



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościalkowskiego**

15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922



Białystok, dnia 08 kwietnia 2024 r.

DZP.2344.12.2024

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę środków do dezynfekcji

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościalkowskiego, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SWZ:

1. Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 6 poz. 4 i czy dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100 szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza , nie wyraża zgody na wydzielenie

2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 7 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% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami umowy

3. Pakiet 1 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu spełniającego zapisy SWZ, konfekcjonowanego w opakowania 5L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości do pełnych opakowań czyli 120 op.

4. Pakiet 1 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego o znacznie szerszym spektrum działania wobec: B,F,Tbc (M.Avium, M.Terrae), V (HBV, HCV i pozostałe osłonkowe, Vaccina, Rota, Noro, Adeno, Popova) w czasie 30 sekund z możliwością poszerzenia o wirus Polio. Preparat nie jest sklasyfikowany jako drażniący oczy i skóry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w przypadku, gdy preparat nie jest sklasyfikowany jako drażniący oczy i skórę, zamawiający nie wymaga potwierdzenia pozytywnej opinii klinicznej IMiDZ lub równoważny

5. Pakiet 1 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych, gotowy do użycia. Nie zawierający aldehydów, QAV i pochodnych biguanidyny. Zawierający min. 2 subst. aktywne, bez zawartości etanolu. Spektrum działania w warunkach brudnych: B, F - 30 sekund., V (HBV,HIV, Vaccina, Noro -) – 1 min, Adeno - 5 min. Butelka ze spryskiwaczem poj. 1 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia kryteriów dotyczących aktywności w stosunku do wirusa Papova

6. Pakiet 1 poz 8

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia ilości do pełnych opakowań czyli 840 op.

7. Pakiet 1 poz 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu spełniającego wszystkie zapisy SWZ którego stężenie wynosi od 0,3% i czas działania 10 minut o pH 7-8.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

8. Pakiet 1 poz 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu zawierającego 85% alkoholu etylowego, nie ma merytorycznego uzasadnienia do żądania, aby preparat miał min 87% alkoholu etylowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9. Pakiet 1 poz 12 i 13

Prosimy o wyjaśnienie, ponieważ z wiedzy Wykonawcy wynika, iż Zamawiający posiada w swoim szpitalu prawie 700 dozowników do opisanego systemu zamkniętego. Czy Zamawiający prawidłowo oszacował ilość dozowników niezbędnych do wykorzystania takiej ilości preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga użyczenia 368 dozowników w poz. 12 oraz 392 dozowników w poz. 13.

10. Pakiet 8 poz 5 i 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatów spełniających wszystkie zapisy SWZ, konfekcjonowanych w butelki o poj. 1000ml z przeliczeniem ilości. Posiadającego zestaw zastawek dozujących uniemożliwiającą wtórną kontaminację. 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 dopuści opakowanie o innej pojemności z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań. Zamawiający wymaga aby preparaty systemu uniemożliwiały wtórną kontaminację.

11. Pakiet 8 poz 12 i 13

Prosimy o wyjaśnienie, ponieważ Zamawiający wymaga dostarczenia do wymaganych ilości preparatów w pozycjach nie współmiernej ilości dozowników, mianowicie ilość wymaganych dozowników przekracza ilości zamawianych preparatów. Takie założenia są nielogiczne, ponieważ duża część dozowników nie zostanie wykorzystana. Czy Zamawiający nie pomylił ilości dozowników systemu zamkniętego z pakietem 1 poz 12 i 13?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Pakiet nr 8 poz. 5 – 50 sztuk dozowników; Pakiet nr 8 poz. 6 – 50 sztuk dozowników; Pakiet nr 1 poz. 12 – 368 sztuk dozowników ; Pakiet nr 1 poz. 13 – 392 sztuk dozowników.

12. Pakiet nr 1, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga oświadczenia wystawionego przez producenta urządzeń dozujących DG1 oraz DG3 mówiące o kompatybilności zaoferowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga oświadczenia wystawionego przez producenta urządzeń dozujących D61 oraz DG3. Zamawiający wymaga, oświadczenia producenta asortymentu Produktu, potwierdzającego, iż zaoferowany preparat nie uszkodza urządzeń dozujących D61 oraz DG3.

13. Pakiet nr 1, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych o masie 2,72 g, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza tabletek chlorowych

14. Pakiet nr 1, poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tlenowego preparatu w postaci higroskopijnego proszku, do mycia i dezynfekcji w obszarach wysokiego ryzyka nieinwazyjnych i niezranialnych wyrobów medycznych; przygotowanie roztworu w wodzie do 30°C; roztwór aktywny do 8 godzin; oparty na działaniu kwasu nadoctowego - bez nadboranu, aldehydów, związków amoniowych, chloru, fenolu; wskazany przez RKI dla ognisk epidemicznych dla zakresu skuteczności A/B; posiadający doskonałą kompatybilność materiałową oraz neutralne pH ok. 8,5 +/- 0,5 - dla stężenia 1% - 2%; spektrum działania: bakteriobójczy (EN 13727/EN 16615); drożdżakobójczy (EN 13624/EN 16615) – 1%, 5min; grzybobójczy (EN 13624/EN 16615), prątkobójczy (w tym prątki gruźlicy) (EN 14348/EN 16615), wirusobójczy (EN 14476) – 2%, 15min; ograniczone działanie wirusobójcze (EN 14476) – 1%, 10min; norowirus (zalecenia RKI 10/2022) – 2%, 10min; C.difficile (EN 17126) – 1%, 15min; sporobójczy (EN 17126) – 2%, 30min; wyrób medyczny. Opakowanie 1,5 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem udokumentowania działania na spory Clostridium difficile w czasie do 15 minut w stężeniu 1-2%.

15. Pakiet nr 1, poz. 11

W związku z niedostępnością opisanego przez Zamawiającego preparatu zwracamy się z prośbą o dopuszczenie koncentratu na bazie czwartorzędowych związków amonowych oraz dodocylaminie, bez zawartości alkoholu. spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

16. Pakiet nr 2, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezaldehydowego preparatu oparty na czwartorzędowych związkach i dodocylaminie do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym inkubatorów) oraz wstępnego zwilżania narzędzi chirurgicznych i inwazyjnych instrumentów medycznych o szerokim spektrum biobójczym wobec: B EN13727 (w tym MRSA i VRE), F EN13624(Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) w czasie ekspozycji do 30 sekund, Tbc EN14348 (M.Avium i M.Terrae) – 5 minut (warunki brudne), F EN13624(Aspergillus Niger) i S EN13704(CI, Difficile) – 15 min. Opakowanie 1000 ml ze spryskiwaczem pianowym z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny klasy IIb oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

17. Pakiet nr 2, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych nadziałanie alkoholu; na bazie H₂O₂ (< 2%) bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV); spektrum działania potwierdzone zgodnie z: VAH 2015 (w tym EN 16615, warunki brudne): bakterie, drożdże, grzyby – 5min; prątki – 15min; RKI: wirusy (osłonkowe, Adeno, Polyoma SV40, Rota) – do 1min; EN 16615 (warunki brudne) – Test 4 pół: bakterie, drożdże – 15s; grzyby – 5min; prątki – 15min; EN 13727 (bakteriobójczy) 15 sek; EN 13624 (drożdżakobójczy) 1 min; EN 13624 (grzybobójczy) 5 min; EN 14348 (bójczy wobec prątków gruźlicy, prątkobójczy) 5 min; działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe wg EN 14476 15 sek; EN 14476 (ograniczone spektrum działania wirusobójczego) 15 min; EN 14476 Adeno 30 sek.; EN 14476 Noro 15 min; EN 14476 Rota 30 sek; okres trwałości po pierwszym otwarciu – do końca okresu ważności; możliwość stosowania bez użycia środków ochrony indywidualnych; opakowanie 750ml; produkt posiadający podwójną rejestrację (wyrób medyczny i biobójczy)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

18. Pakiet nr 2, poz. 4, 5, 6, 7

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga produkt zarejestrowanych jako produkty lecznicze.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktów zarejestrowanych jako produkty lecznicze

19. Pakiet nr 3, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu wykazującego działanie bójcze B i F (C. Albicans) w czasie 15 min, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

20. Pakiet nr 5, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu wykazującego działanie przeciw wirusowi Polio w czasie 5 min, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Pakiet nr 5 nie zawiera pozycji 4.

21. Pakiet nr 8, poz. 5, 6

W związku z posiadaniem przez Zamawiającego systemu zamkniętego NEXA, prosimy o potwierdzenie iż nastąpiła omyłka i Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 750 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie o innej pojemności z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań. Zamawiający wymaga użyczenia dozowników kompatybilnych z zaoferowanym preparatem uniemożliwiających wtórną kontaminację tj. 50 sztuk – Pakiet nr 8 poz. 5;
50 sztuk – Pakiet nr 8 poz. 6