



## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na DOSTAWĘ PREPARATÓW DEZYNFEKCYJNYCH 2 , NR SPRAWY: ZP-14-038UN**

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art. 38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r Nr 19, poz. 177 z późn.zm. ), udzielam następującej odpowiedzi:

### **Pyt. 1 Załącznik nr 5**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w Pakiecie 5 preparatu, na bazie aktywnego tlenu uwolnionego w procesie chemicznym z nadwęglanu sodu, nie zawierającego szkodliwych związków boru, w postaci proszku w opakowaniu 5kg z odpowiednim przeliczeniem, pozostałe parametry bez zmian?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

### **Pyt. 2 Załącznik nr 9**

1. Zamawiający w Załączniku Nr.9 wymaga złożenia oferty przetargowej na preparat do dezynfekcji manualnej narzędzi chirurgicznych na bazie nadwęglanu sodu :  
Forma : proszek do sporządzenia roztworu roboczego  
określając następujące spektrum działania : B,F,Tbc,V-30 min., spory 6 godz.  
W wymaganych opakowaniach a 20 kg i a 2 kg.
2. Wobec faktu, iż preparat który można zaoferować w tym Załączniku biorąc pod uwagę jego przeznaczenie oraz wymagane przez Zamawiającego spektrum działania może być stosowany tylko i wyłącznie wraz z aktywatorem /którego zastosowanie jest niezbędne z uwagi na konieczność poszerzenia wymaganego spektrum działania o Tbc i Spory/, Firma nasza złożyła zapytanie z prośbą do dodanie do tabeli pozycji 2 tj. wyceny aktywatora co umożliwiłoby złożenia ważnej oferty przetargowej.  
Jeszcze raz podkreślamy, iż w związku z przeznaczeniem preparatu do manualnej dezynfekcji narzędzi oraz wymogu aby preparat inaktywował Tbc i Spory wycena aktywatora jest niezbędna.
3. Otrzymaliśmy odpowiedź o następującej treści :  
Cyt. "Zamawiający koryguje opis przedmiotu zamówienia Załącznika nr 9 w następujący sposób:  
wykreśla zdania „Spektrum działania : B,Tbc,V,F,S” oraz Czas działania:  
B,F,Tbc,V- 30 min, oraz spory 6 godzin”  
dodaje do opisu przedmiotu zamówienia zadania : „Spektrum działania:  
B, V/HIV, HBV, HCV/ F „ oraz „Czas działania: 15 minut”
4. W związku z otrzymaną odpowiedzią j.w. wnosimy o udzielenie następujących wyjaśnień:
  - w oparciu o jakie akta prawne /normatywne /Zamawiający ograniczył wymagane spektrum działania pomijając obowiązek inaktywowania przez preparat prątków gruźlicy i wyeliminowanie wirusów normatywnych tj. Adeno i Polio a wprowadzenie do wymogu wirusów nie wymaganych normą PN-EN 14476,
  - pozwolimy sobie wyjaśnić iż Zamawiający nie dokonał zmiany wymaganej substancji aktywnej co oznacza iż należy złożyć ofertę na preparat na bazie nadwęglanu sodu jak również nie zmienił klasyfikacji przeznaczenia preparatu co z kolei oznacza iż należy złożyć ofertę na preparat do dezynfekcji manualnej narzędzi chirurgicznych.
  - manualna dezynfekcja narzędzi chirurgicznych tak jak słusznie zaznaczył Zamawiający w opisie preparatu to proszek do sporządzenia roztworu roboczego
5. Zamawiający nie zmieniając wymaganej substancji aktywnej jak również wymogu iż preparat ma być przeznaczony do manualnej dezynfekcji narzędzi jak najbardziej ma prawo zrezygnowania z działania preparatu na Spory, ale w żadnym wypadku nie z prątków gruźlicy.  
O powyższym stanowi Norma PN-EN 14885 jak również szereg publikacji

naukowych określających procedury przygotowywania roztworów roboczych do manualnej dezynfekcji narzędzi /np. DGHM , VAH itp./

6. Prosimy o wyjaśnienie faktu zmiany wymogów w zakresie wirusów na wirusy krwiopochodne tj. HIV, HBV, HCV, wobec faktu iż w odniesieniu do wymaganej substancji aktywnej / nadwęglan sodu i przeznaczenia preparatu/ obligatoryjnymi wirusami zgodnie z Normą PN-EN 14885 – Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne . Zastosowanie Norm Europejskich dotyczących chemicznych środków dezynfekcyjnych i antyseptycznych – Tablica 1- Obszar medyczny- Znormalizowane metody badania stosowania do udowodnienia deklarowanych właściwości produktów -w zakresie wirusów obowiązuje Norma PN-EN 14476 która stanowi iż obowiązującymi badaniami są badania na wirusy: Polio i Adeno. Jednocześnie wyjaśniamy, iż jest to wymóg określony w/w Normą a nie dobra wola Zamawiającego.
7. Preparaty wykazujące wyłącznie badania na wirusy krwiopochodne tj. HIV, HBV, HCV są preparatami stosowanymi do tzw. zalewania narzędzi znajdujących się w wanienkach dezynfekcyjnych aby zapobiec ich wysuszeniu w trakcie transportu do Centralnej Sterylizatorni.
8. Natomiast preparat który można zaoferować w Zadaniu Nr 9 jest preparatem do manualnej dezynfekcji narzędzi a z uwagi na wysokie stężenie nie opłacalnym do stosowania jak w punkcie 7 /n pisma .
9. Wobec powyższego wnosimy o doprecyzowanie :
  - przeznaczenia preparatu opisanego w Załączniku Nr 9
  - ustalenie właściwego spektrum działania kierując się wyznaczonym przez Szpital przeznaczeniem preparatu zgodnie z obowiązującą Normą PN-EN 14885 i faktem iż opisany przez Państwa Jednostkę preparat nie może być stosowany bez prątków gruźlicy

REASUMUJĄC :

1. Zamawiający utrzymując z mocy prawa zapis w Zadaniu Nr.9 w zakresie przeznaczenia preparatu do manualnej dezynfekcji narzędzi chirurgicznych nie może zgodnie z obowiązującymi przepisami wyeliminować działania preparatu na prątki gruźlicy,
2. Skutkuje to koniecznością włączenia do wyceny Aktywatora , który rozszerza działanie preparatu o prątki gruźlicy,
3. Wnosimy zatem o utworzenie pozycji 2 w Zadaniu Nr.9 umożliwiającej dokonanie wyceny Aktywatora a tym samym złożenie ważnej oferty przetargowej spełniającej wymagania SIWZ ,
4. Wnosimy również - biorąc pod uwagę utrzymany przez Zamawiającego wymóg o zastosowaniu preparatu – o zmianę wymogu w zakresie działania wirusobójczego preparatu na zgodny z Normą EN-PN 14776 ,biorąc pod uwagę dodatkowo interpretację Narodowego Instytutu Zdrowia Publicznego –PZH –Zakład Zwalczenia Skażeń Biologicznych  
Cyt.” Nie są wymagane badania wobec wirusów HIV,wzw B,C,A, grypy, paragrypy, świnki oraz innych wirusów , aby być pewnym skuteczności preparatu dezynfekcyjnego wobec tych wirusów , jeżeli dany preparat inaktywuje wirusa polio.

Natomiast badania aktywności wirusobójczej preparatu muszą być bezwzględnie przeprowadzone zgodnie z wymaganiami podanymi w normie PN-EN 14476.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Zgodnie z powszechnie obowiązującymi opiniami celem art. 38 ust. 1 Pzp jest wyjaśnienie treści SIWZ. Przepis art. 38 ust. 1 Pzp odnosi się zatem wyłącznie do sytuacji, gdy wykonawca nie rozumie treści SIWZ i w celu jej zrozumienia zwraca się do zamawiającego o jej wyjaśnienie. Zamawiający w związku z tym nie ma obowiązku uzasadniania swoich decyzji, odpowiedzi.**

**Pyt. 3 Ogólne**

Prosimy o uwzględnienie w projekcie umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen spowodowanej zmianą stawki podatku VAT. Zapis o zmianie podatku VAT będzie w pełni zgodny z art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych, gdyż takie zmiany są całkowicie niezależne od wykonawcy oraz niemożliwe do przewidzenia w chwili przygotowywania oferty przetargowej. Proponujemy wprowadzenie do umowy zapisu: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i wartość brutto, wartość netto pozostanie niezmienna”.

**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

**Pyt. 4 Załącznik nr 5**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, zawierający nadwęglan sodu, konfekcjonowany w opakowania 1kg, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

**Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 5 Załącznik nr 7**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych preparatów z dozownikami stosownym oświadczeniem producenta dozowników wymienionego systemu dozującego?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 6 Załącznik nr 7**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby oferowane środki z poz. 1-3 były ze sobą kompatybilne i pochodziły od jednego producenta?

**Odp.: Zamawiający wymaga aby środki były kompatybilne z systemem Sterisol zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 7 Załącznik nr 7**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparaty spełniające wymagania SIWZ posiadające w swoim składzie substancje konserwujące? Dodatek substancji konserwujących do preparatów stosowanych bezpośrednio na skórę rąk personelu szpitalnego kilka do kilkunastu razy dziennie powoduje realne zagrożenie wystąpienia dolegliwych skutków ubocznych, np. reakcje alergiczne, wysuszenia i podrażnienia skóry.

**Odp.: Nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 8 Załącznik nr 8**

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia braku korozyjności preparatu odpowiednim badaniem elektrochemicznym indukcji korozji wżerowej, które zostało wykonane przez niezależne laboratorium?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 9 Załącznik nr 8**

Z uwagi na ewentualność wielogodzinnego moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym czy Zamawiający wymaga potwierdzenia producenta o możliwości zwilżania narzędzi do 48 h?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 10 Załącznik nr 9**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie nadwęglanu sodu z dodatkiem IV-rzędowych związków amonowych, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1kg i 5kg, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 11 Załącznik nr 1**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanej w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pyt. 12 Załącznik nr 7**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanego w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć i zamontować bez zaangażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispenso. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu STERISOL zawęży konkurencję do tylko jednego

Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

**Odp.: Nie. Zgodnie z SIWZ.**

**Pyt. 13 Załącznik nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30 sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 90 sek.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenyl-2-ol, o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc, MARS), F, V (Vaccinia, HBV, HCV, HIV, Rota), o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a 500ml pasujących do dozowników Dermados?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM  
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy  
mgr Ewa Motek*