



**Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego
i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SP ZOZ w Warszawie**

ul. Poznańska 22; 00-685 Warszawa; tel. +48 22 52 51 405; fax +48 22 52 51 380

ISO 9001:2015; ISO 14001:2015; ISO45001:2018;

WSPRiTS/ZP/127/2022
ZP.261.14.2022

Warszawa, dnia 15 kwietnia 2022 r.

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym ogłoszonego w BZP nr 2022/BZP 00113996/01 z dnia 07.04.2022 r. na dostawę środków dezynfekcyjnych [Nr postępowania: 14/ZP/2022].

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ, PRZEDŁUŻENIE TERMINU

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i art. 286 ust. 1 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „MEDITRANS” SPZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz zmienia treść SWZ:

1) **PYTANIE:** 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: Ilość należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Dotyczy Części 2 „Chusteczki dezynfekcyjne do powierzchni”:

2) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615 w warunkach wysokiego obciążenia organicznego. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Chusteczki posiadające podwójną rejestrację: wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy, chusteczki pakowane w pojemnik zawierający 100 szt. chusteczek. ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

3) **PYTANIE: dot. poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość

alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łózek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615 w warunkach wysokiego obciążenia organicznego. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19x15 cm, gramatura 50g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Chusteczki posiadające podwójną rejestrację: wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy, chusteczki pakowane w op. typu flow-pack po 50 szt. po odpowiednim przeliczeniu tj. 2400 op. x 50 szt. ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

4) PYTANIE: dot. poz. 1 – Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek dezynfekcyjnych do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, na bazie propan-2-olu, bez zawartości aldehydów, fenoli, pochodnych fenolowych i chlorheksydyny. Szerokie spektrum działania: B, F (EN 16615) – do 1 min, V (HBV, HCV, HIV, H5N1, SARS, Coronavirus) – 15 sekund, Tbc EN 14348 (M.terrae) – 30 sekund. Kompatybilność z powierzchniami, zastosowanie w obszarze medycznym. Opakowanie: tuba a'200 szt. o wymiarach chusteczki 20x20 cm lub tuba a'125 szt. o wymiarach chusteczki 13,3x18,5 cm. Wyrób medyczny kl. IIa.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

5) PYTANIE: dot. poz. 1 – Gotowe do użycia chusteczki 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 stałą 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. Pakowane po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

6) PYTANIE: dot. poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie chusteczek bezalkoholowych przeznaczonych do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu o składzie: chlorek didecyldimetyloamoniowy 0,45 g, surfaktanty 0,325 g, substancje pomocnicze 0,52 g. Spektrum działania: B - EN 13727, F – EN 13624 (C. albicans, C.auris) w czasie 1 minuty, V – EN 14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus, Noro) w czasie 30 sekund, Tbc – EN 14348 (M.terrae). Chusteczki kompatybilne są ze wszystkimi powierzchniami, idealne do powierzchni delikatnych i wrażliwych na działanie alkoholi. Do zastosowania w obszarze medycznym, do dezynfekcji aparatury medycznej (w tym głowice USG), monitorów, lamp itp. Produkt posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie flow pack a'100 szt. Wyrób medyczny kl. IIa.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaoferowania.

7) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N – (3 – aminopropyl) – N – dodecylopropan – 1,3 – diamina, 0,14% poli (oksy – 1,2 – etanodilo) alfa [2 – didecylmetyloamino) etylo] – omega – hydroksy – propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji

powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Chusteczki o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

8) PYTANIE: dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw produktów składający się z zestawu 2 produktów: 1) suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego oraz 2) gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Skład w 100 g preparatu : etanol 72g, propan-2-ol 7,2 g; nadtlenuk wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej - może być stosowany do powierzchni wykonanych z tworzywa ABS, materiałów obiciowych, skóry naturalnej, gumy, silikonu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B (w tym MRSA), F(C. albicans, A. niger), V (noro, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie do 30 sekund; spory B. subtilis (EN 13704) - 10 minut, C. difficile (EN 17126) - 15 minut. Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny klasy IIA.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

9) PYTANIE: dot. poz. 2 – Gotowe do użycia chusteczki 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 stałą 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. Pakowane po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

10) PYTANIE: dot. poz. 2 – 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: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

11) PYTANIE: dot. poz. 3 – Prosimy o dopuszczenie do zaferowania chusteczek spełniających wszystkie wymagania SWZ konfekcjonowane w opakowaniach po 99 sztuk, co po przeliczeniu daje 405 opakowań.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaferowania.

12) PYTANIE: dot. poz. 3 – Czy Zamawiający wymaga by produkt – suche ściereczki włókninowe – były wyrobem medycznym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego do zaferowania.

13) PYTANIE: dot. poz. 3 – Proszę o podanie przez Zamawiającego składu surowca z jakiego mają być wykonane suche ściereczki włókninowe.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga konkretnego surowca, z jakiego mają być wykonane suche ściereczki włókninowe.

14) PYTANIE: dot. poz. 3 – Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie chusteczek suchych, perforowanych w rolce, do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych, wykonanych z poliestru, o gramaturze 50g/cm², 30 cm x 30cm, w po 100 szt. chusteczek. Opakowanie handlowe 6 rolek.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego do zaferowania.

15) PYTANIE: dot. poz. 3 i 4 – Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkty z poz. 3 i 4 i czy dopuści: Suche chusteczki włókninowe do nasączenia środkiem dezynfekcyjnym, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, z perforacją ułatwiającą odrywanie. Chusteczki o gramaturze 70g/m² i następujących wymiarach: długość chusteczki 30cm, szerokość chusteczki: 34cm, pakowane po 100szt. w rolce oraz kompatybilny z nimi szczelnie zamykany pojemnik wielokrotnego użytku, w pokrywce dozownik chusteczek umożliwiający oderwanie pojedynczej sztuki. Chusteczki są wyrobem medycznym lub Suche chusteczki włókninowe do nasączenia środkiem dezynfekcyjnym, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, z perforacją ułatwiającą odrywanie. Chusteczki o gramaturze 70g/m² i następujących wymiarach: długość chusteczki 25cm, szerokość chusteczki: 18cm, pakowane po 300szt. w rolce oraz kompatybilny z nimi szczelnie zamykany pojemnik wielokrotnego użytku, w pokrywce dozownik chusteczek umożliwiający oderwanie pojedynczej sztuki. Chusteczki są wyrobem medycznym. W przypadku zgody prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli pozycji z Części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych Części. Zamawiający nie dopuszcza powyższych produktów do zaferowania i wymaga złożenia oferty zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia.

16) PYTANIE: dot. poz. 3 i 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji numer 3 – suche ściereczki włókninowe oraz pozycji numer 4 – szczelnie zamykany pojemnik wielokrotnego użytku – do osobnego pakietu w celu umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzielił pozycji z Części (pakietu). Na tym etapie postępowania nie ma możliwości wydzielenia pozycji i tworzenia kolejnych Części.

Dotyczy Części 3 „Dezynfekcja rąk, powierzchni i sprzętu medycznego”:

17) PYTANIE: dot. poz. 1 i 2 – Czy Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy, w opakowaniach zgodnych z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

18) PYTANIE: dot. poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu: 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZDz. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Przebadany zgodnie z EN 16615. Dostępny w min. dwóch wersjach zapachowych. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy, w opakowaniach zgodnych z SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

19) PYTANIE: dot. poz. 7 – Czy Zamawiający dopuści koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli, posiadający opinię producenta materiałów obciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe: Famed. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus Adeno - 0,5% w 15 minut. Wirus Polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Możliwość użycia preparatu również przy wysokim obciążeniu organicznym w stęż. 0,5% (B, F, V osłonkowe) w 15 min., czysty roztwór roboczy zachowuje aktywność do 14 dni, środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy, w opakowaniach zgodnych z SWZ ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

20) PYTANIE: dot. poz. 7 – Ze względu na zastosowanie preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania badań dermatologicznych.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy Części 4 „Gaziki jałowe do dezynfekcji skóry”:

21) PYTANIE: Zamawiający wymaga gazik zawierający alkohol izopropylowy lub mieszaninę alkoholu izopropylowego i etylowego – nie mniej niż 70g na 100g preparatu, ale czy wymaga aby pojedynczy gazik był nasączony jakąś ilością w gramach na gazik powyższych substancji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający precyzuje, że wymaga aby pojedynczy gazik był nasączony min. 1,5g powyższych substancji oraz działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy – Pzp, Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez modyfikację treści załącznika nr 2 do SWZ w Części 4 poz. 1. Zmodyfikowany Opis przedmiotu zamówienia/Formularz cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

22) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści gazik zawierający alkohol izopropylowy lub mieszaninę alkoholu izopropylowego i etylowego – nie mniej niż 70g na 100g preparatu, przy czym pojedynczy gazik nasączony między 2g a 3g na gazik powyższych substancji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe do zaoferowania.

23) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści gaziki do dezynfekcji pakowane pojedynczo w saszetki, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, o wymiarze gazika złożonego 55mm x 45mm (podwójnie złożony- 4 warstwy) i po rozłożeniu 110mm x 90mm. Gramatura 50g/m². Wyrób medyczny klasa I, niejałowe?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższe do zaoferowania.

Dotyczy Części 5 „Preparat dezynfekujący do urządzenia Nocospray”:

24) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z SWZ Zamawiający wymaga, by zaoferowany środek dezynfekcyjny posiadał pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydany przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zamawiający nie wymaga, by pozwolenie to było ważne min. do 2024 r. Spektrum bójcze zgodnie z SWZ.

25) PYTANIE: Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywności wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadany przez Zamawiającego? Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji. Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

ODPOWIEDŹ: Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy – Pzp, Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez modyfikację treści załącznika nr 2 do SWZ w Części 5 poz. 1. Zmodyfikowany Opis przedmiotu zamówienia/Formularz cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

26) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadaniem urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

ODPOWIEDŹ: Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy – Pzp, Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez modyfikację treści załącznika nr 2 do SWZ w Części 5 poz. 1. Zmodyfikowany Opis przedmiotu zamówienia/Formularz cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma. Zamawiający nie określa dawki maksymalnej.

27) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga powyższego do zaoferowania.

28) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga powyższego do zaoferowania, ale zgodnie z OPZ produkt ma być kompatybilny z urządzeniem Nocospray.

Dotyczy treści zapisów SWZ:

29) PYTANIE: dot. Zał. nr 5 do SWZ – Wzór umowy – prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 12 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru). lub o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 12 o treści: Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy zgodnie z zapisami ust. 1 pkt 1, nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany. lub o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 12 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% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności."

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na dopisanie powyższego punktu do wzoru umowy. Wykonawca dysponuje środkami równoważnymi – dyscyplinującymi Zamawiającego (§ 5 ust. 9 wzoru umowy).

Działając na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert na:

Termin składania ofert: 22.04.2022 r. godz. 08:30

Termin otwarcia ofert: 22.04.2022 r. godz. 09:00

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia w kol. 2 załącznika nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w opisie przedmiotu zamówienia/formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.

Sprawę prowadzi:
Magdalena Miechowska
Inspektor ds. Zamówień Publicznych
Tel. /22/ 52 51 243