

PŁOCKI ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

09-402 Płock, ul. Kościuszki 28
tel. (024) 364-51-00 fax. (024) 364-51-02

www.szpitalplock.pl e-mail: sekretariat@plockizoz.pl



Misja Szpitala Świętej Trójcy:

„Pacjent jest podmiotem wszystkich naszych działań zmierzających do poprawy jakości świadczonych usług medycznych”

PZOZ/DZP/382/17PN/17

Płock, dnia 25 maja 2017 roku

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa środków dezynfekcyjnych**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn.zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy pakietu nr 3 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie preparatu o takim samym składzie i spektrum działania, spełniającego wymogi opisu przedmiotu zamówienia zarejestrowanego, jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 2, dotyczy pakietu nr 3 poz. 1 i 2

W związku z tym, że na rynku istnieją preparaty różnych producentów konfekcjonowane w opakowaniach a 700 ml, które stosowane są w różnych systemach dozowania, prosimy o potwierdzenie, że oferowane preparaty i dozowniki muszą być kompatybilne z posiadanym przez Szpital zamkniętym system dozowania Sterisol, na dowód czego należy załączyć do oferty dokument potwierdzający kompatybilność oferowanego preparatu z system zamkniętym posiadanym przez Szpital, wystawiony przez producenta systemu dozowania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby oferowane preparaty i dozowniki były kompatybilne z systemem Sterisol.

Pytanie Nr 3, dotyczy pakietu nr 3 poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować preparat z opakowaniu 1l z dozownikiem przelewowym

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 4, dotyczy pakietu nr 4 poz. 10

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 10 Zamawiający dopuści preparat na bazie chlorku didecyldimetyloamoni i diglukonianu chlorheksydyny, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 5, dotyczy wzoru umowy § 4 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostarczenia opisanych dokumentów do 3 dni roboczych od daty otrzymania pisemnego wezwania

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1b i 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do poziomu 0,5% wartości przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie za każdy dzień opóźnienia w dostawie lub wymianie towaru?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Sąd Rejonowy dla M.St. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy KRS: 0000214083

Kapitał zakładowy: 37 618 000 zł

NIP: 774-28-24-705 REGON: 611416590

Nr księgi rejestrowej: 000000020618

Konto: Bank Handlowy w Warszawie S.A. 36 1030 1205 0000 0000 8384 9002



Pytanie Nr 7, dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwonnego (nie zawierającego składników zapachowych) preparatu w postaci granulatu do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi, endoskopów (opinia producenta) z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający nadwęglan sodu, kompatybilny z takimi materiałami jak stal nierdzewna i silikon, skuteczny w stężeniu ok. 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (C.difficile, B.Subtilis) - w czasie do 15 minut. Bez aktywatora. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami – faza 2, etap 2 - według obowiązujących w Polsce norm PN-EN 14 561 (bakteriobójcza), PN-EN 14 562 (pełna grzybobójcza), PN-EN 14 563 (pełna prątkobójcza M.terrae i M.avium) oraz faza 2, etap 1 PN-EN 14 476 (wirusobójcza). Preparat zawiera inhibitory korozji. Konfekcjonowany w opakowania 1 kg z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg SIWZ odnośnie czasu działania i przeznaczenia preparatu. Dopuszcza się opakowanie 1 kg przy odpowiednim przeliczeniu ilości.

Pytanie Nr 8, dotyczy pakietu nr 2 poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholu i czwartorzędowych soli amonowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727, EN 14561), F (Candida, Aspergillus) (EN13624, EN 14562), TbC (EN 14348, EN 14563) w czasie 30 sekund, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu bez zawartości QAV.

Pytanie Nr 9, dotyczy pakietu nr 2 poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72 g o szerokim spektrum bójczym wobec: B, F, TbC, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąc w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg SIWZ odnośnie spektrum biobójczego.

Pytanie Nr 10, dotyczy pakietu nr 2 poz. 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu myjącego, w którego skład wchodzi detergenty myjące oraz kompleks enzymów, które szybko i skutecznie upłynniają zabrudzenia oraz usuwają biofilm. Środek wykazuje skuteczność przy niskim stężeniu roboczym 0,3-0,5% w krótkim czasie 5-10 minut dodatkowo zapach preparatu nie jest uciążliwy dla personelu. Preparat wykazuje szeroką kompatybilność materiałową może być używany do instrumentarium chirurgicznego, anestezjologicznego, endoskopów, szkła laboratoryjnego oraz innych wyrobów medycznych z metalu i plastiku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 11, dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatów spełniających wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanych w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć i zamontować bez angażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispenso. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu STERISOL zawęża konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg kompatybilności z systemem Sterisol funkcjonującym w szpitalu.

Pytanie Nr 12, dotyczy pakietu nr 3 poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatów spełniających wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanych w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się

dostarczyć i zamontować bez angażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispensio. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu STERISOL zawęża konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg kompatybilności z systemem Sterisol funkcjonującym w szpitalu.

Pytanie Nr 13, dotyczy pakietu nr 3 poz. 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ o bardzo dobrych właściwościach myjących na bazie kompleksu enzymatycznego o szerokim spektrum mikrobójczym B,F,V/HIV,HBV,HCV, Herpeswirus, Rotawirus/ w czasie 15 minut i stężeniu 0,5%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymóg SIWZ odnośnie czasu działania preparatu.

Pytanie Nr 14, dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający zaakceptuje dozowanie płynu dezynfekcyjnego w poz. 1 w pakiecie nr 6 dla myjni miniETD2 PAA: na poziomie 14 ml/l (± 1 ml) a dla myjni ETD 4 PAA na poziomie 12 ml/l (± 1 ml), zgodnie z instrukcją obsługi myjni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający akceptuje.

Pytanie Nr 15, dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość Zaoferowania w Pakiecie nr 6 płynów w opakowaniach (kanistrach) wymagających modyfikacji przyłączy myjni endoskopowej a tym samym modyfikacji urządzenia medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie Nr 16, dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż z uwagi na zmianę rejestracji preparatu, Zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn.zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

§ 4 ust 7 istotnych postanowień umowy otrzymuje następujące brzmienie:

Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia dokumentów z przeprowadzonych badań mikrobiologicznych potwierdzających spektrum i czas działania oferowanych preparatów na każde żądanie Zamawiającego w trakcie trwania umowy, w terminie **3 dni roboczych** od daty otrzymania pisemnego wezwania - dotyczy wyrobów medycznych oraz produktów biobójczych.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl

WICEPRZEDSIĘDZIE
Marek Stawicki

PROKURENT
Maja Kulesza

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI

PZOZ/DZP/382/17PN/17 z dn. 25 maja 2017

Zgodnie z SIWZ Zamawiający prosi

o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 52 49.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy

Krystyna Szymczak-Kotowska
mgr dydaktyki medycznej
w zakresie pielęgniarstwa
Higienista epidemiolog
Specjalista higieny
Nr 2700182 A

