

Nr sprawy **33/2023/TP**

Bydgoszcz 04.10.2023 r.

strona internetowa prowadzonego postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na:

DOSTAWY PREPARATÓ I TESTÓW CHEMICZNYCH, OPAKOWAŃ STERYLIZACYJNYCH ORAZ INNYCH MATERIAŁÓW STOSOWANYCH W PROCESACH DEZYNFEKCJI I STERYLIZACJI

Na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 – dalej „Pzp”) w odpowiedzi na wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Pakiet 23, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch ochronny z mankietem o szerokości 5,5cm, dwa troki wszyte w okolicy pasa o długości 75cm, oraz zapięciem typu rzep w okolicy karku, wykonany w całości z podfoliowanej włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze XL o długości 135cm, szerokości 150cm, szerokości rękawa u góry 29cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuchy o w/ w wymiarach spełniające pozostałe zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L o długości 120cm, szerokości 140cm, szerokości rękawa u góry 28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fartuchy o w/w wymiarach spełniające pozostałe zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 20 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ konfekcjonowanych w opakowania po 200 sztuk o wymiarach 20x20cm. Posiadających dualną rejestrację jako wyrób medyczny kl. IIB i produkt biobójczy.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści proszek do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz wyrobów i urządzeń medycznych działający Bakterie, prątki (M.Terrae i M.Aviium) grzyby, wirusy (Noro, Adeno i Polio), spory (B. Subtilis, B.Cereus, C.Difficile) – 2% w czasie 15 min o trwałości roztworu 24 w opakowaniach do 1kg?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat w pianie do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi np. głowice USG, pompy infuzyjne, urządzenia do hemodializy, inkubatory, lampy bakteriobójcze, monitory, fotele zabiegowe, łóżka szpitalne działający na bakterie (w tym prątki oraz MRSA), grzyby, wirusy otoczkowe (w tym HBV, HCV, HIV) wirus ptasiej grypy oraz niektóre wirusy bezotoczkowe: Rota-, Polyoma-, Norovirus do 5 min. zawierający alkohol do 30% oraz chlorek dwudecyldwumetyloamoniowy w opakowaniach do 1l?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 20 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści chusteczki o rozmiarze 14 x 20 spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet 20 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi np. głowice USG, pompy infuzyjne, urządzenia do hemodializy, inkubatory, lampy bakteriobójcze, monitory, fotele zabiegowe, łóżka szpitalne działający na bakterie (w tym prątki oraz MRSA), grzyby, wirusy otoczkowe (w tym HBV, HCV, HIV) wirus ptasiej grypy oraz niektóre wirusy bezotoczkowe: Rota-, Polyoma-, Norovirus do 5 min. zawierający alkohol do 30% oraz chlorek dwudecyldwumetyloamoniowy o rozmiarze 15,2cm x 20cm tuba 60szt

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Do pakietu nr 11 poz. 1:

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania preparatu na bazie nadwęglanu sodu z kompleksem trój enzymatycznym w postaci proszku do mycia i dezynfekcji narzędzi chir. oraz inkubatorów o szerokim spektrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S (B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile w stężeniu 2% w czasie do 15 minut. Bez pochodnych fenolowych



Województwo
Kujawsko-Pomorskie

i pochodnych benzenu. Stabilność roztworu roboczego minimum 24 godzin. Możliwość kontroli aktywności roztworu paskami testowymi. Opakowania 2,5 kg

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Do pakietu nr 13 poz. 1:

Uprzejmie proszę o wskazanie producentów endoskopów do których ma być stosowany preparat.

Odpowiedź: Producent -XION GmbH – endoskopy sztywne.

Pytanie nr 11

Do pakietu nr 13 poz. 1:

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania 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 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 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 w op. a'2l.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 12

Do pakietu nr 19 poz. 1:

Czy zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania preparatu na bazie kompleksu trójenzymatycznego?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania preparatu na bazie kompleksu trójenzymatycznego.

Pytanie nr 13

Do pakietu nr 19 poz. 1:

Czy zamawiający uzna za spełnienie wymogów SWZ w zakresie działania wirusobójczego preparat skuteczny wobec wirusów Adeno, Polio i Noro w czasie do 15 minut?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Do pakietu nr 19 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii (w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumoniae), Tbc (M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy (Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie 5 min, przebadany na wskazanych organizmach testowych i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać opakowanie 1L ze spryskiwaczem i 5L zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 15

Do pakietu nr 19 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii (w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumoniae), Tbc (M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy (Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie 5 min, przebadany na wskazanych organizmach testowych i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać opakowanie 1L ze spryskiwaczem i 5L zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16

Do pakietu nr 20 poz.3:

Czy Zamawiający oczekując chusteczek bezalkoholowych potwierdza, że nie dopuszcza do zaferowania chusteczek zawierających aminoetanol?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że nie dopuszcza do zaferowania chusteczek zawierających aminoetanol.

Pytanie nr 17

Do pakietu nr 20 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych na bazie mieszaniny alkoholi do 60g. Szerokie spektrum mikrobójcze: B,Tbc,F,V (Adeno, Polio, Noro w czasie do 1 min. Opakowania plastikowe typu tuba 100 sztuk chusteczek Rozmiar chusteczek min.18x18 cm?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 18

Do pakietu nr 20 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV , kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 18x18cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 5 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) S (b. subtilis)– w czasie 1min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 19

Do pakietu nr 20 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania chusteczki w op. typu soft pack a'200 sztuk?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20

Dotyczy Pakietu 7, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści testy kompatybilne z przyrządem posiadającym kapsułę ze stali kwasoodpornej?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuści testy kompatybilne z przyrządem posiadającym kapsułę ze stali kwasoodpornej.



Pytanie nr 21

Dotyczy Pakietu 9, pozycja 1

Wnosimy o odstępianie od wymogu poświadczenia zgodności testów do kontroli dezynfekcji z normą ISO 15883, gdyż norma ta dotyczy wyłącznie testów do kontroli procesu mycia. Normy stanowią katalog zamknięty i jasno określają do jakich produktów się odnoszą, a wymieniona przez Zamawiającego norma w żadnym razie nie odnosi się do testów do kontroli dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga testu, który kontroluje każdy etap procesu mycia, włącznie z procesem dezynfekcji, dlatego podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22

Dotyczy Pakietu 14, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści testy o wymiarach 172mmx90mm?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza testy o wymiarach 172mm x 90 mm

Pytanie nr 23

Dotyczy Pakietu 21

Czy Zamawiający dopuści testy o innych wymiarach w przypadku bezpłatnego użyczenia przyrządu do każdej z pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści testy o innych wymiarach w przypadku bezpłatnego użyczenia przyrządów w wymaganej ilości 6 sztuk przy pierwszym zamówieniu testów.

Pytanie nr 24

Dotyczy Pakietu 26:

Czy Zamawiający dopuści testy składające się z fiolek z substancją testową oraz oddzielnie, sterylnie zapakowanych wymazówek . W przypadku obecności białek substancja testowa zmienia kolor w 10 sekund z czerwonego na niebieski.

Odpowiedź: Pakiet 26 dotyczy opakowań sterylizacyjnych.

Pytanie nr 25

Dotyczy Pakietu 9:

Czy Zamawiający uzna za zasadne aby oprócz określonego wskazania badania parametru A0 dezynfekcji termicznej test wskazywał również prawidłowość przeprowadzonego procesu mycia oraz suszenia?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy Pakietu 12:

Czy Zamawiający dopuści do oceny test biologiczny do sterylizacji parą z ostatecznym odczytem wyniku negatywnego/zabicie bakterii po 20 minutach inkubacji, kształt fiołki cylindryczny. Test zgodny z normą ISO 11138-1. Opakowanie zawierające 50 szt. testów Test kompatybilny z dostarczonym na czas trwania umowy inkubatorem, posiadającym wbudowaną drukarkę raportów z wykonanych cykli. Inkubator pozwalający na jednoczesny odczyt testów dla pary i nadtlenu wodoru.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 27

Dotyczy Pakietu 16:

Czy Zamawiający dopuści do oceny test biologiczny do sterylizacji nadtleniem wodoru z ostatecznym odczytem wyniku negatywnego/zabicie bakterii po 20 minutach inkubacji, kształt fiolki cylindryczny. Test zgodny z normą ISO 11138-1. Opakowanie zawierające 50 szt. testów Test kompatybilny z dostarczonym na czas trwania umowy inkubatorem, posiadającym wbudowaną drukarkę raportów z wykonanych cykli.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy Pakietu 24:

Czy Zamawiający dopuści test pozostałości białkowych do wykrywania pozostałości białkowych umożliwiając wykonywanie dwóch testów z jednej podwójnej wymazówki. Zmiana koloru testu na zielony, czułość testu wynosząca 1-5 µg. Test nie wymagający inkubacji, wynik testu łatwy do interpretacji.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy Pakietu 25 dot. Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekując preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego, wymaga aby preparat był przebadany najnowszą i jedyną medyczną normą sporobójczą EN 17126

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że oczekuje preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego do automatycznego reprocessowania endoskopów elastycznych przebadanych normą sporobójczą EN 17126.

Pytanie nr 30

Dotyczy Pakietu 25 dot. Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu wyceny poz. 2 , jeżeli preparat buforujący jest w zestawie z preparatem dezynfekującym z poz. 1 i nie jest sprzedawany osobno?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy Pakietu 25 dot. Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat o pH 8-9, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32

Dotyczy Pakietu 25 dot. Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekując preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego, wymaga aby preparat był przebadany najnowszą i jedyną medyczną normą sporobójczą EN 17126.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że oczekuje preparatu do dezynfekcji wysokiego poziomu na bazie kwasu nadoctowego przebadanego normą sporobójczą EN 17126.

Pytanie nr 33

Dotyczy Pakietu 25 dot. Poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje preparatu zachowującego aktywność biobójczą 15 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje preparatu zachowującego aktywność biobójczą 15 dni.



Pytanie nr 34

Dotyczy Pakietu 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów kompatybilnych ze sobą, pochodzących od różnych producentów, posiadających oświadczenie producenta o kompatybilności?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35

Dotyczy treści SWZ – rozdział XVII, pkt 24, ppkt 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pełnomocnictwo dołączone do oferty nie zawierało wskazania zamówienia publicznego, do którego się odnosi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie pełnomocnictwa ogólnego z treści którego będzie wynikało umocowanie do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego wraz ze szczegółami dotyczącymi zakresu uprawnień pełnomocnika.

Pytanie nr 36

Dotyczy treści SWZ – rozdział XVIII, pkt 1, ppkt 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby rozliczenia dokonywane były z członkiem konsorcjum? W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie swojej decyzji. Składając ofertę w konsorcjum wszyscy jego członkowie ponoszą wspólną i solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dokonywanie rozliczeń z członkiem konsorcjum. W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji wskazanych zapisów w Rozdziale XVIII pkt 1 ppkt. 4 SWZ:

1. SWZ Rozdział XVIII pkt 1 ppkt 4 otrzymuje brzmienie:

„4. Wszelka korespondencja będzie prowadzona wyłącznie z pełnomocnikiem.”

Pytanie nr 37

pakiet 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci koncentratu przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestetycznego. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amonowych, kompleksu trój-enzymatycznego (amylaza, proteaza, lipaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany preparat posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Produkt może być stosowany myjkach ultradźwiękowych, jest odpowiedni do czyszczenia i dezynfekcji wyrobów medycznych ze stali nierdzewnej poprzez ich zanurzenie w preparacie i przetrzymywanie do 72h przy zachowaniu odpowiednich warunków. Z niewielką ilością alkoholu jako substancją dodatkową. Wykazujący skuteczność na B - EN 14561, V EN 14476, EN 17111 (BVDV, vaccinia), F (C. albicans)- EN 14562 – 0,5%- 15 minut. Wyrób medyczny klasy IIa przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2. Opakowanie 2l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do oceny w/w preparat.

Pytanie nr 38

pakiet 20 poz. 1-3

Czy Zamawiający podał ilość szt. chusteczek, czy ilości opakowań?

Jeżeli ilość opakowań, to prosimy o podanie ilości wymaganej chusteczek, ze względu na wielkość opakowania określoną w przedziałach.



Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 2.20 w pozycji jednostka miary podał ilość wymaganych sztuk chusteczek, nie opakowań.

Pytanie nr 39

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?

Odpowiedź: Zgodnie z zasadami matematyki.

Pytanie nr 40

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 3-4:

1. W przypadku nie wykonania jednostkowej dostawy w terminie wskazanym w §3 ust.3 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej jednostkowej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej jednostkowej dostawy.**
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto jednostkowej dostawy za każdy dzień zwłoki w usunięciu wad jakościowych lub braków ilościowych ujawnionych przy dostawie, o których mowa w §3 ust. 7 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto jednostkowej dostawy.**
3. W przypadku, nieusunięcia przez Wykonawcę wad ilościowych/ jakościowych towaru w terminach określonych w §6 ust. 2 i 3, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy dotkniętej błędami ilościowymi lub wadami jakościowymi za każdy dzień zwłoki w usunięciu braków ilościowych lub wad jakościowych, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy dotkniętej błędami ilościowymi lub wadami jakościowymi.**
4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, o której mowa w §5 ust.1, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowień § 7 ust. 1 – 3 projektu umowy, z uwagi na fakt, że interes Wykonawcy jest dostatecznie chroniony poprzez zapis § 7 ust. 9 projektu umowy, zgodnie z którym łączna wartość kar umownych wynikających z umowy nie może przekroczyć 5% wartości przedmiotu umowy. Zamawiający zmienia natomiast treść postanowień § 7 ust. 4 i 5 projektu umowy, nadając im następujące brzmienie:

4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, o której mowa w §5 ust.1, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.
5. Z zastrzeżeniem art. 456 ust.1 pkt.1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, o której mowa w §5 ust.1, w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego.



Pytanie nr 41

Dotyczy Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw wykonany z polyolefinu o gramaturze 93g/m²?

Czy Zamawiający wymaga aby produkt stanowił barierę mikrobiologiczną po sterylizacji przez okres 12 miesięcy, co jest potwierdzone przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści do oceny rękaw wykonany z polyolefinu o gramaturze 93g/m². Zamawiający nie wymaga, aby produkt stanowił barierę mikrobiologiczną po sterylizacji przez okres 12 miesięcy.

Pytanie nr 42

Dotyczy Pakietu nr 3:

Czy w pozycji nr 1, zamawiający wymaga, aby testy były wykonane z materiały tyvek który jest kompatybilny z plazmową metodą sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby test był wykonany z materiału Tyvek.

Pytanie nr 43

Dotyczy Pakietu nr 3:

Czy W pozycji nr 1 Zamawiający wymaga aby testy były perforowane i dawały możliwość podzielenia na pół?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby test był perforowany.

Pytanie nr 44

Dotyczy Pakietu nr 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw wykonany z tyveku o gramaturze 64,4g/m²?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy Pakietu nr 7 poz.1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów typu 6 - 400 sztuk w opakowaniu + przyrząd PCD (zgodny wymogami) 134°C - 5,3 min i 121°C - 15 min?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy Pakietu nr 7 poz.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 100 sztuk samoklejących wskaźników chemicznych paskowych EO zgodnie z ISO 11140-klasa2 wraz z 1 szt. urządzenia (zgodnie z wymogami)?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisem w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2.7 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w ilości 100 szt.

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu nr 9:

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby test kontroli termicznej był samoklejący.

Pytanie nr 48

Dotyczy pakietu nr 9:

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim.



Pytanie nr 49

Dotyczy pakietu nr 9:

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50

Dotyczy pakietu nr 21:

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby na każdym teście i etykiecie znajdowały się informacje w języku polskim.

Pytanie nr 51

Dotyczy pakietu nr 24:

Czy Zamawiający wymaga, aby test wykrywał zawartość białka w czasie od 1 minuty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby test wykrywał zawartość białka w czasie od 1 minuty.

Pytanie nr 52

Dotyczy pakietu nr 24:

Czy Zamawiający wymaga aby testy były fabrycznie opakowane w nieprzepuszczający światła i chroniący przed temperaturą woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza, aby testy były fabrycznie opakowane w nieprzepuszczający światła i chroniący przed temperaturą woreczek strunowy.

Pytanie nr 53

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19, pozycji 2 preparat typu Velox Spray o spectrum wirusobójczym Nora, Rota, BVDV oraz wirusy osłonkowe oraz spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54

Czy posiadający wymaga, aby produkt zaferowany w pakiecie 19, pozycji 2 posiadał podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy? Co pozwoli na używanie jednego wyrobu do dezynfekcji zarówno wyrobów medycznych jak i pozostałych powierzchni, niebędących wyrobami medycznymi, mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby produkt zaferowany w pak. 19, poz. 2 posiadał podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Pytanie nr 55

Czy posiadający wymaga, aby produkt zaferowany w pakiecie 19, pozycji 2 posiadał Opinię Centrum Zdrowia Dziecka, lub równoważną, potwierdzającą bezpieczeństwo na oddziałach dziecięcych i noworodkowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby zaferowany produkt posiadał Opinię Centrum Zdrowia Dziecka.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20, pozycji 1 chusteczki Velox Duo Wipes o spektrum działania wirusobójczego obejmujący Noro, Rota, BVDV, HIV, HCV, HBV w rozmiarze 13cm x 20 cm? Spełniając pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



Pytanie nr 57

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20, pozycji 3 Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina i 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. Z terminem przydatności do 30 dni po otwarciu. Opakowanie 100 sztuk tuba.

Odpowiedź: NIE. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 58

Czy zamawiający w pakiecie nr 3 dopuści do oceny rękawy Tyvek z gramaturą papieru 70g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do oceny rękawy Tyvek o gramaturze 70g/m² spełniające pozostałe zapisy SWZ.

ZMIANA TREŚCI SWZ

Zamawiający informuje, że w wyniku wprowadzenia powyższych zmian w treści dokumentu tj. w Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz w Projekcie umowy – załącznik nr 4 do SWZ, dołącza ZAMIENNĄ Specyfikację Warunków Zamówienia z dnia 04.10.2023 r oraz ZAMIENNY Projekt umowy z dnia 04.10.2023 r. Dokumenty te stanowią załączniki do niniejszego pisma i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

Niniejsze pismo stanowi integralną część :

- 1) Specyfikacji Warunków Zamówienia dot. powyższego zamówienia;
- 2) Ogłoszenia o zamówieniu nr 2023/BZP 00415951 z dnia 27.09.2023 r.

Termin składania i otwarcia ofert tj. **06.10.2023 r.** nie ulega zmianie.

godz. 09:00 – składanie ofert

godz. 09:15 – otwarcie ofert.

z up. Dyrektora
Wojewódzkiego Szpitala Dziecięcego
im. J. Brudzińskiego w Bydgoszcy
Kierownik Działu Zamówień Publicznych i Zakupów
Agata Walencykowska

Załączniki:

- 1) ZAMIENNA Specyfikacja Warunków Zamówienia z dnia 04.10.2023 r
- 2) ZAMIENNY Projekt umowy z dnia 04.10.2023 r.

Sprawa prowadzi: Dominika Drumlewska
Dział Zamówień Publicznych i Zakupów
Tel. 52 32 62 104, e-mail zamowienia-pub@wsd.org.pl

