



WSS/KG/ 414 /DZP/JNJ/ 80 /17

Tychy, 09.03.2017r.

**Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia**

Dotyczy: odpowiedzi na zapytania w sprawie specyfikacji do przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych, środków czystości, artykułów gospodarczych oraz urządzeń czyszczących (nr sprawy: 3/17/ZP/PN)

MEGREZ Sp. z o.o. z siedzibą w Tychach, zwana dalej Zamawiającym, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia skierowane przez Wykonawców wyjaśnia:

Pytanie nr 1 dotyczy wzoru umowy pakiet 1 - 9, 21 oraz wzoru umowy pakiet 10 - 17, 20. Par. 7 ust. 2 lit a)

Wykonawca prosi o zmianę zapisu: "w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto, określonego w par. 3 ust. 1 niniejszej umowy, (...)" na zapis: "w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy, której opóźnienie dotyczy, (...)".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 2 dotyczy wzoru umowy pakiet 1 - 9, 21 oraz wzoru umowy pakiet 10 - 17, 20. Par. 7 ust. 2 lit b)

Wykonawca prosi o zmianę zapisu: "w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto, określonego w par. 3 ust. 1 niniejszej umowy dotyczącego pakietu, na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja (...)" na zapis: "w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy, której reklamacji dotyczy (...)".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 3 dotyczy wzoru umowy pakiet 1 - 9, 21 oraz wzoru umowy pakiet 10 - 17, 20. Par. 7 ust. 2 lit c)

Wykonawca prosi o zmianę zapisu: "w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto, określonego w par. 3 ust. 1 niniejszej umowy (...)" na zapis: "w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy (...)".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 17 953 850,00 zł- w tym pokryty aportem do kwoty 7 658 850,00 zł



Pytanie nr 4 dotyczy wzoru umowy pakiet 18, 19 par. 5 ust. 2 lit d)

Wykonawca prosi o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 30 % wynagrodzenia brutto (...)" na zapis: "(...) w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto (...)"

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadzi proponowaną zmianę.

Pytanie nr 5

Wykonawca zwraca się z prośbą o wyłączenie z pakietu nr 1 poz. 1, 2 oraz 3. Są to środki dezynfekcyjne, nieadekwatne względem reszty artykułów w danym pakiecie, którymi są środki czyszczące. Wymienione pozycje swoją charakterystyką pasują raczej do pakietu 2, w którym zawarte są tylko środki dezynfekcyjne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu nr 1 poz. 1,2 oraz 3.

Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3

W wyniku prawdopodobnej omyłki pisarskiej prosimy o potwierdzenie że w zakresie spectrum działania zamawiający wymaga aby produkt był zgodny z obowiązującą normą PN EN 14885 tzn aby preparat był skuteczny na szczepy testowe wymagane przez tę normę w zakresie B – bakterie (MRSA), F – grzyby (Candida A., Aspergillus Niger) , TBC (M.Terre, M. Avium), w warunkach brudnych w czasie 15 min i stężeniu 1%. Prosimy również o potwierdzenie że produkt musi minimum eliminować wirusy krwiopochodne(HIV HBV HCV – Vaccinia), oraz bardzo istotne dla oddziałów dziecięcych wirusy biegunkowe (ROTA i NORO) czasie 15 min i w stężeniu 1%, oraz mieć z możliwość uzyskania pełnego spectrum działania i pełnej wirusobójczości w warunkach brudnych V zgodnie z PN EN 14796 (Adeno, Noro Polio) w czasie 5 min przy stężeniu 5% , a przy dezynfekcji zanurzeniowej 1,5% w 30 min. i 0,5% w 60 min. Produkt Bezpieczny dla sprzętów medycznych i powierzchni , oparty na chlorku benzalkonium i konserwantu spożywczego o wysokim bezpieczeństwie na oddziałach dziecięcych. Opakowania 3 L lub 5L dostosowane do automatycznych systemów dozowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej. Wymogi dotyczące produktu zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 11

W wyniku prawdopodobnej omyłki pisarskiej prosimy o potwierdzenie że w zakresie spectrum działania zamawiający wymaga aby produkt był zgodny z obowiązującą normą PN EN 1499 tzn. jest to obowiązującą normą dla placówek opieki medycznej w zakresie profesjonalnego higienicznego mycia rąk. Prosimy również o usunięcie zapisu o posiadaniu w składzie triclosanu, który z racji swoich mutacji i teratogennych działań został wykreślony i w zakresie zastosowania napiętnowany w piśmiennictwie oraz wydanych zaleceniach komisji europejskiej które to zalecenia obligują użytkowników do nie stosowania, a producentów do wycofywania ze składu produktów triclosanu. Prosimy aby zamawiający sprostował że wymaga profesjonalnej, hipoalergicznej, bezbarwnej, bezzapachowej, emulsji do mycia rąk w zakładach opieki zdrowotnej o kwaśnym pH spełniającej normę PN EN 1499 w opakowaniach 5L. Rejestracja CPNP.

Odpowiedź:

Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej, jednakże wyraża zgodę na zaproponowanie preparatu nieposiadającego w swym składzie Triclosanu.

Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowego preparatu w postaci aktywnej pianki o spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie grzybobójcze (*Aspergillus Niger*) oraz sporobójcze *S*. Dodatkowo dezynfekowana powierzchnia zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Preparat bezpieczny i przeznaczony również do dezynfekcji inkubatorów mających kontakt z dziećmi, wcześniakami i noworodkami. Chcemy zaznaczyć, iż preparat posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala zastosować go na powierzchniach wysokiego ryzyka. Konfekcjonowanego w opakowania 500ml.(ze stosownym przeliczeniem = 100 opakowań) Dodatkowo środek posiada bardzo ładny zapach oraz nie pozostawia smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3 i 4

W wyniku prawdopodobnej omyłki pisarskiej prosimy o potwierdzenie że w zakresie spectrum działania zamawiający wymaga aby produkt w chusteczkach był bez zawartości alkoholu i wykazywał działanie sporobójcze *S*, oraz aby był przeznaczony do dezynfekcji powierzchni medycznych w tym drobnego sprzętu oraz głowic USG i sprzętu różnych producentów (oświadczenie producenta preparatu dezynfekcyjnego).

Odpowiedź:

Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej i wymaga produktu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3 i 4

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w opakowaniach tuba/wkład po 200szt i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (*Aspergillus Niger*) oraz *Spory*. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11

Wykonawca prosi o zmianę opisów pozycji nr 1, 2 i 3 w pakiecie nr 1 w taki sposób, aby dopuszczone zostały środki inne niż „Velox Wipes” (w poz. 1 i 2) oraz „Quatroles Extra” (w poz. 3). Przy obecnych wymaganiach wymienione środki są jedynymi spełniającymi warunki SIWZ. Zaoferowanie tych środków jest jednakże niemożliwe, gdyż ich certyfikat zgodności wymagany do rejestracji produktu jako wyrobu medycznego został zawieszony. Informacja o zawieszeniu pochodzi ze strony internetowej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, gdzie pod adresem <http://www.urpl.gov.pl/pl/wyroby-medyczne/wykaz-wycofanych-i-zawieszonych-certyfikat%C3%B3w-zgodno%C5%9Bci> zamieszcza się wykaz

wycofanych i zawieszonych certyfikatów zgodności. Widnieje w nim, w poz. 2662, certyfikat o numerze TNP/MDD/0131/4125/2015, wydany dla następujących wyrobów firmy Medi-sept: "Velox Foam Prim Velox Rapid Velox Top AF **Velox Wipes** NA Velox Wipes Quatrodes Strong Quatrodes Forte Quatrodes Unit **Quatrodes Extra** Quatrodes Press Quatrodes One QuatrodesDrill Viruton Foam Viruton Bohr Viruton Pre Viruton Strong Viruton Plus Viruton Forte Viruton Extra Viruton Powder Viruton Classic Medi Spray Quatro Basic Velox Foam", który został zawieszony dnia 07.09.2016 r.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie innych środków równoważnych z pozycji 1,2 oraz 3 w pakiecie nr 1.

Pytanie nr 12

Czy zamawiający dopuści w poz. 2 pakietu nr 8 płyn o zawartości 4,5% podchlorynu sodu i zawartości 4,28% aktywnego chloru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13 dotyczy Pakietu nr 1 Poz. 3

Wykonawca prosi o dopuszczenie płynnego koncentratu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin, nie zawiera aldehydów, szeroka tolerancja materiałowa, także pleksiglas, aktywny wobec bakterii(EN 13727, EN 14561), grzybów (EN 13624, EN 14562), prątków (EN 14348) oraz wirusów (HIV, HBV, HVC, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 minut, stężenie roztworu do 0,5% , możliwość stosowania w obecności pacjentów. Preparat odpowiedni do codziennej dezynfekcji we wszystkich dziedzinach zdrowia (w obecności pacjentów – chirurgia, oddziały położnicze, neonatologiczne, diagnostyczne, okulistyka, OIOM, ER, i urządzenia do dializy, fizykoterapia, hydroterapia, fizjoterapia) i powszechnej praktyce. Preparat może być stosowany do wszystkich wodoodpornych i zmywalnych powierzchni, przedmiotów. Opakowanie a 1L z dozownikiem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Bieżący opis formularza asortymentowo-cenowego wyraźnie wskazuje, że Zamawiający na etapie sporządzania SIWZ wybrał konkretny preparat – opis przedmiotu zamówienia wskazuje preparat konkretnej firmy, co eliminuje innych wykonawców uniemożliwiając złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat jednakże tylko w opakowaniach 5 litrowych.

Pytanie nr 14 dotyczy Pakietu nr 1 Poz.11

W związku z wycofywaniem z rynku preparatów zawierających w składzie triclosan, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, antybakteryjnego mycia ciała i włosów pacjentów przed zabiegami, z możliwością stosowania u dzieci, zawierający w składzie oktenidynę, bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych z dodatkiem substancji pielęgnujących skórę, o pH neutralnym dla skóry, przebadanego dermatologicznie i aktywnego wobec MRSA, Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, E.coli, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu nieposiadającego w swym składzie Triclosanu. Pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 dotyczy Pakietu nr 1 Poz. 3 i poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie powyższych pozycji i utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie z pakietu nr 1 poz. 3 oraz 11.

Pytanie nr 16 dotyczy Pakietu nr 2 Poz. 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego oraz powierzchni na bazie aktywnego tlenu, enzymów (proteaza, lipaza, amylaza) oraz tenzydy bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania : B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (polio, adeno, rota, HIV, HBV, HCV, noro), M, terrae, M. Avium, M. tuberculosis, S (B. Subtilis, C. Difficile). - 10 minut. Stabilność roztworu roboczego- 36. Produkt w postaci proszku, w opakowaniach 1,5 kg, ilość opakowań zostanie odpowiednio przeliczona z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **wyłączenie pozycji nr 4** i utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 dotyczy Pakietu nr 3 Poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji myjącej, przeznaczonego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, sprawdzonego dermatologicznie, chroniącego i pielęgnującego skórę podczas mycia, odpowiedniego dla skóry wrażliwej i zniszczonej, bez barwników oraz mydła, z zawartością alantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, o pH 4,8-5,2, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 1l (system zamknięty)?

Bieżący opis formularza asortymentowo-cenowego wyraźnie wskazuje, że Zamawiający na etapie sporządzania SIWZ wybrał konkretny preparat – opis przedmiotu zamówienia wskazuje preparat konkretnej firmy, co eliminuje innych wykonawców uniemożliwiając złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowany równoważny preparat w opakowaniu 1 litrowym w systemie zamkniętym.

Pytanie nr 18 dotyczy Pakietu nr 3 Poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dozownika przeznaczonego do aplikacji środków do dezynfekcji rak oraz emulsji myjących w butelkach jednorazowych typu „soft airless” z zastawką o pojemności 1L. Dozownik wykonany z materiału odpornego na wilgoć i korozję, umożliwiającą łatwe i dokładne dozowanie preparatów do dezynfekcji i mycia rak?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowane dozowniki z zastawką o pojemności 1L.

Pytanie nr 19

W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, czy dokonać przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań zgodnie z ogólnie przyjętymi zasadami matematyki.

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Karolina Filipowska