krotnie złożone na 8 warstw

- produkt wyłącznie do użytku zewnętrznego
- opakowanie zbiorcze 100 sztuk

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład, Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z opisem w SWZ.

Pytanie nr 46. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1-2:

Czy zamawiający dopuszcza gaziki zgodnie z opisem?

- wyrób medyczny klasy I
- wykonane z bardzo delikatnej włókniny wiskozowo-poliestrowej o gramaturze 70 g/m²
- nasączone 70 % alkoholem izopropylowym i 0,5% CHG
- doskonale do przetarcia skóry - dezynfekuje i oczyszcza skórę przy skaleczeniach, pobraniach krwi, zdrapaniach, otarciach, szczepieniach ochronnych, iniekcjach, ale także sprzętu czy małych powierzchni przed zabiegiem z użyciem dermarollera, kwasów czy innych drobnych zabiegów medycznych i kosmetycznych
- rozmiar gazika rozłożonego 16 x 10 cm (4 x 5 cm złożony)
- każdy płatek pakowany w osobnej saszetce o wymiarze 6 x 7 cm
- gaziki 4 krotnie złożone na 8 warstw
- produkt wyłącznie do użytku zewnętrznego
- opakowanie zbiorcze 50 sztuk

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47. Dotyczy pakietu nr 26 poz. 1-2:

Czy zamawiający dopuszcza gaziki w opakowaniu 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza gazików w opakowaniu 50 szt. Zamawiający wymaga opak. x 100szt.

**Zatwierdził:
Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Adam Szkudlarek**