



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Uniwersytecki Szpital Kliniczny
im. Wojskowej Akademii Medycznej
Uniwersytetu Medycznego w Łodzi
Centralny Szpital Weteranów
90-549 Łódź
Ul. Żeromskiego 113
Dział Zamówień Publicznych

Łódź, dnia 14.09.2022 r.

**Wszyscy uczestnicy postępowania,
którzy pobrali SWZ**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy środków dezynfekcyjnych i środków do higieny pacjenta dla Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. Wojskowej Akademii Medycznej – Centralny Szpital Weteranów w Łodzi – nr sprawy 127/PN/ZP/D/2022

W związku z nadesłanymi pytaniami do SPZOZ Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego im. WAM Uniwersytetu Medycznego w Łodzi – Centralnego Szpitala Weteranów, dotyczącymi SWZ, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710, j.t. ze zm.) Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

I ZAPYTANIA

Pytanie 1 dotyczy SWZ

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 dotyczy SWZ

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Pakiet nr 23 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 23, pozycja 1) piankę myjąco-pielęgnującą, który zawiera inne substancje niż wymienione w SWZ, lecz pełniące te same funkcje o pojemności 400ml z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Pakiet nr 23 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 23, pozycja 2): lotion do ciała, który zawiera inne substancje niż wymienione w SWZ, lecz pełniące te same funkcje?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Pakiet nr 23 pozycja 3

Czy Zamawiający w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 23, pozycja 3) w miejsce szamponu w piance dopuści czepek do mycia włosów nasączony szamponem 2-w-1 z odżywką o delikatnym zapachu zapewnia, który dzięki specjalnej mieszance skutecznie zastępuje tradycyjne mycie głowy bez potrzeby używania wody?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Pakiet nr 23 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 23, pozycja 4) krem ochronny z tlenkiem cynku, który zawiera inne substancje niż wymienione w SWZ, lecz pełniące te same funkcje o pojemności 100 ml, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

II ZAPYTANIA

Pytanie 1 Czy Zamawiający w Pakiecie 1 dopuści: włókninę grubości 0.40mm?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający w Pakiecie 1 pisząc 13000szt. ma na myśli 13000szt. rolek zawierających po 100szt. chusteczek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w Pakiecie 1 pisząc 13000szt. miał na myśli 13000szt. rolek po 100szt. chusteczek.

Pytanie 3 Czy Zamawiający w Pakiecie 24 dopuści: włókninę grubości 0.40mm?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Czy Zamawiający w Pakiecie 24 pisząc 600szt. ma na myśli 600szt. rolek zawierających po 100szt. chusteczek?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w Pakiecie 1 pisząc 600szt. miał na myśli 600szt. rolek po 100szt. chusteczek.

Pytanie 5 Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 9 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru). lub o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 9 o treści: Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany. lub o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 9 o treści: "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 netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Czy Zamawiający w Pakiecie 2 pisząc 1500szt. ma na myśli 1500szt. opakowań zawierających po 100szt. gazików?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w Pakiecie 2 pisząc 1500szt. miał na myśli 1500szt. opakowań po 100szt. gazików.

III ZAPYTANIA

Dotyczy Pak 25 - Czy Zamawiający dopuści Preparat w płynie przeznaczony do stosowania na wszystkie rodzaje ran, odleżyny, oparzenia oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie, odkażanie. Możliwość używania do płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego o szerokim spektrum działania wobec B,F,Tbc wraz z działaniem sporobójczym, zawierającym w swoim składzie roztwór rodników ponadtlenkowych. Bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydy, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Preparat posiadający badania potwierdzające skuteczność działania. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowany w op. 250 i 500ml. Wyrób medyczny kl.IIb?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

IV ZAPYTANIA

W zakresie Pakietu 13 – poz. 3 i 4 Zamawiający w tych pozycjach zawarł wymóg aby zaferowane preparaty wykazywały pełną zgodność chemiczną i farmaceutyczną z antyseptykiem z poz.7.

Czy nie zaistniała pomyłka pisarska wobec faktu, iż w Pakiecie tym nie ma poz.7?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zaszła omyłka pisarska w niniejszym Pakiecie dotycząca pozycji nr 7. Brak wymogu w poz. 3 i 4 dotyczącego zgodności z poz. 7, której nie ma w Pakiecie nr 13.

W zakresie Pakietu 11 W jakim opakowaniu należy zaferować preparat w pozycji 4 tego Pakietu?

Odpowiedź: W zakresie Pakietu 11 należy zaferować preparat w pozycji 4 w opakowaniu 30 ml.

W zakresie Pakietu 14 W jakim opakowaniu należy zaferować preparat w poz.1 tego Pakietu ?

Odpowiedź: W zakresie Pakietu 14 należy zaferować preparat w pozycji 1 w opakowaniu 500 ml.

W zakresie Pakietu 20 Zamawiający w pozycji 1 i 2 tego Pakietu wymaga zaferowania preparatu w opakowaniach alkg/opakowanie a 5l. Prosimy o udzielenie wyjaśnienia w jakim opakowaniu należy zaferować preparat w poz. 1 a w jakim w poz.2 tego Pakietu?

Odpowiedź: W zakresie Pakietu 20 w pozycji 1 należy zaferować preparat w opakowaniu 1 kg, a w zakresie Pakietu 20 w pozycji 2 należy zaferować preparat w opakowaniu 5 kg.

V ZAPYTANIA

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 23, poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicooyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie produktu konfekcjonowanego 250g/op., co odpowiada objętości 200 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

VI ZAPYTANIA

Dotyczy pakietu 15

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary:

13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt. Pragniemy podkreślić, że chusteczki posiadają dualną rejestrację – wyrób medyczny oraz produkt biobójczy, co pozwala na użycie zarówno do powierzchni wyrobów medycznych jak i pozostałych powierzchni (w tym powierzchni mających kontakt z żywnością).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści emulsję przeznaczoną do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, z możliwością zastosowania do mycia skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

3. Czy w pozycji 3 zamawiający dopuści preparat zawierający etanol 63,7 g etanolu oraz 6,3 g. propan-2-olu w 100 g produktu. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę. Bez zawartości barwników, dodatkowych substancji aktywnych (chlorheksydyny, pochodnych fenolowych). Spektrum działania: Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Przedłużone działanie do 3 godzin. Pragniemy podkreślić, że zaoferowany preparat posiada najniższą jednorazową dawkę środka 1,5 ml: **dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x 1,5 ml w czasie 2x90 sekund.** Opakowanie 500 ml. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu 18

1. Czy w pakiecie 18 Zamawiający dopuści preparat o składzie: etanol 63,7 g, 2-propanol 6,3 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA)EN 13727, F (C.albicans) – EN 13624, Tbc (M.terrae) – EN 14348, wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro – EN 14476- w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt posiada badania zgodnie z EN 16615. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Dotyczy pakietu 21

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie 60% propan-2-olu i chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota). Dezynfekcja higieniczna – 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna – 2 x 45 sekund. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Produkt biobójczy. Pragniemy podkreślić, że oferowany preparat posiada najniższą na rynku dawkę 1,5 ml zarówno dla dezynfekcji chirurgicznej jak i higienicznej. Opakowanie 500 l

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

2. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny (możliwość dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych). Opakowanie 1

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

3. Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako

produkt biobójczy oraz wyrób medyczny (możliwość dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych). Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

4. Czy w pozycji 4 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę pompek kompatybilnych do pozycji 1 i 3, konfekcjonowanych w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

5. Czy w pozycji 5 zamawiający dopuści preparat w żelu zawierający etanol 63,7 g etanolu oraz 6,3 g propan-2-olu w 100 g produktu. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę. Bez zawartości barwników, dodatkowych substancji aktywnych (chlorheksydyny, pochodnych fenolowych). Spektrum działania: Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Przedłużone działanie do 3 godzin. Pragniemy podkreślić, że zaofertowany preparat posiada najniższą jednorazową dawkę środka 1,5 ml: **dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 1,5 ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x 1,5 ml w czasie 2x90 sekund.** Opakowanie 500 ml. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

Dotyczy projektu umowy

1. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podoląć tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SWZ.

VII ZAPYTANIA

Dotyczy pakietu nr 16 poz.2:

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy nie zaistniała omyłka? Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wymaga preparatu na bazie izopropanolu o spektrum działania: B, Tbc, drożdże w czasie 5 min. w opakowaniu 750 ml, co sugeruje, że wymagania są niepełne. Czy Zamawiający oczekuje gotowego do użycia preparatu dezynfekcyjnego w sprayu, przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni, materiałów i wyposażenia mających kontakt z żywnością nie wymagającego spłukiwania, opartego na etanolu i izopropanolu. Spektrum działania: B, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro), drożdże, grzyby w czasie 1 min. Op. a 750 ml. Zarejestrowany jako produkt biobójczy (Kat. I, gr. 2 i 4)?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

VIII ZAPYTANIA

Pytanie dotyczy Pakiet nr 8

Ze względu na zmianę konfekcjonowania środka w pakiecie nr 8 prosimy o dopuszczenie środka w opakowaniach 5 kilogramowych w ilości 68 opakowań spełniającego pozostałe zapisy SWZ, brak wyrażenia zgody na opakowania 5 kilogramowe uniemożliwi złożenie oferty?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem

Zastępca Kierownika Działu Zamówień Publicznych
Maria Dyl-Niedźwiecka
mgr Maria Dyl-Niedźwiecka