



www.wompcpl.eu

Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy Centrum Profilaktyczno-Lecznicze w Łodzi
ul. Aleksandrowska 61/63, 91-205 Łódź
samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej

sekretariat
tel.: (42) 27-21-900
fax.: (42) 27-21-809
e-mail: sekretariat@wompcpl.eu

NIP: 947-18-05-558
Regon: 000 29 42 89
Numer KRS: 0000022077
Księga Rejestrowa Nr 000000004457



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013
www.tuv.com
ID 9105045135

Łódź, dnia 2 maja 2022 roku

WOMPCPL.DTA.3331.2-1.2022.JJ

Do Wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.:

Dostawa środków ochrony indywidualnej (znak sprawy DTA.3331.2.2022).

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA SWZ

Zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udostępnia Wykonawcom odpowiedzi na zapytania złożone do prowadzonego postępowania z podaniem treści pytań.

Pytanie 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z formularza cenowego dla części 1 pozycji JEDNORAZOWE RĘKAWICE DIAGNOSTYCZNO-LECZNICZE NIESTERYLNE do osobnego pakietu. Podział ten umożliwiłby naszej firmie złożenie konkurencyjnej cenowo oferty dla asortymentu wskazanego w tej pozycji. Zgoda na powyższe zwiększy konkurencyjność postępowania i przyczyni się od uzyskania przez Zamawiającego korzystniejszej ceny.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji Jednorazowe rękawice diagnostyczno-lecznicze niesterylne do osobnego pakietu.

Pytanie 2

Cześć 2 poz. 1

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego o zawartości minimum 75-80g/100g posiadającego w składzie liczną substancję nawilżającą Pantenol, witaminę E, glicerynę, wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B (w tym MRSA), Tbc (M.terrae, M. avium), F (Candida albicans, Aspergillus Brasiliensis), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio). Higieniczna dezynfekcja 30s, chirurgiczna 1,5 min. Nie ma żadnych merytorycznych powodów do utrzymywania zapisów ograniczających konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.



Rzeczpospolita
Polska



województwo
łódzkie

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny





Pytanie 3

Cześć 2 poz. 2

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego o zawartości maximum 65g/100g. Wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B (w tym MRSA), Tbc (M.terrae, M. avium), F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno,) w czasie 30 sekund. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Posiadającego dualną rejestrację jako produkt biobójczy i wyrób medyczny. Nie ma żadnych merytorycznych powodów do utrzymywania zapisów ograniczających konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Cześć 2 poz. 3

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie QAV i amin; bez zawartości alkoholu, aldehydów, chlorheksydyny, chloru, fenoli i ich pochodnych; o pH 9-11; gotowego do użycia. Proponowany preparat ma szersze zastosowanie ponieważ może być użyty do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nieinwazyjnych oraz posiada znacznie lepsze parametry mikrobójcze 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. Nie ma żadnych merytorycznych powodów do utrzymywania zapisów ograniczających konkurencję.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat równoważny typu AHD 1000 alkoholowy płynny przeznaczony do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk oraz do dezynfekcji skóry, zawierający w składzie etanol – 79,9% (799 mg/g), substancje nawilżające, zapachowe i pielęgnujące, dodatek pochodnych kwasu mlekowego i glicerolu chroni skórę przed wysuszeniem, o spektrum działania B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. Albicans, A. brasiliensis)- do 30s. oraz V (Polio – 1 min., Adeno, Noro – 30 sek.), dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, BVDV (HCV), Vaccinia, H1N1, Rota – 30 sek., spełniający wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat równoważny typu Mediquick gotowy do użycia, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, zawierający w składzie 25,9 g etanol, 11,8 g propan-2-ol, 0,2 g alkylobiguanide, o spektrum działania- bakteriobójcze – 30 sek.; przeciwko prątkom gruźlicy: M.terrae – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; aktywność wobec





wirusów: VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., wykazujący dobrą kompatybilność materiałową m. in. ze szkłem, aluminium, stalą nierdzewną, metalem, ceramiką- potwierdzone oświadczeniem producenta, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat równoważny typu Lysoformin Plus Schaum, do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, gotowy do użycia, w sprayu, 100 g płynu zawiera: chlorowodorek poliheksametylenu biguanidyny (0,18 g), N-(3-aminopropyl) -N-dodecylopropano-1,3-diamina (0,46 g), chlorek didecyloдимetyloamonium (0,10 g), substancje zapachowe; Preparat wykazuje potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 5 min.; prątkobójcze: M.avium, M.tuberculosis - 15 min., M.terrae - 30 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Rota – 5 min. , Papova SV 40 – 15 min? pozostałe parametry zgodnie z załączona ulotką.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu do dezynfekcji rąk o ponad trzykrotnie wyższej wydajności niż produkt który został wyspecyfikowany w postępowaniu (tym samym zużycie produktu który chcemy zaproponować będzie dla Zamawiającego korzystniejsze o raz bardziej ekonomiczne) . Tj. produkt, o którego dopuszczenie wnosimy wymaga w przypadku higienicznej dezynfekcji rąk 2 x 1,5 ml w czasie 2 x 15 sek, w chirurgicznej dezynfekcji rąk 3 min 2 x 1,5 ml (zaś produkt Desmanol dozuje się zgodnie z ulotką producenta 2 x 1,5ml przy higienicznej dezynfekcja, i 2 x 5 ml przy chirurgicznej dezynfekcji rąk). Produkt o którego dopuszczenie wnosimy przeznaczony jest do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawiera w swoim składzie alkohol alifatyczny (etanol i propanol łącznie 70g/100g produktu) oraz substancje pielęgnujące (gliceryna). Nie posiada barwników, substancji zapachowych, chlorcheksydyny. Spektrum działania B (w tym MRSA), Tbc (M.terrae), F (candida albicans), V (BVDV, Vaccina, Rota, Noro). Produkt posiadający dodatkowo podwójną rejestrację jako produkt biobójczy i wyrób medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia alkoholowego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Polecanego do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych. Należy wspomnieć, że jedynie preparat o rejestracji wyrobu





Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy Centrum Profilaktyczno-Lecnicze w Łodzi
ul. Aleksandrowska 61/63, 91-205 Łódź
samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013

www.tuv.com
ID 9105045135

www.wompcpl.eu

sekretariat
tel.: (42) 27-21-900
fax.: (42) 27-21-809
e-mail: sekretariat@wompcpl.eu

NIP: 947-18-05-558
Regon: 000 29 42 89
Numer KRS: 0000022077
Księga Rejestrowa Nr 000000004457

biobójczego może być stosowany do powierzchni nie będących wyrobami medycznymi. Proponowany przez Wykonawcę preparat posiada podwójne dopuszczenie, jest dual usem, a więc został zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Preparat wyspecyfikowany, tj. MIKORZD AF LIQUIDI posiada jedynie rejestrację wyrobu medycznego co umożliwia dezynfekcję jedynie wyrobów medycznych.

Preparat o którego dopuszczenie nosimy zawieraj w swoim składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol) w ilości 70g/100 g płynu. Z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych. Bez dodatkowych substancji aktywnych (aldehydy, związki amonowe itp.). bezbarwny. pH 6,75-8,25. Wykazujący dobra kompatybilność materiałową (jak już zostało wspomniane powyżej) potwierdzoną badaniami FAMED. Proponowany preparat przez Wykonawcę spełnia wymagane spektrum działania ale działa w czasie znacznie krótszym niż preparat wyspecyfikowany: B – EN 13727 (MRSA) – w czasie do 30 sek., F (Candida albicans) – EN 13624 – do 15 sek., Tbc (M. terrare) – EN 14348 – do 30 sek., V (Rota, Vaccina, BVDV) – do 60 sek., Noro – 30 sek?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Prosimy o wyjaśnienie czy w związku z wymogiem cyt. „ *Gotowy do użycia alkoholowy preparat przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych*” Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy, co oznacza możliwość stosowania preparatu zarówno do dezynfekcji wyrobów medycznych ale również do dezynfekcji powierzchni typu klamki, blaty, stoły, uchwyty nie będącymi wyrobami medycznymi oraz powierzchni mających kontakt z żywnością?

Pytanie to kierujemy w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z 22 maja 2012r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. U. UE. L 167 z 27.06.2012, str. 1 z późn. zm.) zwanego dalej rozporządzeniem nr 528/2012 oraz zgodnie z Komunikatem Prezesa URPLWMIPB z dnia 11 września 2014 r. tj. **produkt do dezynfekcji powierzchni musi spełniać wymagania określone zarówno dla produktu biobójczego (kategoria I grupa 2) jak i dla wyrobu medycznego, tak więc musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny a także produkt biobójczy ze względu iż jest to środek o podwójnym przeznaczeniu (528/2012: Przypadek 3 – produkt przeznaczony jednocześnie do zastosowań dezynfekcyjnych (jako produkt biobójczy) oraz zastosowań medycznych (jako wyrób medyczny). Produkty do dezynfekcji powierzchni do kontaktu z żywnością - muszą być zarejestrowane w grupie PT 4 i muszą być produktem biobójczym.** Preparat o podwójnej (dualnej) rejestracji jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny może być stosowany do wszystkich powierzchni w tym podłóg i powierzchni mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga podwójnej rejestracji.

Pytanie 11

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na alkohol, gotowy do użycia w piance. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, do głowic USG, plexi oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z



Rzeczpospolita
Polska



województwo
łódzkie

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny





żywnością. Spektrum działania spełniające wymagania SWZ tj.: B, F, V (w tym wirusy HBV, HIV, HCV) w czasie do 60 sek w warunkach brudnych, Tbc - do 10 minut w warunkach brudnych. Produkt posiadający podwójną rejestrację, dual use – co znacznie poszerza możliwości stosowania produktu: do powierzchni wyrobów medycznych oraz pozostałych powierzchni nie będącymi wyrobami medycznymi?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Czy zamawiający dopuszcza rękawice w opakowaniach po 200 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Czy zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z normą 374-2:2014, 374-1:2016, reszta wymagań zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Czy zamawiający dopuszcza ręczniki typu „ZZ” o gramaturze 36g/m²

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 15

Czy zamawiający dopuszcza ręczniki pakowane po 200 szt. w karton zawierający 20 pakietów?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza – zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

Prosimy o modyfikację: - par. 6 ust. 1 pkt 1 na następujący: "10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy odstąpienie od umowy nastąpi z winy Wykonawcy"; - par. 6 ust. 1 pkt 2 na następujący: "10% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy bez uzasadnionej przyczyny"; - par. 6 ust. 1 pkt 5 na następujący: "1% wartości umowy, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru"

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie dopuszcza.





Wojewódzki Ośrodek Medycyny Pracy Centrum Profilaktyczno-Lecznicze w Łodzi
ul. Aleksandrowska 61/63, 91-205 Łódź
samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej



System
zarządzania
ISO 9001:2015
ISO 27001:2013
www.tuv.com
ID 9105045135

www.wompcpl.eu

sekretariat
tel.: (42) 27-21-900
fax.: (42) 27-21-809
e-mail: sekretariat@wompcpl.eu

NIP: 947-18-05-558
Regon: 000 29 42 89
Numer KRS: 0000022077
Księga Rejestrowa Nr 000000004457

MODYFIKACJA SWZ

W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie Załącznika nr 2/2 do SWZ – Formularz cenowy – środki dezynfekcyjne (Część 2).

Załącznik:
Załącznik nr 2/2 do SWZ po zmianie

