



Słupsk, dnia 18.07.2023r.

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym bez negocjacji, pn.: Dostawa produktów do pielęgnacji i karmienia pacjentów, dezynfekcji oraz materiałów gospodarczych - nr postępowania 71/TP/2023

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710, dalej „Ustawa”) Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Dotyczy pakiet 7 pozycja 1

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty - Bezalkoholowy preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia. Do stosowania w obszarach medycznych sale operacyjne, sale intensywnej terapii, laboratoria itp. Kompatybilność materiałowa ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, ze szkłem, powierzchniami drewnianymi, ceramiką, plastikiem, plexiglasem, silikonem, materiałami nierdzewnymi i stalą kwasoodporną. Działanie: Bakterie ; Grzyby, Prątki - 5 minuta; Wirusy (Noro, Adeno, Rota) - 1 minuta; Spory (cl.difficile) - 15 minut. Preparat bez aldehydów i fenoli. Posiadające badania kilniczne, raporty działania i spektrum działania wykonane w akredytowanym laboratorium , spełniające Polskie Normy lub inne normy państw europejskich lub międzynarodowych. Preparat przeznaczony do obszaru medycznego Opakowanie a'750 ml z atomizerem

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2:

Dotyczy pakiet 7 pozycja 2

Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparatu - Płynny trójenzymatyczny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych. Spectrum działania B/bakterie, F/grzyby, V/wirusy (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 min. Tbc/prątki gruźlicy - 30 min. Z pompką (1 pompka na 4 opakowania a'5 l preparatu). Posiadające badania kliniczne, raporty działania i spektrum działania wykonane w laboratorium, spełniające Polskie Normy lub inne normy państw europejskich lub międzynarodowych. Preparat przeznaczony do obszaru medycznego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3:

do części nr 7 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania spełniający Polskie Normy i/lub inne normy państw europejskich lub międzynarodowych. wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, EN 14561 F- zgodnie z EN 13624 oraz EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 EN 14563 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, oraz nie posiadający w swoim

składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a'5L z dołączoną pompką dozującą w ilości 1/ 4 op. preparatu?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4:

Dotyczy: pakiet 6 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający pisząc „mydło antybakteryjne” oczekuje potwierdzenia np. badaniami, działania bakteriobójczego mydła?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający zgodnie z SWZ oczekuje dostarczenia mydła antybakteryjnego o właściwościach antybakteryjnych, które w sposób mechaniczny przyczynia się do usunięcia m.in. bakterii obecnych na skórze rąk.

Pytanie nr 5:

Czy zamawiającemu w części nr 4 w pozycji nr 1 chodziło o akcesoria do zbiórki pokarmu do laktatorów Symphony, mikrobiologiczne, pakowane papier-folia, do użycia przez jedną dobę lub na 8 odciągnięć. Zestaw w składzie z konektorem ze zdejmowalnym lejkiem w rozmiarach 24,27 i 30 mm, rozmiar do wyboru przez zamawiającego ?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 6:

Jeżeli zamawiający ma na myśli akcesoria, o których mowa w pytaniu nr 1, czy zgodzi się na zaproponowanie opakowań zbiorczych po 30szt co automatycznie dałoby 16 opakowań a nie 12 tak jak jest obecnie w ilości zamawianego produktu.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 7:

Pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści szczotkę chirurgiczną w rozmiarze 90x45x39mm?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8:

Pakiet 8 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pieluszki o chłonności min. 270 g?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9:

Pakiet 8 Poz. 6.

Czy Zamawiający dopuści pieluszki bez wycięcia na kikut dla tego rozmiaru pieluszek o chłonności min. 410 g? Dzieci o wadze 3-6 kg nie posiadają już kikuta pępowinowego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Pakiet 8 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści pieluszki o chłonności min. 490 g pakowane od a'50 szt?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

Pakiet 8 Poz. 8.

Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci o wadze 9-15 kg i chłonności min 700 g? Pozostałe zgodnie z wymogami Zamawiającego.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Pakiet 8 Poz. 9

Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci o wadze 15+ kg , pakowane a 48 szt. zamiast a 46 szt.? Pozostałe zgodnie z wymogami.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

Pakiet 8 poz. 5-9

Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci posiadające elastyczne uszy w tylnej części pieluszki w miejsce ściągacza taliowego? Elastyczne uszy zapewniają dobre dopasowanie pieluszki do ciała dziecka oraz ułatwiają zakładanie pieluszki

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Pakiet 8 Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści majtki chłonne dla dorosłych M (od 80 cm do 110 cm) o chłonności minimalnie mniejszej tj. min. 1050 g. zamiast 1100 g. Retencja (NAFC) 355 g.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Pakiet 8 Poz. 10-12

Czy Zamawiający dopuści majtki chłonne z oznaczeniem rozmiaru tuż pod ściągaczem taliowym od zewnętrznej strony?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2, 3 i 4 wzoru umowy kara umowna wynosiła 0,1% wartości zamówionej partii?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17:

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

Odp. Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18:

Dotyczy Części 7

Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Oxivir Sporicide o podwójnym statusie- wyrób medyczny i produkt biobójczy, gotowy do użycia preparat sporobójczy na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP oraz alkoholu benzylowym w formie piany przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów. Skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych potwierdzona badaniami wg Norm Europejskich: bakterie (EN 13727, EN 16615), prątki (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624, EN 13697), wirusy: Polio, Adeno, Noro (EN 14476), spory C. difficile (EN 13704). Czas ekspozycji do 1 minuty; prątki do 10 minut; C. difficile do 3 minut,?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19:

Dotyczy Części 7 Poz. 2 - Czy Zamawiający opisując spektrum F/Grzyby, oczekuje minimum działania drożdżakobójczego (C.albicans)?

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20:

Część nr 6

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli używając określenia antybakteryjne?

Czy w związku z wymaganiami mydła antybakteryjnego Zamawiający określi spektrum i czas działania oraz rejestrację jako produkt biobójczy?

Odp. Zamawiającego: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie nr 21:

Część nr 7 Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG) - Mikrozid sensitive liquid. Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga sputkiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, opakowanie 1l po odpowiednim przeliczeniu z dołączonym spryskiwaczem dozującym preparat w postaci piany.

Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22:

Pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Odp. Zamawiającego: Należy w takiej sytuacji zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych
Piotr Feszak