



**Ortopedyczno - Rehabilitacyjny Szpital Kliniczny
im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu**



ul. 28 Czerwca 1956r. 135/147
61-545 Poznań
tel. 61 83 10 331/132
fax 61 83 34 421
orsk@orsk.pl
<https://orsk.pl>

znak sprawy: O-RSK.SZP.65.5.(SEPI/33).2023.E.H.

Poznań, dnia 8 listopada 2023 r.

Strona internetowa prowadzonego postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa środków dezynfekcyjnych” nr rejestru: **SZP/SEPI/33/2023**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ NR 1

W związku z zapytaniem dotyczącym treści Specyfikacji Warunków Zamówienia złożonym przez Wykonawcę, Zamawiający tj.: Ortopedyczno-Rehabilitacyjny Szpital Kliniczny im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2023. poz. 1605) udziela wyjaśnień na zadane pytania.

Pytanie nr 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **Części 9** dopuści: ręczniki o wymiarach 300x340mm, czyli o pół centymetra krótszy jeden z boków ręcznika niż Zamawiający określił w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ręczników o wymiarach 300 x 340 mm

Pytanie nr 2

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 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 6 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, jednak nie mniej niż 50.00zł.

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 nie wyraża zgody na powyższe, podtrzymuje zapisy Projektowanych postanowień umowy.

Pytanie nr 3

Część 15

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat do mycia higienicznego i chirurgicznego ciała i włosów pacjenta przed zabiegiem operacyjnym. Gotowy do użycia. Syntetyczny, bez zawartości mydła i parabenów. Na bazie laurylosiarczanów. Z dodatkiem alantoiny. Wykazujący działanie antybakteryjne i przeciwgrzybiczne. Preparat o przyjemnym zapachu przebadany dermatologicznie. Ph ok. 5,0. Kosmetyk. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4

Część 20

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania po 300 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z informacją pod formularzem asortymentowo-cenowym dla części 20 dopuścił opakowania o innej pojemności z przeliczeniem wymaganego preparatu.

Pytanie nr 5

Do części nr 2 poz. 1:

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 B-zgodnie z EN 13727, 14561 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 – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu 5L ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 6

Do części nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie enzymów trzech różnych klas (lipazy, proteazy i amylazy), związków powierzchniowo czynnych, QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z 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, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu 5L ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 7

Do części nr 9:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania ręczniki wykonane z mieszaniny celulozy i poliestru w rozmiarze min 300x300mm g. 40g/m2, niepozostawiające włókien na powierzchni, do jednorazowego użycia do usuwania nadmiaru wilgoci z narzędzi chirurgicznych po czyszczeniu manualnym, producent posiadający certyfikowany system ISO 9001?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 8

Do części nr 11:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat w pianie, przeznaczony do nawilżania i wstępnego zabezpieczenia narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych bezpośrednio po użyciu. Środek działający jako inhibitor korozji. Odpowiedni do wszystkich narzędzi chirurgicznych. Posiadający właściwości bakteriostatyczne, umożliwiające przechowywanie narzędzi w postaci zwilżonej do 72 godzin. Preparat o PH

6-9, gotowy do użycia z końcówką spieniającą dołączoną do każdego opakowania jednostkowego. Zawierający w swoim składzie 4 enzymy oraz ok <5 % niejonowych środków powierzchniowo czynnych. Nie zawierający w swoim składzie związków amoniowych, biguainidyny i jej pochodnych. Opakowanie 1000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyżej zaferowany preparat, jednak z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych przez Zamawiającego, które nie zostały ujęte przez Wykonawcę w pytaniu.

Pytanie nr 9

Do części nr 17 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki nasączone roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholu (łącznie z głowicami USG, przedmiotów z akrylu i pleksi). Posiadające potwierdzenie producenta głowic USG, Czas i spektrum działania: B, F (drożdże), EN 16615 30s., V (Adeno, Polio i Noro) – do 1 min., Tbc 1 min.F(w tym A. Niger) do 1 minuty. Opakowanie: tuba 180x180mm a'100 sztuk zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyżej zaferowany produkt, jednak z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych przez Zamawiającego, które nie zostały ujęte przez Wykonawcę w pytaniu.

Pytanie nr 10

Do części nr 17 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki nasączone roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholu (łącznie z głowicami USG, przedmiotów z akrylu i pleksi). Posiadające potwierdzenie producenta głowic USG, Czas i spektrum działania: B, F (drożdże), EN 16615 30s., V (Adeno, Polio i Noro) – do 1 min., Tbc 1 min.F(w tym A. Niger) do 1 minuty. Opakowanie: soft pack 220x230mm a'100 sztuk zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyżej zaferowany produkt, jednak z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów wymaganych przez Zamawiającego, które nie zostały ujęte przez Wykonawcę w pytaniu.

Pytanie nr 11

Do części nr 17 poz. 3:

Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂, bez zawartości alkoholu, chloru, QAV ,kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Spektrum działania: Czas i spektrum działania: B, F (drożdże), 1 min., V (Adeno, Polio i Noro) – do 1 min., Tbc 1 min. F (w tym A. Niger) do 1 minuty. Pojemnik 750 ml z końcówką spieniającą zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 12

Do części nr 17 poz. 4:

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 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 13

Pytanie ogólne – uprzejmie proszę o wyjaśnienie wymogu posiadania w ulotce informacyjnej *nazwy ośrodków badawczych*.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania w ulotce informacyjnej *nazwy ośrodków badawczych*. W związku z powyższym zmianie ulegają zapisy treści SWZ w rozdziale XII. ust. 1 pkt. 1.2., który otrzymuje następujące brzmienie:

Dla części 1, 2, 3, 4, 5, 6, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24 - folder (ulotkę) w języku polskim zawierający: opis składu jakościowego i ilościowego, instrukcję użytkowania, spektrum działania biobójczego, numery norm, badań potwierdzających właściwości biobójcze,

Pytanie nr 14

Część 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotową do użycia Gigazyme actifoam+, enzymatyczną piankę przeznaczoną do wstępnej dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Możliwość pozostawienia piany preparatu na powierzchni narzędzi przez 72 godz. Oferowany produkt zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach, posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Oferowany produkt zapewnia doskonały efekt mycia dzięki synergistycznemu działaniu kompleksu enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz surfaktantów. Wysoce aktywna piana ułatwia kolejne procesy mycia, w tym maszynowe czyniąc je jeszcze bardziej efektywnymi. Możliwość pozostawienia narzędzi do 72 godzin. Wartość pH 9,4. Wykazującą skuteczność na B - EN 14561, F (C. albicans)- EN 14562, V(BVDV, vaccinia, MVA) w czasie 5 minut., F – w czasie 30 min., Tbc (M. terrae, M. avium) do 60 min. Zawierający w składzie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminę, 2-fenoksyetanol, węglan didecylo-dimetylamonium, amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, enzymy, inhibitory korozji. Wyrób medyczny, opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyżej zaoferowany produkt, jednak z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych przez Zamawiającego, które nie zostały ujęte przez Wykonawcę w pytaniu.

Pytanie nr 15

Część 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych. Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksyetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc (M. terrae) (EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624) oraz V (BVDV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha), Rota (EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1%. Trwałość roztworu 28 dni. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 16

Część 20

Czy Zamawiający dopuści do oceny uniwersalny chlorowy preparat na bazie dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu, dozowany w postaci tabletek do rozpuszczania. Preparat przeznaczony do przygotowania roztworu roboczego do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego: B- EN 13727, F - EN 13624, Tbc(M. terrae, M. avium)– EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN 14476 – 1000 ppm w 15 min. (warunki brudne), S(B. subtilis) - EN 13704 w 15min. 1000 ppm (warunki czyste), S(C. difficile) - EN 17126 w 15min. 1000 ppm w warunkach brudnych, S(C. difficile) -EN 13704 – 10 000 ppm. w 10 min. w warunkach brudnych. Produkt biobójczy. Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek. Zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl₂ /tabletkę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 17

Część 19

W związku z brakiem skuteczności mikrobiologicznej w OPZ prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia badań potwierdzających skuteczność.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dołączenia badań potwierdzających skuteczność dla części 19. W związku z powyższym zmianie ulegają zapisy treści SWZ w rozdziale XII. Ust. 1 pkt. 1.3., który otrzymuje brzmienie:

Dla części: 2- poz. 1, 3, 4 - poz. 1, 4 - poz. 3, 5 - poz. 1, 6, 11, 12 - poz. 1, 13 - poz. 1, 13 - poz. 2, 13 - poz. 7, 13 - poz. 8, 14 - poz. 1, 16, 17 - poz. 1-4, 18 - poz. 1, 18 - poz. 3, 20, 21, 22, 23 - poz. 1-3. - badania potwierdzające właściwości biobójcze proponowanych produktów,

Pytanie nr 18

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: Zamawiający informuje, iż w przypadku zaoferowania innych wielkości opakowań niż wymagane (zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWZ), należy przeliczyć ilość oferowanego przedmiotu zamówienia i zaokrąglić zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół a powyżej 0,5 w górę.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego

/dokument podpisany elektronicznie/

Opracowała: E. Hendzelewska-Redo
Sporządzono w 1 egzemplarzu
1 egz. strona internetowa prowadzonego postępowania /aa