



Wieluń, dnia 28 czerwca 2023 r.

Do wszystkich zainteresowanych wykonawców,
którzy pobrali SWZ

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI WYKONAWCÓW O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. pn. **Sukcesywne dostawy środków do mycia i dezynfekcji**, prowadzonego przez Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Wieluniu, nr **SPZOZ.ZP.2.24.242.12.2023**.

Zamawiający: SPZOZ w Wieluniu informuje, że za pomocą środków komunikacji elektronicznej (platforma zakupowa) zostały złożone wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia. Spełniając wymóg art. 284 ust. 2 i ust. 6 poniżej udostępniamy treść pytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu 6, poz.2- Czy Zamawiający miał na myśli " Wyrób medyczny klasy IIB, roztwór wodny kwasu podchlorowego 40 ppm i podchlorynu sodu 40 ppm" spełniający pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 2

*Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:
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 ustęp 7 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 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto tejże faktury.

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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści Projektu umowy.



Pytanie nr 3

Pakiet 14, pozycja 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie aplikatora o długości całkowitej 15 cm, długość części gąbkowej 2,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 4

Pakiet 14, pozycja 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie szczoteczki zarejestrowanej jako wyrób medyczny klasy I reguła 5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie maty dekontaminacyjnej antybakteryjnej bez jonów srebra, zawierającą inny środek biobójczy, posiadającą certyfikat przeciwbakteryjny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 dopuści preparat Velodes Skin o parametrach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia o pełnej skuteczności mikrobiologicznej. Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. Skład: alkohol etylowy i izopropylowy. Przebadany dermatologicznie, pH neutralne dla skóry, z dodatkiem substancji ochronnych zabezpieczających skórę przed wysuszeniem, bezpieczny dla skóry alergicznej. Produkt biobójczy. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami według najnowszych norm zharmonizowanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Dotyczy pakietu 6, Poz.1

Czy zamawiający dopuści wyrób medyczny klasy IIB, żel zawierający kwas podchlorawy 40 ppm i podchloryn sodu 40 pmm; do pielęgnacji ran ostrych; w tym pooperacyjnych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Do zastosowania m.in. w jamie otrzewnowej, ustnej, nosie, gardle, uszach. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości. Produkt nie wymaga wyplukania/neutralizacji z ran, jam ciała. Brak cytotoksycznego działania na tkanki. Niweluje nieprzyjemny zapach. Produkt otrzymywany drogą elektrolizy o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 5,8-7,8. Stabilny przez 90 dni po otwarciu.

Posiada szeroki zakres działania bakterio-, grzybo- i wirusobójczego potwierdzonego testami (normy: EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476). Butelka nieprzezroczysta, dostępna w gramaturze 100g?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy pakietu 6, Poz.2

Czy zamawiający dopuści wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorawego 50 ppm i podchlorynu sodu 50 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien,

wiązadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego może służyć do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka. Do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymaga wyplukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach.

Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 37C. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo- i wirusobójczego potwierdzony testami (normy: EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476), w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Butelka nieprzezroczysta o pojemności: 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu 10, Poz 2

Czy zamawiający dopuści wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorawego 50 ppm i podchlorynu sodu 50 ppm? Produkt do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, wiązadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego może służyć do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka. Do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymaga wyplukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach.

Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 37C. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo- i wirusobójczego potwierdzony testami (normy: EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476), w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Butelka nieprzezroczysta o pojemności 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu nr 4:

Czy zamawiający dopuści bezbarwny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (96% etanol - 79,9g), butan- 2-on (0,75g skażalnika w 100g produktu), z dodatkiem pochodnych kwasu mlekowego i glicerolu chroniących skórę przed wysuszeniem, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego.

Pytanie 11

Dotyczy pakietu nr 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, który szybko przechodzi w postać ciekłą, co znacznie ułatwia dokładne rozprowadzanie i wcieranie preparatu w skórę, zawierający w składzie etanol 72g/100g, izopropanol – 1,92 g/100g, substancje nawilżające – emolient (alkohol mirystylowy), humektant (gliceryna), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, testowany dermatologicznie, o spektrum biobójczym – B, Tbc (m. terrae, m.avium), F oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek. Dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, HCV (BVDV), Vaccinia (Corona), Roża, Herpes, A H1N1, A H5N1 – 15 sek, zarejestrowany jako produkt biobójczy, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu w płynie.

Pytanie 12

Dotyczy pakietu nr 11:

Czy Zamawiający w poz. nr 2 dopuści do oceny emulsję, na bazie oleju w wodzie do pielęgnacji suchej, zniszczonej i wrażliwej skóry rąk, przebadaną dermatologicznie, zawierającą w składzie kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, wosk pszczoły i kompleks witamin C, E, F, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli? Pielęgnuje i wygładza zniszczoną skórę dłoni oraz poprawia naturalną wilgotność i elastyczność skóry, spełnia wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy pakietu nr 11:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny krem konfekcjonowany w opakowania o poj. 75ml zamiast 100ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

Dotyczy pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści do oceny dozownik, dostosowany do butelek o pojemności 500 ml i 1000 ml (specjalny adapter w komplecie) z regulacją objętości dozy – 0.6 ml, 1.3 ml, 2.0 ml, o wymiarach: wys. 335 mm, szer. 108 mm, głęb. 222 mm, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 15

Dotyczy pakietu nr 18:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat równoważny typu Phago'scope APA do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenu wodoru, w postaci płynu, gotowy do użycia, zachowujący aktywność do 15 dni od przygotowania, z możliwością sprawdzenia aktywności za pomocą pasków testowych, wykazujący skuteczność bójcą wobec B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro) S (B. Subtilis, B. Cereus, Cl. Difficile, Cl. Sporogenes) w czasie do 5 min., skuteczność sporobójcza wobec B.subtilis, B.cereus oraz C.difficile R027 potwierdzone zostały na szczepach normatywnych zgodnie z nową normą EN 17126 konfekcjonowany w opakowaniach 5 l zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. II b, z możliwością zastosowania do dezynfekcji manualnej i półautomatycznej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek, kompatybilny z myjką Choyang?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 16

Dotyczy pakietu nr 18:

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego typu Peralex 9 Hecto+ do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi termolabilnych, wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, substancja aktywna: kwas nadoctowy powstający w wyniku reakcji kwasu octowego i nadtlenu wodoru? Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej. Roztwór gotowy do użycia –

nie wymaga dodawania aktywatora ani czasu aktywacji Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni. Spektrum działania zgodne z wymaganymi normami PN EN, przebadany na szczepach normatywnych : 10 min - B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27 - >4log), możliwość zastosowania preparatu do dezynfekcji manualnej i półautomatycznej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek, kompatybilny z myjką Choyang

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 17

Dotyczy pakietu nr 18:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny myjący preparat równoważny typu Enzymex LD zawierający w składzie kompleks pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza, celulaza), anionowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, dozowanie od 0,3%, o pH ok 8,5, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 18

Pakiet 1, poz. 6

Proszę o wskazanie oczekiwanej pojemności opakowania

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje opakowania o pojemności 2000 ml.

Pytanie 19

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia. Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych. Na bazie etanolu (83,7g/100g). Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Przebadany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN1500 - 30sek. (3ml), chirurgiczna dezynfekcja EN12791 - 90sek. (2x5ml). Skuteczny wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w 15 sek., Polio w 30sek., F (C.albicans+A.brasiliensis/niger) w 60sek. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami według najnowszych norm zharmonizowanych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500ml + pompka (wiersz 1), 1L + pompka (wiersz 2), 5L (wiersz 3).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego.

Pytanie 20

Pakiet 4, poz. 1 (wiersz 1 i 2)

Czy Zamawiający wymaga, z uwagi na bezpieczeństwo epidemiologiczne, aby pompki były dostarczane w hermetycznie zamkniętych opakowaniach jednostkowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet 4, poz. 1 (wiersz 1 i 2)

Czy Zamawiający wymaga aby pompki były zarejestrowane jako wyrób medyczny ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Pakiet 11, poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, ciała i włosów, przebadaną dermatologicznie, zawierającą AGP (alkilopoliglikozyd), kwas mlekowy oraz składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących – alantoinę oraz pH neutralne dla skóry ok 5. Nie zawiera mydła, barwników, substancji zapachowych. Szczególnie polecana do mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnymi. Bez substancji mogących wywoływać podrażnienia i mikrourazy na skórze. Opakowanie 500ml + pompka (pierwszy wiersz), 5L (drugi wiersz). Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pakiet 11, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, z uwagi na bezpieczeństwo epidemiologiczne, aby pompki były dostarczane w hermetycznie zamkniętych opakowaniach jednostkowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet 11, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby pompki były zarejestrowane jako wyrób medyczny ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 11, poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji typu woda w oleju, do regeneracji suchej skóry, zawierającej biały olej (parafinum liquidum), masło shea, wit. E, glicerynę, która utrzymuje odpowiednie nawilżenie skóry, bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Przebadana dermatologicznie, szybko wchłania się przez skórę, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabia efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry. Opakowanie 150ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań zaokrąglając do pełnego opakowania w górę (pierwszy wiersz), 500ml + pompka (drugi wiersz). Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet 12

Prosimy o dopuszczenie do oceny dozownika ściennego, łokciowego, do aplikacji mydła w płynie, preparatów myjących, dezynfekujących w butelkach/pojemnikach o pojemności 500 ml i 1L. Wykonany z tworzywa sztucznego, posiada możliwość regulacji dozowanej ilości preparatu od 1ml do 3ml na jeden skok tłoku pompki. Dozownik umożliwia kontrolę stanu ilości płynu dzięki widocznej butelce z preparatem. Specjalny zawór wylotowy zapobiega wyschnięciu, kapaniu, wyparowywaniu i kontaminacji preparatu.

Wymiary:

- wysokość: wraz z ramieniem 300mm

- szerokość: 89mm

- długość ramienia: 210mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy treści SWZ.

Pytanie 27

Pakiet 21, poz. 1

W związku z zaprzestaniem produkcji rękawic Octenisan wash mitts w opakowaniach 10szt. prosimy o dopuszczenie opakowania 8szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań, zaokrąglając do pełnego w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia o pełnej skuteczności mikrobiologicznej. Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 90 sek. Skład: alkohol etylowy. Przebadany dermatologicznie, pH neutralne dla skóry, z dodatkiem substancji ochronnych zabezpieczających skórę przed wysuszeniem., bezpieczny dla skóry alergicznej. Produkt biobójczy. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami według najnowszych norm zharmonizowanych. Konfekcjonowany w opakowaniach 500 ml z pompką , 1000 ml z pompką oraz 5l.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego.

Sporządził:

.....
Na oryginale właściwy podpis:
Kierownik Działu Zamówień Publicznych SPZOZ w Wieluniu
Katarzyna Skubiś

Zatwierdził:

.....
podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej
(Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Anna Freus)