



Braniewo, dnia 22.11.2022

Znak sprawy: PCM/ZP 12/I/2022

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji (art. 275 pkt 1 P. z. p.) na dostawę środków dezynfekcyjnych oraz myjących, pieluchomajtek (powtórzenie), leków (powtórzenie) w podziale na zadania

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZAPYTANIE I

Pytania do wzoru umowy dla części nr 8-15 (leki):

1. Do §2 ust. 7, §8 ust. 1 pkt 3, 4, 9 wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zapis w umowie

„w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający dopuszcza sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę pod warunkiem udokumentowania i zgłoszenia takiego faktu Zamawiającemu w celu podjęcia właściwej decyzji”.

Zapis zostanie dodany w § 8. Ppkt 1.9.1 umowy

2. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź Zamawiającego: W stosunku do Zamawiającego nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” ani „zagrożenia niewypłacalnością”, według wiedzy Zamawiającego nie staną się też aktualne od chwili obecnej do zakończenia umowy

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec

Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź Zamawiającego: Brak zgody na ustanawianie jakichkolwiek zabezpieczeń. Zamawiający nie zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w/w przepisach

ZAPYTANIE II

Czy Zamawiający dopuści opakowania a 200szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, 2 op.

ZAPYTANIE III

1. Czy w Zadaniu 9 poz. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do aktualnie stosowanych glukometrów GlucoDr.?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak lub oferty podobnej cenowo i z dostępnymi glukometrami i paskami do nich.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 11 poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Zadaniu 11 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego 2 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2 mld CFU/ kaps? Zawartość oferowanego produktu została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

3. Czy w Zadaniu 11 poz. 1 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC53103* w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Skład oferowanego produktu został potwierdzony w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Zadaniu 11 poz. 10 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy w Zadaniu 11 poz. 10 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr, również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Zawartość *Saccharomyces boulardii* w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w Narodowym Instytucie Leków. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

ZAPYTANIE IV

Pakiet nr 6, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobów nie będącymi wyrobami medycznymi, objętych stawką vat 23%?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

Pakiet nr 6, pozycja 1-3

Czy Zamawiający doprecyzuje czy podane ilości dotyczą ilości opakowań czy sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego: Sztuk.

Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawicę pakowaną po 10 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

Pakiet nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawicę pakowaną po 20 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

ZAPYTANIE V

- 1) Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1,15 Natrium chloratum – czy w obu pozycjach wycenić ten sam lek ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak.
- 2) Dotyczy pakietu nr 11 poz. 15 Ambroxoli chydrohl. płyn do nebuliz.2,5MG/ML*100ML 1op – czy Zamawiający miała na myśli Mucosolvan 7,5mg/5 ml; 100 ml ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak.
- 3) Dotyczy pakietu nr 11 poz. 38 i 37 Levothyroxinum 112 mcg – czy w obu pozycjach należy wycenić taką samą dawkę ?
Odpowiedź Zamawiającego: Nie, dwie różne dawki 112 i 125.
- 4) Dotyczy pakietu nr 11 poz. 48 Oxymetazolini krople- czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę leku w postaci aerozolu lub żelu?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak.
- 5) Dotyczy pakietu nr 13 poz. 3,4 – czy w obu pozycjach należy wycenić dawkę 15 mg ?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak.
- 6) Dotyczy pakietu nr 14 poz. 3. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.
Odpowiedź Zamawiającego: Tak, dopuszczamy

ZAPYTANIE VI

Dotyczy Zadania nr 2

1. **Dot. poz .4** – Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w op. po 80 szt, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?
Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

Dotyczy Zadania nr 3

1. **Dot. poz.3** - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi nasączone preparatem dezynfekcyjnym na bazie QAV, z dodatkiem niewielkiej ilości alkoholu ułatwiających odparowanie z powierzchni, o wymiarach 13x19 cm, wykazujące działanie biobójcze wobec B, F, V(HBV,HCV,Adeno,Noro,Corona,HSV,H1N1) czasie 5 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M.terrae) w czasie dłuższym, konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 100 szt. chusteczek?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

2. **Dot. poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Clinell, 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., w tubach pakowanych po 100szt w rozmiarze chusteczki 20cm x 25cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

ZAPYTANIE VII

ZADANIE 2

Poz.1

Czy Zamawiający ze względu na obszar zastosowania wymaga zaoferowania produktu o podwójnym statusie rejestracji - produkt biobójczy i wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

Poz.4

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

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

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

3. Czy Zamawiający ze względu na obszar zastosowania (mycie i dezynfekcja sprzętu medycznego i niemedycznego) wymaga zaoferowania chusteczek zarejestrowanych jako wyrób medyczny i produkt biobójczy, z możliwością stosowania do przedmiotów mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

ZADANIE 3

Poz.1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na specyfikę zastosowania i możliwości przechowywania w poszczególnych komórkach placówki Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów nie wymagających

specjalnych warunków przechowywania określonych w karcie charakterystyki (P403+P235: Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu).

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

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

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

Poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, 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 1l.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

Poz.3

Czy Zamawiający wyrazi na zaofiarowanie gotowych do użycia chusteczek z włókniny poliestrowej, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (np. monitory wyrobów medycznych, ekrany dotykowe). Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające min. 2 alkohole alifatyczne (30g/100g). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min., możliwość rozszerzenie spektrum o wirus Adeno w dłuższym czasie (do 15min). Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych oraz użytkowania bez rękawic ochronnych (przebadane dermatologicznie). Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowane flow-pack po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak.

ZADANIE 4

Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące (również dla pacjentów z MDRO). Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, nie zawiera substancji zapachowych i barwiących. Posiada pH neutralne dla skóry. Gotowy do użycia. Kosmetyk, opakowanie 500 ml.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Poz.2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, na bazie propan-2-olu (75,0g/100g), z dodatkiem innowacyjnej formuły substancji pielęgnujących (D-pantenol i etyloheksylogliceryna), bez jodu, chlorheksydy, fenolu i jego pochodnych, bez barwników i substancji zapachowych, testowanego dermatologicznie. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 - 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sek. Przedłużony czas działania do 3h. Skuteczny wobec: B, F (C. albicans), V (vaccinia, rota) w 15 sek., V (HIV, HBV, HCV, noro) w 30 sek., Tbc (M. terrae, M.avium) w 60s., z możliwością rozszerzenia o adeno przy wydłużeniu czasu działania (2 min.). Produkt biobójczy. Opakowanie 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

ZADANIE 4

Poz.2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktów spełniających wymogi wytycznych WHO w zakresie zawartości poszczególnych grup alkoholi - etanol min.80%, izopropanol min.75%.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które do wykonania procedury higienicznej dezynfekcji (zgodnie z normą EN1500) nie wymaga podwójnej aplikacji preparatu.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów bez zawartości gliceryny celem wyeliminowania ryzyka negatywnego wpływu glicerolu na skuteczność bakteriobójczą preparatów do chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu w warunkach szpitalnych – szczególnie na ich przedłużony do 3h efekt działania.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

Poz.3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje zaoferowania uchwytów/koszeków kompatybilnych z zaoferowanym produktem w poz.2, tzn. pochodzącym o tego samego producenta.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

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 Zamawiającego: Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

ZAPYTANIE VIII

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 w poz. nr 4 dopuści chusteczki spełniające wymagania zawarte w swz, konfekcjonowane w opakowanie po 100 szt. puszka, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

ZAPYTANIE IX

Pakiet 2a poz 4

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 o najbardziej efektywnym rozmiarze 20x20cm. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych. Wyrób medyczny kl. IIb. 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 w czasie do 15 minut.

Odpowiedź Zamawiającego: Dopuszczamy.

Pakiet 3 poz 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SWZ konfekcjonowanych po 200 sztuk z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Pakiet 3 poz 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SWZ konfekcjonowanych po 100 sztuk z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak

Zadanie 4 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny środka myjącego posiadającego potwierdzoną skuteczność zgodnie z normą EN1499 spełniającego pozostałe zapisy SWZ. Prosimy o wskazanie jakiego opakowania oczekuje Zamawiający.

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, zgodnie z swz opakowania winne być dostosowane do dozowników DERMADOS

Wszyscy oferenci zainteresowani przetargiem są zobowiązani do zapoznawania się z odpowiedziami na zapytania oraz ewentualnymi modyfikacjami specyfikacji bądź sprostowaniami jej zapisów, gdyż doprecyzowują one przedmiot zamówienia i siwz. Są warunkiem złożenia poprawnej oferty. Jednocześnie zamawiający przypomina, że termin składania ofert pozostaje bez zmiany tj. 25.11.2022 r. godz. 10:00.

Niniejsze odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/691858> _w dniu 22.11.2022 r.