

Konin, 12.08.2019r.

WSZ-EP-25/713/2019

wg rozdzielnika

WYJAŚNIENIA DO SIWZ

Dotyczy przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 euro na dostawę środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie, nr sprawy: WSZ-EP-25/2019

W związku ze zgłoszonymi przez uczestnika postępowania przetargowego zapytaniami dotyczącymi SIWZ, niniejszym na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. - Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm.), uprzejmie wyjaśniamy:

1. do pakietu nr 13 poz. 1 i 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny trójenzymatyczny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych, endoskopów i innych wyrobów medycznych w postaci koncentratu, nie zawierający substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych oparty na synergistycznym kompleksie trzech enzymów różnych klas, oraz czwartorzędowych związków amoniowych i pochodnej aminowej o spektrum szerszym niż wymagane w SIWZ w czasie do 15 minut B (EN 13727) F(EN 13624), Tbc (EN 14348) , V (Adeno Polio Noro EN 14476) przebadany w warunkach wysokiego obciążenia organicznego w stężeniu roztworu roboczego 0,5%, będący jednodniowym roztworem roboczym, posiadający oświadczenie producenta o możliwości przechowywania narzędzi w roztworze preparatu do 72h, posiadający potwierdzoną badaniami skuteczność usuwania biofilmu, w opakowaniu a 5L w pozycji 1 i a'1L z wbudowanym dozownikiem dla pozycji 2?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. do pakietu nr 15 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat na bazie 2% aldehydu glutarowego, buforowanego przed pierwszym użyciem, wykazującego znacznie krótszy czas działania, niż wymagany w SIWZ: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN 14348, EN 14563), wirusy (w tym Polio i Adeno, EN 14476) w czasie 5 minut i spory EN 13704) w czasie 15 minut w opakowaniu a 5L?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. do pakietu nr 15 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski konfekcjonowane w opakowaniach a'25 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. do pakietu nr 16 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny, niepieniący środek myjący zawierający w składzie 4 enzymy różnych klas (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) o pH neutralnym, do mycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych. Możliwość zastosowania w ultradźwiękach, manualnie i maszynowo posiadający potwierdzoną przez producenta stabilność enzymów oraz skuteczność w rozpuszczaniu biofilmu, o właściwościach bakteriostatycznych w opakowaniu a'5l?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. do pakietu nr 19:

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie zapisu *Włóknina chusteczki nasączona preparatem posiadającym pozytywną opinię kliniczną IMiDz*. Zamawiający oczekuje zaoferowania w tej pozycji chusteczek a nie preparatu w płynie. Jest to sprzeczne z zapisem w pakiecie nr 17 w poz. 5 *Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615)*, którego treść dowodzi, że zamawiającemu znane są normy jakie winny być wymagane dla chusteczek. W związku z zaistniałymi rozbieżnościami prosimy o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga gotowych chusteczek, które są nasączone preparatem posiadającym pozytywną opinię kliniczną do stosowania w oddziałach pediatrycznych.

6. do pakietu nr 12 ust. 5 pkt 9 projektu umowy

Prosimy o wyjaśnienie i zmianę następujących zapisów *Zamawiający wymaga, aby Wykonawca posiadał dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do siedziby Zamawiającego kopii tych dokumentów na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 48 godzin od złożenia dyspozycji przez Zamawiającego. Opakowanie winno posiadać oryginalną etykietę w języku polskim. Naklejane, przeklejane etykiety na obcojęzyczne opakowanie nie będą akceptowane, gdyż zgodnie z literalnym brzmieniem Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia wyrażonym w ust. 14 pkt 3 Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą, a zapisy SIWZ nie mogą być sprzeczne z obowiązującymi przepisami prawa.*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.