

Szpital Murcki Spółka z o.o.,
ul. Alfreda Sokołowskiego 2,
40-749 Katowice

Katowice dn. 29.11.2021r.

Nr referencyjny 46/98

Unitechnika SA
ul. Szamotulska 59 B
60-566 Poznań

INFORMACJA O ODRZUCENIU OFERTY w zakresie Pakietu nr 1

Unitechnika SA z siedzibą przy ul. ul. Szamotulskiej 59 B, 60-566 Poznań z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn. **Dostawa sprzętu** realizowanym w ramach Projektu VIII. Regionalne kadry gospodarki opartej na wiedzy dla działania: 8.3. Poprawa dostępu do profilaktyki, diagnostyki i rehabilitacji leczniczej ułatwiającej pozostanie w zatrudnieniu i powrót do pracy dla poddziałania: 8.3.2. Realizowanie aktywizacji zawodowej poprzez zapewnienie właściwej opieki zdrowotnej – konkurs. **Nr referencyjny 46/98**

Podstawa Prawna

Działając na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 5 z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn.zm.) Szpital Murcki Sp. z o.o. zawiadamia o odrzuceniu Państwa oferty w zakresie **Pakietu nr 1** – z uwagi na fakt, iż treść oferty nie odpowiada treści specyfikacji warunków zamówienia.

Uzasadnienie

Zamawiający po przeanalizowaniu złożonych przez Wykonawcę w dniu 09.11.2021 dokumentów stwierdził, iż w dokumentach tych zachodzą niejasności dot. treści merytorycznych dot. opisu przedmiotu zamówienia, jak również brak jest potwierdzenia spełniania wymagań opisanych m.in. pkt 3-5 oraz pkt 12 Tabeli (załącznik nr 3 – Parametry techniczne) - stanowiącej wstępne oświadczenie woli dot. spełniania przez oferowane urządzenie wymaganych przez Zamawiającego parametrów w odniesieniu do urządzenia do zamgławiania (Pakiet 1 poz. 1).

W związku z powyższym Zamawiający w 16.11.2021r. wezwał Wykonawcę zgodnie z art. 107 ust. do uzupełnienia dokumentów przedmiotowych innych niż będące w posiadaniu Zamawiającego :

- potwierdzających wymogi Zamawiającego w zakresie likwidacji bakterii, wirusów grzybów, sporów, (pełne spektrum biobójcze) w odniesieniu do produktu/produktów używanych wraz urządzeniem, (dot. pkt 3 Tabeli)
- potwierdzających skuteczność działania w badaniach zgodnie z normą ENPN 17-272, (dot. pkt 3 Tabeli)
- potwierdzających dopuszczenia do stosowania w obszarze medycznym w dokumentacji będącej podstawą do rejestracji w URPLWMIpB środków biobójczych stosowanych wraz z oferowanym urządzeniem (dot. pkt 4 Tabeli)
- potwierdzających wymogi Zamawiającego w stosunku do wymaganego składu preparatu (dot. pkt 12 Tabeli) w odniesieniu do preparatu Bacoban, (dot. pkt 12 Tabeli)

Jak również zgodnie z art. 107 ust 4 ustawy PZP wezwał wykonawcę do wyjaśnienia:

- prawidłowej nazwy oferowanego preparatu kompatybilnego z oferowanym urządzeniem do dezynfekcji przez zamgławianie tj. Bacoban DL3 czy Bacoban DL.
- czy preparat Sterimed Perox 6% w swoim składzie posiada kationy srebra wraz uzupełnieniem dokumentów innych niż będące w posiadaniu Zamawiającego potwierdzających wymogi Zamawiającego w tym zakresie. (dot. pkt 12 Tabeli)

Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie w dniu 20.11.2021r. złożył dokumenty potwierdzające spełnienie przez oferowany środek dezynfekcyjny wymagań opisanych przez Zamawiającego w pkt 3,4,5,12 Tabeli oraz wyjaśnił co następuje:

„(...) Zaoferowane urządzenie do dezynfekcji przez zamgławianie model Virus Jet PRO ma szerokie zastosowanie w wielu dziedzinach wymagających skutecznej likwidacji bakterii, grzybów, wirusów a nawet ich sporów, ponieważ jest produktem kompatybilnym z szeroką gamą preparatów różnych producentów.

Odnosnie płynu do dezynfekcji Bacoban DL, który jest prawidłową nazwą tego środka zaistniała oczywista pomyłka pisarska odnosząca się do opakowań 3 lub 5 litrowych. Jednocześnie wyjaśnić należy, że podane przykładowe płyny nie zamykają listy preparatów kompatybilnych z Virus Jet PRO a płynem spełniającym wymogi opisane w pkt. 3, 4 oraz 12 tabeli jest środek dezynfekcyjny Nocolyse neutral 1I”.

Tym samym Wykonawca zgodnie z wyjaśnieniami oświadczył, iż oferowanym środkiem dezynfekcyjnym współpracującym z oferowanym urządzeniem do zamgławiania Virus Jet Pro jest Nocolyse neutral 1I.

Zamawiający dokonał analizy złożonych dokumentów tj.:

- wyciągu z rejestru URPLWMIpB z którego wynika, iż środek dezynfekcyjny Nocolyse Neutral 1I posiada aktualne dopuszczenie do obrotu produktu biobójczego nr: 5081/12 z dnia 20.11.2012 oraz wpis do URPLWMIpB wraz z informacją w rejestrze „*Płyn o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym i wirusobójczym, sporobójczym przeznaczony do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu, które nie mają kontaktu z żywnością; do stosowania na czyste, umyte powierzchnie w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia, obszarem klinicznym oraz w przemyśle,*” **co stanowi potwierdzenie pkt 4-5 Tabeli.**

Dokument potwierdza również skład chemiczny – substancja czynna – nadtlenek wodoru wymaganą zgodnie z pkt 12 Tabeli. **Jednakże w dokumencie brak jest informacji dot. kationów srebra wymaganych zgodnie z pkt 12 Tabeli.**

- Nocolyse parametry – stanowiący wydruk strony internetowej produktu Nocolyse Neutral 1I (kod produktu OXNON1L), będący opisem produktu, potwierdzającym spełnianie normy NFT 72-281 (2014). Dokument ten ma potwierdzać spełnienie wymogów opisanych w pkt 3 Tabeli „skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normą ENPN 17- 272”

Zamawiający w toku prowadzonego postępowania dokonał zmiany zapisów pkt 3 tabeli. tj. wykreślił normę NFT 72-281 (2014) z uwagi na pytanie jakie wpłynęło w postępowaniu (odpowiedź 10 Pak 1 z dnia 30.09.2021) o treści „(...) *Poz. 3: Prosimy o doprecyzowanie badań wg jakiej normy wymaga Zamawiający. Opisana w p. 3 norma NFT 72-281 (2014) jest francuską normą techniczną, nie mającą przełożenia na rynek polski. Wymagania stawiane w ww. normie różnią się od wymagań postawionych w nowej, europejskiej normie PN-EN 17272:2020, która obowiązuje na terenie całej UE” Tym samym złożony dokument potwierdza normę NFT 72-281 (2014), a nie normę wymaganą przez Zamawiającego w pkt 3 Tabeli.*

Ponadto dokument nie potwierdza wymogu opisanego przez Zamawiającego w pkt 12 tj. „*Środek dezynfekcyjny o zapachu neutralnym przeznaczony do urządzenia oparty na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra*”. Potwierdzenie tego punktu jest jedynie poprzez złożenie oświadczenia woli Wykonawcy stanowiącego wyjaśnienia do wezwania.

Zamawiający w celu potwierdzenia składu oferowanego produktu Nocolyse Neutral 1l zweryfikował źródłową stronę złożonego dokumentu <https://www.greenpol.com.pl/produkt/nocolyse-neutral-1l/> na której znajduje się opis: „ *Nocolyse Neutral to środek dezynfekcyjny o zapachu neutralnym przeznaczony do urządzenia Nocospray opartych na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra. Gotowy do profesjonalnego stosowania wyłącznie z urządzeniami Nocospray i Nocomax.*” **Informacja ta potwierdza wymagany skład produktu Nocolyse neutral 1l, jednakże stoi w sprzeczności z oświadczeniem Wykonawcy iż oferowany produkt jest kompatybilny z oferowanym urządzeniem do dezynfekcji przez zamglawianie Virus Jet Pro.**

Wobec powyższego Zamawiający powziął wątpliwość odnośnie możliwości użytkowania Nocolyse Neutral 1l wraz z urządzeniem Virus Het Pro.

W związku z faktem iż inny wykonawca w przedmiotowym postępowaniu złożył ofertę obejmującą środek dezynfekcyjny Nocolyse, Zamawiający jest w posiadaniu dokumentu – pozwolenie nr 5081/12 na obrót produktem biobójczym NOCOLYSE dla wykonawcy OXY'PHARM. Załącznik nr 2 do pozwolenia stanowi ulotka informacyjna – Nocolyse wydana przez producenta OXY'PHARM. Z zapisu pkt 7 Okres oraz zastosowania produktu do uzyskania skutku biobójczego bezspornie wynika iż „(...) należy bezwzględnie stosować niniejszy preparat z dyfuzorem NOCOSPRAY/NOCOMNAX”. Ponadto w zaleceniach dotyczących stosowania również jest informacja iż *należy bezwzględnie stosować niniejszy preparat z dyfuzorem NOCOSPRAY/NOCOMAX*”

W związku z tym, że to Producent preparatu odpowiada za jego spektrum działania a oferowany przez Wykonawcę preparat stosowany ma być z urządzeniem Virus Jet Pro, które nie jest wskazane przez samego producenta preparatu, tym samym nie może potwierdzać działania samego produktu Nocolyse Neutral 1l w odniesieniu do „likwidacji bakterii, wirusów, grzybów, sporów skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normą ENPN 17 272” zgodnie z wymogiem pkt 3 Tabeli.

Wykonawca oferując preparat do dezynfekcji Nocolyse Neutral 1l z urządzeniem Virus Jet Pro nie potwierdził zgodności zaoferowanego produktu Nocolyse Neutral 1l z wymaganiami Zamawiającego opisanymi w SWZ w zakresie likwidacji bakterii, wirusów, grzybów, sporów skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normą ENPN 17 272 i zgodnie z wymogiem pkt 3 Tabeli, w związku z tym **treść oferty w zakresie Pakietu nr 1 nie odpowiada treści SWZ i zgodnie z art. 226 ust.1 pkt. 5) ustawy pzp podlega odrzuceniu w zakresie tego pakietu.**

Pouczenie

Od niniejszej decyzji Wykonawcy przysługują środki ochrony prawnej, określone w specyfikacji warunków zamówienia w oparciu o przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych zawarte w dziale IX środki ochrony prawnej.

(podpis Zamawiającego)

Do wiadomości:

Wszyscy wykonawcy