



Szpital Grochowski
im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o.
ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa
tel. 22 51 52 716, fax. 22 51 52 789,
mail: szpital@grochowski.waw.pl



ZP/28/2020-02

Warszawa, dnia 03.06.2020 r.

Na Stronę internetową Zamawiającego:
www.grochowski.waw.pl

Pytania od Wykonawców oraz udzielone przez Zamawiającego odpowiedzi oraz wyjaśnienia i zmiany zapisów SIWZ

Zamawiający, działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), dalej zwanej „Ustawą”, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego *na dostawę sukcesywnie środków do dezynfekcji, znak sprawy ZP/28/2020* odpowiada na pytania, które wpłynęły na zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Poniżej znajdują się pytania wraz z udzielonymi przez Zamawiającego wyjaśnieniami i odpowiedziami oraz zmiany zapisów SIWZ:

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazika w rozmiarze 10x16cm pakowany po 50 sztuk?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

„Czy zamawiający wymaga gazików sterylnych?”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga gazików sterylnych. Zapis w załączniku nr 2 do SIWZ został zmieniony.

Pytanie nr 4 – dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

„Czy zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie gazików w formularzu cenowo asortymentowym pakowane po 50 sztuk?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5, dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazika w rozmiarze 40x50mm pakowany po 100 sztuk?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6, dotyczy Zadania nr 1 poz. 4 i 5

„Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkty z Zadania 1 poz. 4 i 5 i dopuści: Suche chusteczki w rolkach do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy, do nasączenia dowolnym preparatem myjąco-dezynfekcyjnym, gramatura 70g/m², wymiary chusteczki 30cm x 34cm,

Zaufaj nam - będziesz pod najlepszą i fachową opieką!

NIP: 1132869037; REGON: 002153989
Konto: PEKAO S.A. O/Warszawa 37 1240 6074 1111 0000 4992 9164
Wpisany do KRS prowadzony przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy,
XIII Wydział Gospodarczy KRS pod numerem: 0000478458.
Kapitał Zakładowy 17 883 000 złotych.



OREY POLSKIEJ
PRZEDSIĘBIORCZOŚCI
EDYCJA 2017



wyrób medyczny, opakowanie: 100 szt. chusteczek w rolce oraz kompatybilne z nimi wiaderko dozujące?

lub

Suche chusteczki w rolkach do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy, do nasączenia dowolnym preparatem myjąco-dezynfekcyjnym, gramatura 70g/m², wymiary chusteczki 18cm x 25cm, wyrób medyczny, opakowanie: 300 szt. chusteczek w rolce oraz kompatybilne z nimi wiaderko dozujące?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7, dotyczy Zadania nr 6 poz. 3

„Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 6 poz. 3 i dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?
lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym - kartoniku?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8, dotyczy Zadania nr 2 poz. 5-12

„Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z Pakietu nr 2 poz. od 5 do 12 i utworzenie odrębnego pakietu na te pozycje co umożliwi nam złożenie oferty konkurencyjnej na preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zamawiający połączył dezynfekcję rąk z preparatami do błon śluzowych, skóry, iniekcji i jamy ustnej co uniemożliwia wielu producentom złożenie oferty konkurencyjnej. W trosce o ograniczenie kosztów zakupów środków przez Zamawiającego oraz wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert wnosimy jak na wstępie. Wdrożenie bezpłatnie programu WHO”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9, dotyczy Zadania nr 2 poz. 1

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 1 Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Kosmetyk. Kompatybilny z preparatami z pozycji nr 2, 3, 4 - (ten sam producent). Opakowania 500 ml kompatybilne z dozownikami łokciowymi Dermados. Wdrożenie bezpłatnie programu WHO”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie nr 10, dotyczy Zadania nr 2 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 2 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: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Jaką wielkość opakowania należy wycenić?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie nr 11, dotyczy Zadania nr 2 poz. 3

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 3 Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim

składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (*M.terrae*), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x 3 ml w czasie 2x90 sekund. Produkt biobójczy. Posiadający badania dermatologiczne. Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml – kompatybilne z dozownikiem łokciowym Dermados. Produkt biobójczy. Wdrożenie bezpłatnie programu WHO”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie nr 12, dotyczy Zadania nr 2 poz. 4

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 4 Ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Kompatybilny z preparatami z pozycji nr 1, 2, 3,- (ten sam producent). Opakowanie: min. 500 ml z pompką. Wdrożenie bezpłatnie programu WHO”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie nr 13, dotyczy Zadania nr 2

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 certyfikat Audytora Wiodącego WHO wystawione przez jednego audytora wiodącego? Zamawiający obecnym zapisem ogranicza konkurencje i nie pozwala ubiegać się o zamówienie szerszemu gronu oferentom. Ponadto zapis jest niczym nieuzasadniony gdyż certyfikat wystawiony przez dwóch audytorów niczym w skutkach prawnych nie różni się od certyfikatu wystawionego przez jednego audytora wiodącego w związku z tym prosimy jak na wstępie. Pragniemy podkreślić, że jesteśmy polskim producentem preparatów dezynfekcyjnych i posiadamy nowoczesną fabrykę wyrobów medycznych i produktów biobójczych w Polsce, a w czasie pandemii koronawirusa mogliśmy nieprzerwanie dostarczać nasze środki do polskich placówek służby zdrowia w tym do Państwa Szpitala.

Polski rynek produktów dezynfekcyjnych, do wybuchu epidemii był uzależniony od dostawców zagranicznych, którzy z chwilą pojawienia się koronawirusa w Europie nie sprościli wzmożonemu zapotrzebowaniu przez szpitale. Pomimo braku surowców i komponentów nasza firma zachowała ciągłość dostaw, mało tego zwiększył dostawy kilkakrotnie. Całą produkcję środków do dezynfekcji rąk i powierzchni kierowaliśmy w pierwszej kolejności do szpitali i jednostek służby zdrowia w Polsce. Epidemia wciąż trwa, nikt nie jest w stanie przewidzieć jak dalej będzie ona przebiegać, kiedy znowu się nasili. W przypadku ewentualnej współpracy zwracamy Państwa uwagę na fakt, że kupując środki dezynfekcyjne wytworzone w polskiej fabryce, zyskujecie pewność zaopatrzenia w sytuacjach krytycznych, jednocześnie rozwijacie i wspieracie potencjał produkcyjny w naszym kraju.

Z naszej strony deklarujemy gwarancję jakości produktu, dostawy wynikające z zakontraktowanych ilości, ciągłość i solidność obsługi oraz indywidualne podejście wynikające z potrzeb Państwa szpitala.

Mając na uwadze dobro pacjentów i bezpieczeństwo personelu, którzy są na pierwszej linii frontu oraz zapewnienie im nieprzerwanych dostaw wnosimy o dopuszczenie wyżej opisanych preparatów.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ w Rozdziale VII ust. 2 – Tabela pkt 4. otrzymuje następującą treść:

Wyłącznie w części / zadania nr 2 zamówienia – certyfikat Audytora Wiodącego WHO. Zamawiający wymaga od Wykonawcy wdrożenia bezpłatnie programu WHO.

Pytanie nr 14, dotyczy Zadania nr 5 poz. 1

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odpuszczenie do zaoferowania preparatu opartego na kompleksie enzymatycznych, bez zawartości aldehydów, fenoli, zw. tlenowych, przeznaczonego do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów. Posiadający możliwość stosowania w myjniach

ultradźwiękowych o spektrum działania B (EN 14561), F (EN 14562), V (HIV, HBV, HCV) w czasie 10 min w stężeniu 0,5%. W opakowaniach 5l.

W związku z tym, że producent preparatu konfekcjonuje pompki wielokrotnego użytku w ilości 1 pompka na 4 kanistry 5l, zaś dostarczenie dodatkowych pompek spowoduje wzrost ceny preparatu prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca ma zaoferować preparat z taką ilością pompek jaką dostarcza producent w opakowaniach handlowych."

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie nr 15, dotyczy Zadania nr 5 poz. 2

„Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji endoskopów i innych wyrobów medycznych, na bazie kwasu nadoctowego z neutralizatorem, po dodaniu którego jest bezpośrednio/od razu gotowym do użycia, nie wymaga czasu aktywacji oraz wykazujący stabilności roztworu przez 15 dni”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ. Przy wyniku ułamkowym z przeliczenia ilości opakowań należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 16, dotyczy Zadania nr 5 poz. 3

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania pasków kontrolnych w opakowaniach a 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Prosimy o wskazanie, czy w przypadku przeliczenia ilości opakowań otrzymując ilości ułamkowe należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy wycenić ilość ułamkową?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający dopuści produkt spełniający wszystkie wymagania opisane w SIWZ.

Pytanie nr 17, dotyczy projektu umowy

„Paragraf 2 ust 3 W paragrafie 3 ust 3 projektu umowy zamawiający używa określenia „zamówienia częściowe uzależnione będą od rzeczywistych potrzeb”. Czy, biorąc pod uwagę koszty dostaw, Zamawiający może określić minimalną ilość zamawianego produktu w ramach zlecenia częściowego na poziomie wielkości opakowania zbiorczego? ”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18, dotyczy projektu umowy

„Paragraf 8 ust. 4 Zamawiający oczekuje od Dostawcy wyrażenia zgody na potrącenie kary umownej z przysługującego mu wynagrodzenia. Jednocześnie nie określa możliwości odwoławczych Dostawcy od nałożenia takiej kary. Jest to zapis jednostronny, dyskryminujący dostawcę. Czy zamawiający usunie ten zapis z projektu umowy?”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19, dotyczy projektu umowy

„Wzór umowy par. 8 ust .1 pkt 1). Prosimy o zmianę zapisu: "10 % wartości (...)" na zapis: "0,5 % wartości (...)".”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20, dotyczy projektu umowy

„Wzór umowy par. 8 ust .1 pkt 3). Prosimy o zmianę zapisu: "10 % wartości (...)" na zapis: "0,5 % wartości (...)".”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21, dotyczy zapisów SIWZ

„Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na Świecie, zgodnie z zaleceniami Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 20.03.2020 r. : <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosc/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego> oraz z uwagi na ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we

wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?
W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22, dotyczy zapisów SIWZ

„Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na zapewnienie jakości, skuteczność i bezpieczeństwa oraz minimalizację ryzyka stwarzanego przez produkty przeznaczone do stosowania przez służbę zdrowia, w tym brak zanieczyszczeń powstałych w procesie produkcji substancji czynnej oraz jej odpowiednią czystość, Zamawiający wymaga, aby zaproponowane produkty były wytwarzane wyłącznie z substancji czynnych pochodzących od zatwierdzonych dostawców zgodnie z art. 95 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, a na potwierdzenie powyższego wymaga przedstawienia stosownej deklaracji i wpisu w wykazie dostawców substancji czynnych prowadzonym przez Europejskiej Agencji Chemikaliów.”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga żeby produkty były wytworzone wyłącznie z substancji czynnych pochodzących od zatwierdzonych dostawców. Zamawiający modyfikuje zapisy SIWZ poprzez dodanie w Rozdziale VII ust. 2 – Tabela pkt 5. o następującej treści:

Wymagane dokumenty dla wszystkich części/pakietów/zadań

Deklaracja i wpis w wykazie dostawców substancji czynnych prowadzonym przez Europejską Agencję Chemikaliów.

Pytanie nr 23, dotyczy zapisów SIWZ

„Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na ryzyko zniszczenia lub uszkodzenia dezynfekowanych narzędzi, sprzętu medycznego oraz wyposażenia medycznego Zamawiający wymaga, aby zaproponowane produkty o statusie wyrób medyczny kl. IIa oraz IIb posiadały badania tolerancji materiałowej wykonane w niezależnych laboratoriach. Tylko badania wykonane w laboratoriach dają gwarancję Zamawiającemu bezpiecznego stosowania preparatów.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 24, dotyczy Zadania nr 1 poz. 1

„W związku z tym, że Zamawiający w OPZ dopuszcza zaoferowanie preparatu w opakowaniu od 0,9 – 1,5 kg - prosimy o wyjaśnienie dla jakiej wielkości opakowania Zamawiający określił ilość opakowań jako 208 szt. lub podanie wymaganej ilości produktu w kilogramach - w celu umożliwienia późniejszego porównania złożonych ofert.”

Odpowiedź: Ilość została określona dla opakowania 0,9kg. W przypadku zaoferowania preparatu w większych opakowaniach należy przeliczyć i zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 25, dotyczy Zadania nr 1 poz. 4

„Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej w zakresie zapisu „do nasączania preparatem myjąco-dezynfekcyjnym z poz. 3. lub dezynfekcyjnym z poz. 5” i Zamawiający miał na myśli następujący zapis: „do nasączania preparatem myjąco-dezynfekcyjnym z poz. 3. lub dezynfekcyjnym z poz. 2”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający poprawił zapis w załączniku nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 26, dotyczy Zadania nr 1 poz. 5

„Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej w zakresie zapisu „Wiaderko dozujące do suchych chusteczek z pozycji nr 6” i Zamawiający miał na myśli następujący zapis: „Wiaderko dozujące do suchych chusteczek z pozycji nr 4”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający poprawił zapis w załączniku nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 27, dotyczy Zadania nr 1 poz. 7

„Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt spełniający wymagania SIWZ w opakowaniu o pojemności 1L z dołączonym dozownikiem?”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28, dotyczy Zadania nr 2 poz. 2

„Prosimy o podanie wielkości wymaganego opakowania”

Odpowiedź: Opakowanie 500 ml – kompatybilne z dozownikiem łokciowym Dermados. Zamawiający poprawił zapis w załączniku nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 29, dotyczy Zadania nr 4 poz. 4

„W związku z tym, że Zamawiający w OPZ opisuje dwa różne rodzaje chusteczek tj. „Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (w tym plexiglas, inkubatory). Możliwość użycia do głowic USG – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG (w tym Philips, Siemens, GE). Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych (min. 3)” oraz „Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym. Przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych (w tym sond TEE). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, QAC, aldehydów, fenolu, chloru oraz ich pochodnych. Oparte na kwasie nadoctowym, nie wymagające aktywacji. chusteczek o wymiarach min. 20x30 cm. Okres przydatności po otwarciu 28 dni. Wyrób medyczny kl. IIB. Spektrum działania: B(EN 13727), F (EN 13624), S (EN 13704) do 5 min., Tbc (EN 14348), V(EN 14476) do 15 min. Opakowanie: Box- min. 50 szt” – Prosimy o wyjaśnienie, których chusteczek oczekuje Zamawiający.”

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wymaga „Gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym. Przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych (w tym sond TEE). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, QAC, aldehydów, fenolu, chloru oraz ich pochodnych. Oparte na kwasie nadoctowym, nie wymagające aktywacji. chusteczek o wymiarach min. 20x30 cm. Okres przydatności po otwarciu 28 dni. Wyrób medyczny kl. IIB. Spektrum działania: B(EN 13727), F (EN 13624), S (EN 13704) do 5 min., Tbc (EN 14348), V(EN 14476) do 15 min. Opakowanie: Box- min. 50 szt.

Zamawiający poprawił zapis w załączniku nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 30, dotyczy Zadania nr 2 poz. 6

„W związku z brakiem wartości w kolumnie „ilość” - prosimy o podanie wymaganych ilości produktu opisanego w pozycji 6”

Odpowiedź: Zamawiający poprawił zapis w załączniku nr 2 do SIWZ.

Pytanie nr 31, dotyczy Zadania nr 1 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 1 preparat w postaci proszku na bazie aktywnego tlenu (zawierający w składzie nadwęglan) do mycia i dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych materiałem organicznym. Nie zawierający aldehydów, QAV, fenoli, chloru. Wyrób medyczny kl. II a. Preparat wykazuje szerokie spektrum działania tj. B, Tbc, F, V (Adeno, Polio) do 15 min, z możliwością rozszerzenia spektrum o S w stężeniu do 2%. Opakowania 1,5 kg. Prosimy o wskazanie ilości oczekiwanych opakowań.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość w formularzu asortymentowo-cenowym została określona dla opakowania 0,9kg. W przypadku zaofiarowania preparatu w większych opakowaniach należy przeliczyć i zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 32, dotyczy Zadania nr 1 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 2 preparat myjąco – dezynfekcyjny do dużych powierzchni zmywalnych. W formie koncentratu w płynie, zawierający fenoksyetanol, czwartorzędowe związki amoniowe. Bez zawartości aldehydów, chloru. Możliwość stosowania na powierzchniach wykonanych z metalu, linoleum, PCV, ceramiki, gumy, szkła. pH koncentratu powyżej 7,0. Wyrób medyczny kl. IIa. Spektrum działania i czas działania: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota) – do 15 min, Stężenie roztworu roboczego do 1%. Z możliwością

rozszerzenia spektrum bójczego: o wirusa Adeno w dłuższym czasie. Opakowanie: 6L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (150 opakowań)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33, dotyczy Zadania nr 1 poz. 4

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 4 suche chusteczki w rolkach do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Wykonane z poliestru do nasączenia preparatem myjąco - dezynfekcyjnym z poz. 2. lub dezynfekcyjnym z poz. 3. Gramatura 60g/m². Wymiary chusteczki min. 20cm x 38cm. Wyrób medyczny. Opakowanie: 99 szt. chusteczek w rolce z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (3028 opakowań)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34, dotyczy Zadania nr 1 poz. 5

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 5 wiaderko dozujące do suchych chusteczek z pozycji nr 4”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35, dotyczy Zadania nr 1 poz. 6

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 6 płynny koncentrat do intensywnego mycia powierzchni podłóg, przeznaczony do wszystkich powierzchni zmywalnych np. szkło, marmur, powierzchnie z tworzyw sztucznych. Zawiera niejonowe związki powierzchniowo czynne (5-15%) oraz pochodne alkoholowe. Możliwość stosowania do mycia manualnego jak i za pomocą półautomatycznych oraz automatycznych maszyn czyszczących. Stosowany w stężeniach 0,5%-2%. Opakowanie a 1L odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (20 szt)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36, dotyczy Zadania nr 1 poz. 7

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 7 preparat w koncentracji na bazie czwartorzędowych związków amoniowych oraz pochodnych amin do mycia i dezynfekcji powierzchni. Nie wymagający splukiwania. Preparat z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania: B, F, V (BVDV, Vaccinia, Rota) - w stężeniu 0,5% w czasie 15 min. Tbc (*M. terrae*) w stężeniu 0,25% i czasie 30 minut. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Produkt biobójczy. Opakowanie a 1L z wbudowanym dozownikiem.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37, dotyczy Zadania nr 1 poz. 7

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 pozycja 7 preparat w koncentracji na bazie czwartorzędowych związków amoniowych oraz pochodnych amin do mycia i dezynfekcji powierzchni. Nie wymagający splukiwania. Preparat z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania: B, F, V (BVDV, Vaccinia, Rota), Tbc (*M. terrae* i *M. avium*) w stężeniu 1% i czasie 15 minut. Produkt biobójczy. Opakowanie 2L z wbudowanym dozownikiem z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (10 szt)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38, dotyczy Zadania nr 4 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 1 gotowe do użycia niskoalkoholowe chusteczki przeznaczone do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni (sondy ultradźwiękowe) oraz wyrobów medycznych. Zawierające w składzie propanol 60g/100g. Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Wykonane z połączenia wiskozy i włókien syntetycznych gramatura 28 g/m². Chusteczka o wymiarach 20x20 cm. Możliwość stosowania do powierzchni wrażliwych np. wykonanych z polietylen (PE), polichlorek winylu (PVC), poliamid (PA), polipropylen (PP), akrylonitrylo-butadieno-styren (ABS), polioksymetylen (POM), żywica epoksydowa, poliuretan (PUR). Wyrób medyczny kl. IIa. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) do 5 min. możliwość rozszerzenie spektrum o wirus Noro 10min, Adeno w dłuższym czasie (15min). Opakowanie: Softpack 100 szt.”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający wymaga zawartości alkoholu 30g/100g.

Pytanie nr 39, dotyczy Zadania nr 4 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 1 gotowe do użycia niskoalkoholowe chusteczki przeznaczone do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni (ekrany dotykowe, smartfony, tablety, monitory) oraz wyrobów medycznych. Zawierające w składzie nadtlenek wodoru. Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Wykonane z PET 60%, 40% wiskoza. Chusteczka o wymiarach 20x20 cm. Możliwość stosowania do powierzchni wrażliwych. Przebadane dermatologicznie – możliwość stosowania bez używania rękawic. Wyrób medyczny kl. IIa. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma Sv40, Adeno) do 5 min. możliwość rozszerzenie spektrum o Tbc w dłuższym czasie. Opakowanie: Softpack 100 szt.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale o zawartości alkoholu nie wyższej niż 30g/100g.

Pytanie nr 40, dotyczy Zadania nr 4 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 2 gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (w tym plexiglas, inkubatory). Możliwość użycia do głowic USG – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG (w tym Siemens, GE). Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające czwartorzędowe związki amoniowe. Chusteczki o wymiarach 20 x 22 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B, F(Candida albicans), V(BVDV, Vaccinia, Noro) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min. Opakowanie: Box- min. 200 szt, Wkład- min. 200 szt.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41, dotyczy Zadania nr 4 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 3 chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego. Nasączone roztworem zawierającym propanol. Zawartość alkoholu 70g w 100g płynu. Bez dodatkowych substancji aktywnych, np. związków amoniowych, chlorheksydyny i innych. O wymiarach 13cm x 22cm. Spektrum działania: B, MRSA, F, V(HIV, HCV, HBV) do 1 min., Tbc (14348) do 2 min. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie: Box 125 szt, Wkład 125 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.(opakowania 180 szt, wkłady 624 szt)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42, dotyczy Zadania nr 4 poz. 4

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 4 pozycja 4 gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym. Przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych (w tym sond TEE). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, QAC, aldehydów, fenolu, chloru oraz ich pochodnych. Oparte na nadtlenu wodoru, nie wymagające aktywacji. chusteczek o wymiarach 20x20 cm. Okres przydatności po otwarciu 3 m-ce. Wyrób medyczny kl. IIb oraz produkt biobójczy. Spektrum działania: B, F, Tbc, S (EN16615) do 5 min, V Adeno (EN 14476) 30 sek. Opakowanie: Soft pack 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości (72szt)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43, dotyczy Zadania nr 3 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 3 pozycja 1 preparat w formie granulatu do mycia i dezynfekcji narzędzi, oprzyrządowania anestetycznego, endoskopów giętkich oraz sprzętu medycznego zawierającego silikon, poliwęglan, polisulfon, szkło akrylowe. Na bazie nadwęglanu sodu, TAED. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru. Możliwość użycia w myjniach ultradźwiękowych. Możliwość kontroli aktywności roztworu paskami testowymi, wliczonymi w koszt produktu (8 pasków testowych na każdy kilogram preparatu). Wyrób medyczny kl. IIb. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), Tbc, V(Noro, Adeno, Polio), S - w warunkach brudnych, w czasie do 15 min., w stężeniu do 2%. Opakowanie 6 kg z miarką. Wyrób medyczny kl. IIb”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44, dotyczy Zadania nr 3 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 3 pozycja 2 preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego termolabilnego ,w tym osprzętu anestezjologii i fiberoskopów. Płynny, w koncentracji. Nie wymagający stosowania aktywatora. Nadający się także do myjek ultradźwiękowych. Na bazie chlorku didecylodimetyloamonowego, poliheksametyleno biguanidyny, kompleks enzymatyczny, substancje zapachowe. Bez aldehydów, związków nadtlennowych, chloru, fenolu. Przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2, etap 2. Wyrób medyczny kl. IIB. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut (przy stężeniu 0,5%). Opakowanie: do 1L z dozownikiem z odpowiednim przeliczeniem ilości (50 szt)”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45, dotyczy Zadania nr 3 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 3 pozycja 3 płynny koncentrat myjąco – dezynfekujący przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i oprzyrządowania anestezjologicznego. Zawierający w składzie 3% nadtlenek wodoru. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenolu, chloru. Wykazujący dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B (EN 14561), F (Candida albicans) - EN 14562), Tbc – (M.Terrae) - EN 14348, V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. Produkt stężony. Możliwość używania roztworu roboczego do 14 dni (również w warunkach obciążenia surowicą, bez konieczności wcześniejszego czyszczenia narzędzi). Wyrób medyczny kl. IIB. Opakowanie 5L”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46, dotyczy Zadania nr 3 poz. 3

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 3 pozycja 3 płynny koncentrat myjąco – dezynfekujący przeznaczony do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i oprzyrządowania anestezjologicznego. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Zawierający w swoim składzie Chlorek didecylodimetyloamoniowy, diglukonian chlorheksydy, niejonowe środki powierzchniowo czynne, substancje zapachowe, barwnik i substancje pomocnicze. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenolu, chloru oraz substancji utleniających. Nie wymagający stosowania aktywatora. Nie powoduje korozji materiałów, wykazuje doskonałą kompatybilność materiałową. Spektrum działania:

B (EN 14561), F (Candida albicans) - EN 14562), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. w stężeniu od 0,5%, Tbc – (M.Terrae) - EN 14348 2% 60 min. Opakowanie 5L z pompką”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47, dotyczy Zadania nr 6 poz. 4

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 6 pozycja 4. Prosimy o wskazanie wielkości opakowania.”

Odpowiedź: Opakowania 500 ml kompatybilne z dozownikami łokciowymi Dermados. Zamawiający zmienił zapisy w załączniku 2 do SIWZ.

Pytanie nr 48, dotyczy Zadania nr 5 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 5 pozycja 1 preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego termolabilnego ,w tym osprzętu anestezjologii i fiberoskopów. Płynny, w koncentracji. Nie wymagający stosowania aktywatora. Nadający się także do myjek ultradźwiękowych. Na bazie poliheksametyleno biguanidyny, środki powierzchniowoczynne, stabilizatory, związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik. Bez aldehydów, związków nadtlennowych, chloru, fenolu. Przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2, etap 2. Wyrób medyczny kl. IIB. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut (przy stężeniu 0,5%). Wyrób medyczny kl. IIB. Opakowanie: 5l z pompką.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49 dotyczy Zadania nr 5 poz. 2

„Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 5 pozycja 2 gotowy do użycia płynny preparat przeznaczony do manualnej oraz półautomatycznej dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów giętkich oraz narzędzi termolabilnych. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenolu, QAC, amin oraz ich pochodnych.

Możliwość wielokrotnego stosowania roztworu trwałość roztworu 14 dni. Możliwość kontroli aktywności roztworu paskami. Zawierający w składzie kwas nadoctowy. Spektrum działania: B - EN 14561, F (C. Albicans, A. Niger) - EN 14562, Tbc (M.Terrae) - EN 14563, V (Adeno, Polio) - EN 14476, S (C.difficile) w czasie 5 min. Opakowanie 5L”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 50 dotyczy projektu umowy

„Paragraf 14 ust. 4 Prosimy o wyjaśnienie zapisów paragrafu 14 ust. 4 w związku obowiązującym aktem prawnym powszechnie obowiązującym w okresie stanu epidemii, ogłoszonego dnia 20.03.2020r. przez Ministra Zdrowia oraz obowiązywania ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 ze zmianami). Pandemia koronowirusa nie jest wykorzystywana przez Wykonawców do uniknięcia odpowiedzialności za nieterminowe i niekompletne dostawy. Zapis w parag. 14 ust. 4 jest to zapis jednostronny, dyskryminujący dostawcę. Prosimy o wyjaśnienie zapisów umowy w zakresie tego paragrafu, w związku z obowiązującymi przepisami.”

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż § 14 ust. 4 projektu umowy zabezpiecza Zamawiającego przed nieuczciwymi Wykonawcami, którzy bezpośrednio po zawarciu umowy lub po wyborze ich oferty jako najkorzystniejszej domagają się zmian w umowie (w zakresie ceny, terminu realizacji, kar umownych) na podstawie ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 ze zmianami), co może prowadzić do sytuacji, że takie zmiany spowodują, iż Zamawiający w umowie ma zapisane gorsze warunki niż były w innych ofertach przetargowych. Wspomniany zapis nie uniemożliwia korzystania z ww. ustawy w przypadku wystąpienia zmian i utrudnień, które nie były znane na dzień składania ofert (np. nowe wymagania lub zakazy prawne, wprowadzone po upływie terminu składania ofert, które mają wpływ na realizację umowy).

Jednocześnie akt prawny z 20.03.2020 r. potwierdza, iż na terenie Polski obowiązuje stan epidemii, a co za tym idzie tym bardziej nie może COVID-19 nie może w aktualnym momencie być traktowany jako sytuacja nieprzewidziana. Biorąc pod uwagę ocenę sytuacji przez pryzmat wydawanych ustaw i rozporządzeń należy również uznać, iż nie jest to sytuacja wyjątkowa, ani nie jest to sytuacja klęski żywiołowej, gdyż w tym zakresie nie wydano rozporządzeń lub ustaw potwierdzających taki stan.

Biorąc pod uwagę zapytanie Wykonawcy należy uznać, iż jest ono potwierdzeniem zapisu umowy, gdyż Wykonawca zna aktualny stan faktyczny i prawny w zakresie związanym z COVID-19, więc z powodu samego wystąpienia COVID-19 i sytuacji na dzień dzisiejszy znanej Wykonawcy nie powinien on, w przypadku zawarcia umowy, powoływać się na ww. czynniki w celu uniknięcia należytej realizacji umowy.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający zamieszcza pytania wraz z udzielonymi odpowiedziami i wyjaśnieniami na stronie internetowej: www.grochowski.waw.pl

Zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający zmieniony załącznik nr 2 do SIWZ zamieszcza na stronie internetowej: www.grochowski.waw.pl

PREZES ZARZĄDU

Witold Bromboszcz, MBA