

Mrągowo, 05.06.2024r.

NZ/8/24

Uczestnicy postępowania

W odpowiedzi na zadane przez Wykonawców pytania dotyczące treści dokumentacji postępowania na „Dostawę preparatów dezynfekcyjnych i antyseptycznych – powtórka” Szpital Mrągowski im. Michała Kajki Sp. z o.o. odpowiada jak niżej:

1. Pakiet 5 poz 1. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w postaci pianki. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B (w tym MRSA i VRE), F (candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia działania na powierzchni z poliwęglanów, pleksiglasu, płyt akrylowych i nie zawierający w składzie aldehydów, chloru, fenoli i chlorheksydy.

2. Pakiet 15 poz 1. Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Nawilżone gotowe do użycia. Konfekcjonowanych w tuby po 200 sztuk z przeliczeniem ilości. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut.

Odp. Zamawiający dopuści pod warunkiem spełnienia dopuszczenia do dezynfekcji głowic USG i przeznaczenia preparatu do dezynfekcji powierzchni akrylowych oraz potwierdzenia, że zaferowany produkt jest wyrobem medycznym.

3. Pakiet 15 poz. 2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowych do użycia chusteczek do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych powierzchni odpornych na działanie alkoholi. Pełne spektrum działania bójczego: B, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia), F (C. albicans), Tbc - wg obowiązujących norm dla obszaru medycznego. Rozmiar chusteczki 20x20 cm, ilość w opakowaniu 200 szt.* Wyrób medyczny klasy IIa.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 15 poz. 4 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydy, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza proponowanego asortymentu informując jednocześnie, że w Pakiecie 15 istnieje możliwość składania ofert na pozycje asortymentowe.

5. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 4 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 8 ustęp 4 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 0.2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, z tym że kara nie może przekroczyć 20% 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.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy Projektu Umowy bez zmian.

6. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy. Oferent, który wygrał postępowanie, w celu realizacji umowy może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową. Zgodnie z art 439 ustawy PZP Klauzule waloryzacyjne są obecnie obowiązkowe w każdej umowie w sprawie zamówienia, której czas realizacji przekroczy 6 miesięcy.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy Projektu Umowy bez zmian informując jednocześnie, że przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych nie mają zastosowania w niniejszym postępowaniu.

7. **Dotyczy Pakietu nr 5. Dot. Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści preparat typu Lysoformin Plus-Schaum o spektrum działania: bakteriobójcze - 5 min, drożdżakobójcze (DGHM) - 5 min, wirusobójcze HBV/HCV/HIV (RKI/DVV), BVDV, Vaccinia, Rota (EN 14476) - 5 min; Papowa wirus - 15 min, poszerzone o działanie prątkobójcze (M.tuberculosis - 15 min. M.terrae - 30 min. M.avium - 15 min.),

Odp. Zgodnie z dokumentacją postępowania.

8. **Dotyczy Pakietu nr 5. Dot. Poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu MediQuick do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu i propan-2-ol-u o spektrum działania: bakteriobójcze – 30 sek, przeciw prątkom gruźlicy: M. terrae – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wobec wirusów: HBV/HIV/HCV – 30 sek, Noro – 5 min.?

Odp. Zgodnie z dokumentacją postępowania.

9. **Dotyczy pakietu nr 6: Dot. Poz. 6** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych o składzie chemicznym: czwartorzędowych związków amonu, inhibitory osadzania kamienia, kationowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, szerokie spektrum biobójcze w czasie 15 min: bakterie (EN13727, EN 14561) drożdżaki (EN 13624, EN 14562), wirusy (EN 14476 - HIV, HCV, HBV, Herpes, EN-17111 - Vaccinia), usuwający biofilm i zapobiegający jego powstawaniu?

Odp. Zgodnie z dokumentacją postępowania.

10. **Dotyczy Pakietu nr 15: Dot. Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Clinell Universal Wipes, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona,, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min.? Pakowane w opakowania typu flow-pack, w rozmiarze 20cm x 28cm,

Odp. Zamawiający dopuszcza wyższe.

11. **Dotyczy Pakietu nr 15: Dot. Poz. 2** – Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w op. po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia w zakresie - chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni odpornej na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania bójczego wg obowiązujących norm dla obszaru medycznego, rozmiar chusteczki 13x18-20, wyrób medyczny klasy IIa.

12. PAKIET 5, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat na bazie mieszaniny 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych, do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu, wyposażenia, bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond USG), powierzchni przyrządów medycznych. Tolerancja materiałowa i dermatologiczna potwierdzona badaniami. Bez dodatku aldehydów, chloru, fenoli i chlorheksydyny. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.terrae), V (Noro) – 15min. Opakowanie 1L + spryskiwacz. Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

13. PAKIET 5, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, niskoalkoholowy płyn do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (ekrany dotykowe, monitory wyrobów medycznych, głowice sond USG). Na bazie roztworu wodno-alkoholowego (30g alkoholu) zapewniającego szybkie odparowanie produktu z powierzchni. Posiada dobrą tolerancję materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem i poliwęglanem. Może być stosowany na oddziałach pediatrycznych oraz noworodkowych. Bez aldehydów, QAV. Skuteczny wobec: B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40, Noro, SARS-CoV-2) w 1min., Tbc (M.terrae) w 5min., V (Adeno) w 15min.. Przebadany dermatologicznie. Produkt można używać bez stosowania rękawiczek. Opakowania a 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odp. Zgodnie z dokumentacją postępowania.

14. PAKIET 5, poz. 2. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na specyfikę zastosowania i możliwości przechowywania w poszczególnych komórkach placówki Zamawiający oczekuje zaferowania produktów nie wymagających specjalnych warunków przechowywania określonych w karcie charakterystyki (P403+P235: Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu).

Odp. Zamawiający określił wymagania w dokumentacji postępowania.

15. PAKIET 5, poz. 2. Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktu, o wydajności wynoszącej przynajmniej 50ml/m², co ma wpływ na właściwości użytkowe (ekspozycja personelu i pacjentów) i ekonomiczne (mniejsze zużycie).

Odp. Zamawiający określił wymagania w dokumentacji postępowania.

16. PAKIET 6, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestetycznego, czynne; nie zawierający: QAV, aldehydów, fenoli, glikoli, fenoksypropanolu. Możliwość moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym przez 72h. Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniami korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, nie pieni się. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia w 0,5%, w 15min. bakteriobójczo, drożdżakobójczo, V (BVDV, Vaccinia). Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Brak konieczności stosowania aktywatora. Opakowania 5L. Wyrób medyczny IIa.

Odp. Zgodnie z dokumentacją postępowania.

17. PAKIET 6, poz. 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, z zawartością chlorheksydyny (0,9g/100g) oraz propan-2-olu, z delikatną formułą pielęgnacyjną z oliwą z oliwek i gliceryną. pH ok. 5,5. Higieniczne mycie rąk EN1499 – 30sek. Skuteczny wobec: B w 30s., B (Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), F (C.albicans), wirusów osłonkowych w 60s. Nie zawiera mydła, barwników i substancji zapachowych. Możliwość użycia bez spłukiwania. Testowany dermatologicznie. Produkt biobójczy. Opakowanie 1L.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

18. PAKIET 15, poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, bez substancji zapachowych, wykonane z polipropylenu, o wymiarach 20cmx20cm. Nasączone mieszaniną na bazie 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.Terrae), V (Noro) – 15min. Okres przydatności po otwarciu: 3 miesiące. Opakowanie – tuba, 200szt. chusteczek. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

19. PAKIET 15, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholi, nasączone mieszaniną alkoholi (łącznie alkoholi 60g/100g) z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych. Bez pochodnych amin, aldehydów, fenolu, chloru. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, posiadający przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową (stal nierdzewna, polietylen, aluminium, polipropylenem). Skuteczne w bardzo krótkim czasie: bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wobec wirusów osłonkowych, Rota, Noro, Adeno, prątkobójczo w 1min, grzybobójczo w 2min., Polyoma SV 40 w 5min. Opakowanie 220 szt. chusteczek o wymiarach 20cmx20cm, wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Rejestracja dual use - Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

20. PAKIET 15, poz. 1 i 2. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych wymaga zaferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP (jakość farmaceutyczna, kontrola czystości mikrobiologicznej na etapie produkcji), zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

21. PAKIET 15, poz. 1 i 2. Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na przeznaczenie, preparaty do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, powinny posiadać badania kompatybilności materiałowej z niezależnych laboratoriów w celu wglądu przez Zamawiającego i uniknięcie ewentualnego uszkodzenia sprzętu medycznego, będącego w posiadaniu i podlegającego procedurze dezynfekcji

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści dokumentacji postępowania są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki dokumentacji postępowania pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że niniejsze wyjaśnienia zamieszczone zostały na stronie postępowania, tj. <https://platformazakupowa.pl/transakcja/934729>.

Z up. Dyrektor ds. lecznictwa
Anna Berak-Mosiej