

Konin, 26.05.2023 r.

WSZ-EP-8/590/2023

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie”, nr sprawy WSZ-EP-8/2023

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 7

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Dotyczy SWZ:

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu wykazania działania w 15 sek. i 20 sek. z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk wg normy EN 1500, która przewiduje czas wykonywania procedury w czasie 30 sek. Określenie czasu poniżej wartości nie ma żadnego uzasadnienia prawnego i merytorycznego, a wręcz jest nieprawidłowe ponieważ norm nie można w dowolny sposób modyfikować (powyższa kwestia znalazła swoje uzasadnienie w Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej – UZP z 2012-12-13 sygn. KIO 2292/12).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający odstąpi od wymogu dezynfekcji rąk w ciągu 20 s. Z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk wg normy EN 1500 wprowadza wymóg 30s. W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie Pakietu nr 4 poz. 1 i 3. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Dotyczy Pakietu 1:

2. Poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na tlenowy preparat myjąco - dezynfekcyjny do wszelkich powierzchni zmywalnych? Oparty na działaniu kwasu nadoctowego. Skuteczny także w obecności zanieczyszczeń organicznych. Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie preparatu do wody o temp. nie przekraczającej temp. pokojowej. Czas i spektrum działania B*, Tbc, F*, V*, S (Bacillus subtilis Bacillus Cereus) oraz Clostridioides difficile* – 15 min. (*aktywny również w obecności zanieczyszczeń organicznych); Opakowanie odpowiednio 100g i 2kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości, w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 2:

3. Poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do dezynfekcji rąk - alkoholowy preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zarejestrowany jako produkt biobójczy i/lub wyrób medyczny, oparty o jedną substancję aktywną, co minimalizuje ryzyko podrażnienia skóry rąk; bez zawartości chlorheksydyny i pochodnych fenolowych; pH neutralne ok.7; do dezynfekcji rąk personelu w oddziałach noworodków i wcześniaków - potwierdzone oświadczeniem producenta; skuteczny na B (włącznie z Tbc), F, V (w tym Polio, Adeno, Noro)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 3:

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu na bazie etanolu 72%; zawierający w swoim składzie substancje nawilżające i natłuszczające skórę takich jak: glicerol i emolient; bez pochodnych fenolowych, jodu oraz jego związków; przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476; Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HBV,HCV,HIV, Rota, Noro, Adeno, Polio) dostosowane do systemu dozującego typu Dermados; Opakowanie: 500ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 4:

5. Poz. 1 i 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu reparaat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (72% lub 79,9%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, fenolu i jego pochodnych; Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak glicerol, emolient lub kwas mlekowy, bez substancji zapachowych; Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30s.; Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spełniający normy: EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN14348 oraz Rkl; spektrum działania w 30 sek.: B, F, Tbc, V (w tym Noro, Adeno, Polio); kompatybilnych z dozownikami typu Sterisol w systemie zamkniętym Opakowanie: 700ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości w górę do pełnych opakowań? 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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

6. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści dozownik w systemie zamkniętym Sterisol, w opakowaniach jednorazowego użycia – bez możliwości dolewania środka; zabezpieczone przed wtórną kontaminacją preparatu w trakcie używania, dzięki specjalnie skonstruowanej zastawce dozującej, która zawiera tylko jedną dozę preparatu i skutecznie chroni zawartość opakowania przed zanieczyszczeniami z otoczenia; podczas dozowania preparatu nie następuje zasysanie powietrza i zanieczyszczeń z otoczenia do wnętrza opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 7:

7. Poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający dopuści przebadany dermatologiczne preparat myjący do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, nadający się również do mycia ciała i kąpeli; niealkaliczny na bazie syntetycznych składników, o pH ok. 5,5; zawierający substancje nawilżające oraz formułę APG; posiadający doskonałe właściwości pielęgnujące i myjące, usuwający pozostałości po maściach; bez dodatku substancji zapachowych, sama formuła o przyjemnym, delikatnym, ulotnym zapachu; Preparat kompatybilny (oświadczenia producenta) z wszystkimi oferowanymi preparatami do mycia, dezynfekcji czy pielęgnacji rąk; Opakowanie odpowiednio: but. 500 ml i 5L (z przeliczeniem ilości w górę do pełnych opakowań)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści powyższy preparat pod warunkiem zachowania kompatybilności z preparatem z Pakietu nr 2 poz. 1 i 2. W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Dotyczy Pakietu 13:

8. Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Enzymex L9, do mycia i dezynfekcji narzędzi, na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), chlorku didecylodimetyloamoniowego, propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans: EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: HIV, PRV (HBV), BVDV (HCV), Herpes, EN 17111 Vaccinia) z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc (EN 14348, EN 14563 M. terrae), spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 16:

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Enzymex LD, na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza), anionowych i niejonowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, stężenie 0,3% do 0,5%, neutralne pH, szerokie zastosowanie-mycie w procesie manualnym, ultradźwiękowym i maszynowym narzędzi, endoskopów i innych wyrobów medycznych, czas kontaktu – 3 min. (procedura manualna)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 18

10. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek myjąco-dezynfekujących na bazie nadtlenu wodoru i związków powierzchniowo-czynnych o szerokim spektrum działania zgodnie z EN 16615 B, F – 1 min., V (EN 14476 Polio, Adeno, Noro) – 30 sek., chusteczka o wymiarze 20x27 cm, gramatura 25g/m²?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

11. Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek myjąco-dezynfekujących na bazie nadtlenu wodoru, kwasu glikolowego, związków powierzchniowo-czynnych o wymiarach 20x30 cm, gramatura 25g/m², przebadanych wg normy EN 16615 (B, F), o spektrum B, Tbc, F, C. Difficile – 5 min, V (EN 14476 : polio, adeno, noro) w czasie do 1 minut, konfekcjonowane w op. po 80 szt. chusteczek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 19:

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na preparat o pH 8 i masie tabletki 2,75g, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparat o pH 8.0. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż rezygnuje z wymogu dotyczącego masy tabletki 2,72 g. W związku z tym Zamawiający zmienia zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Dotyczy Pakietu 20:

13. Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na jednorazowe chusteczki nasączone alkoholem do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, możliwość zastosowania wkładów uzupełniających; bez zawartości aldehydów; Substancja czynna etanol – 700mg/g; Czas i spektrum działania: B, F zgodnie z DGHM do 1 minuty, Tbc PN-EN 14348 (bójczy wobec M. terrae i M. avium) do 1 minuty; V (osłonkowe, Rota, Adeno, Vaccinia) do 30 s.; V (Polio) do 5 minut. Opakowanie: 130 x 190 mm; op. 100 chust. - odpowiednio tuba i wkład, z możliwością przeliczenia ilości, w górę do pełnych opakowań w górę; Okres trwałości 3 miesiące po pierwszym otwarciu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 29:

14. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt był przebadany zgodnie z obowiązującymi normami europejskimi co najmniej fazy 2 etapu I w zakresie bakteriobójczości (EN 13697, EN 13727), grzybobójczości (C. albicans, A. brasiliensis) (EN 13697, EN 13624), prątkobójczości (M. terrae, M. avium) (EN 14348) i wirusobójczości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby produkt był przebadany zgodnie z obowiązującymi normami europejskimi co najmniej fazy 2 etapu I w zakresie bakteriobójczości (EN 13697, EN 13727), grzybobójczości (C. albicans, A. brasiliensis) (EN 13697, EN 13624), prątkobójczości (M. terrae, M. avium) (EN 14348) i wirusobójczości. W związku z tym Zamawiający doprecyzowuje zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

15. Czy Zamawiający oczekuje preparatu o statusie wyrobu medycznego kl. II a (Środek dezynfekujący do powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych) i nie dopuści preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny kl. I będący środkiem nie wykazującym aktywności bójczej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt był klasy IIa. W związku z tym Zamawiający doprecyzowuje zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.