



**SZPITALE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 02/TP/2023

(art. 284 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości mniejszej niż progi unijne,
w trybie PODSTAWOWYM,

zgodnie z art. 275, pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych

(t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”,

wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

Z dnia: **04-04-2023r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.

TEL./FAX 58.777.66.73

Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl

Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl

KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

Pytanie 1.

Pakiet nr 8, poz. 3 Czy wymogiem dla wskazanej pozycji winno być zaoferowanie produktu barwionego ?

Odpowiedź: Zamawiający określił wymogi w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytania 2.

2.1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 4 i czy dopuści: Suche chusteczki w sztywnym wiaderku przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 30x34cm, zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, bez okresu ograniczającego stabilność po zalaniu, gramatura 70g/m², każda rolka zawierająca 100szt. chusteczek w jednorazowym wiaderku zabezpieczonym plombą.

lub

Suche chusteczki w sztywnym wiaderku przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 18x25cm, zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, bez okresu ograniczającego stabilność po zalaniu, gramatura 70g/m², każda rolka zawierająca 300szt. chusteczek w jednorazowym wiaderku zabezpieczonym plombą.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

2.2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 8 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 4 ustęp 8 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 netto 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:

Ad. 2.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Zamawiający dopuszcza chusteczki o wymiarach 30x34cm. Zamawiający nie dopuszcza chusteczek o wym. 18x25cm. - za małe w stosunku do wymagań Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodnie ze SWZ.

Ad. 2.2. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający zwraca uwagę, że to Wykonawca jest dostawcą, który za nienależyte wykonanie zamówienia podlega karze umownej. To Wykonawca świadczy dostawę na rzecz Zamawiającego, a nie odwrotnie, zatem kary umowne muszą zabezpieczyć właściwe wykonanie przedmiotu zamówienia.

Zamawiający zwraca szczególną uwagę, na okoliczność, którą Wykonawcy przede wszystkim powinni uwzględniać przy świadczeniu dostaw przedmiotu zamówienia objętego postępowaniem, iż jego braki lub wadliwa dostawa wprost przekłada się na zdrowie i życie pacjentów oraz personelu. Zamawiający nie musi wyjaśniać reżimów jakie istnieją w szpitalach, dostawcy produktów dla szpitali. Na Zamawiającym ciąży szczególny obowiązek zabezpieczenia interesów placówki służby zdrowia i jej pacjentów oraz personelu. Nie może być zatem mowy o niewłaściwej realizacji dostaw. Wskazane kary umowne, biorąc pod uwagę powyższe okoliczności są zdaniem Zamawiającego symboliczne. Wykonawca powinien skupić się na należywym wykonaniu umowy i zabezpieczeniu szpitala w potrzebne środki. Umowa przewiduje ponadto sankcję dla Zamawiającego w przypadku nie uregulowania płatności.

Pytania 3.

3.1. Pak. 2 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby do każdego opakowania była dostarczana pompka?

3.2. Pak. 2 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i pompkę ze względu na różne stawki podatku VAT?

3.3. Pak. 2 poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i pompkę ze względu na różne stawki podatku VAT?

3.4. Pak. 3 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i spryskiwacz ze względu na różne stawki podatku VAT?

3.5. Pak. 4 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający Alkil (C12-16) chlorku dimetylobenzyloamoni, 2-Fenoksyetanol, N-(3-aminopropyl)-dodecylopropano-1,3- diamina (diamina), Chlorek didecyldimetyloamoni do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością o spektrum działania bakteriobójczy (EN 13727, EN 13697, EN 16615), bójczy wobec prątków gruźlicy, prątkobójczy (EN 14348), drożdżakobójczy (EN 13624, EN 13697, EN 16615), grzybobójczy (EN 13624), wirusobójczy wobec: BVDV/vaccinia, rota, noro do 1% w czasie 30min w opakowaniach 1l z odpowiednim przeliczeniem ilości.

3.6. Pak. 4 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, powierzchni oraz endoskopów na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu, TAED, kompleks enzymatyczny (lipaza, amylaza, proteaza), inhibitory korozji, surfaktanty), bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania : Działa bakteriobójczo (łącznie z MRSA), bójczy wobec prątków gruźlicy, prątkobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, norowirusa, adenowirusa, poliovirusa oraz sporobójczo (wobec Clostridium difficile, Clostridium sporogenes, Bacillus subtilis). - wykazujący działanie bójcze w stężeniu do 2% w czasie do 15 minut.. Stabilność roztworu roboczego- 36 godzin w opakowaniach 1,5kg?

3.7. Pak. 4 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania a 220szt? W przypadku zgody prosimy o informację ile należy wycenić opakowań.

3.8. Pak. 4 poz. 3,4 Prosimy o informację czy w przypadku mniejszych opakowań np. 100szt należy wycenić 800op czy odpowiedni przeliczyć.

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający nie wymaga.

Ad. 3.2. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 3.5. Zamawiający określił skład chemiczny pozycji w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 3.6. Zamawiający określił warunki działania i spektrum w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 3.7. Zamawiający nie wyraża zgody - ilość w opakowaniu określił w SWZ.

Ad. 3.8. Odpowiednio przeliczyć do 200 w opakowaniu.

Pytania 4.

4.1. Pakiet nr 1

Czy Zamawiający oczekuje minimalnego spektrum bójczego w warunkach brudnych B, F, Tbc(M.tere), V(Polio,Adeno,Noro), S-C.difficile do 1000ppm (1tab./5l wody)?

4.2. Pakiet 4 , poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia włókninowe chusteczki nasączone alkoholowym preparatem do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowane chusteczki wykazują skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiadają

dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: 25 g etanol (94%), 35 g propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B – EN 13727, 16615 F(C.albicans) – EN 13624, Tbc –EN 14348, V(zgodnie z wytycznymi DVV/ RKI: BVDV, vaccinia), V(EN14476) noro - 1 minuta, F EN 13624 – 2min., możliwość rozszerzenia spektrum o adeno i polio w dłuższym czasie. Wyrób medyczny IIa. Chusteczki w rozmiarze 20x20cm, opakowanie typu tuba (chusteczki + wkład) zawierają 220 szt. chusteczek. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

4.3. Pakiet 12 poz. 8

W związku z zakończeniem produkcji preparatu w opakowaniach po 10 szt. rękawic zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu w opakowaniach po 8 szt. rękawic, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

4.4. W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

4.5. W celu zagwarantowania Zamawiającemu bezpieczeństwa logistyki oraz przechowywania produktów przez wszystkich Wykonawców, dla których Producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga od Oferenta wypełnienia wymagań zawartych w Art. 14 ust. 3. 745/2017 MDR [wymaganie obowiązuje od 26 maja 2021r] „Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.” tzn. na każdym etapie transportu i magazynowania zapewnienie warunków określonych przez producenta i możliwość udokumentowania zapewnienia tych warunków" Na potwierdzenie spełnienia wymagań Oferent zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie. w którym potwierdzi spełnienie zgodności z Art. 14 ust. 3. 745/2017 MDR oraz w którym zapewni, że w momencie cyklicznej kontroli jest w stanie przedłożyć organom nadzoru rynku nad wyrobami medycznymi w RP, w tym Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, odpowiednią dokumentację potwierdzającą spełnienie ww. przepisów.

4.6. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dla kosmetyków wprowadzenia do obrotu zgodnie z art. 2 ust. 12 ustawy z dnia 4 października 2018 r. (Dz. U. z 2018 r ., poz. 2227) - potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (portal CPNP) zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r.

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający określił oczekiwane warunki w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 4.2. Zamawiający nie dopuszcza - Zamawiający określił skład op. do 200 szt.

Ad. 4.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 4.4. W górę do pełnego opakowania.

Ad. 4.5. Zamawiający określił wymagania w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 4.6. Zamawiający określił wymagania w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Pytania 5.

5.1. Pakiet 3 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie QAV i amin. Spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

5.2. Pakiet 3 poz 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ o wymiarach 18,5x39cm.

5.3. Pakiet 4 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie QAV i amin. Posiadającego dualną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Wykazujący działanie już w stężeniu 0,5%. Konfekcjonowany w opakowania 1l z przeliczeniem ilości.

5.4. Pakiet 8 poz 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji spełniającej wszystkie zapisy SWZ konfekcjonowanej w kanister po 5L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający określił oczekiwany skład preparatu w SWZ. Postępować zgodnie ze SWZ.

Ad. 5.2. Zamawiający na tym etapie nie ocenia tylko oczekuje opisanego w SWZ preparatu do użycia

Ad. 5.3. Zamawiający na tym etapie nie ocenia tylko oczekuje opisanego w SWZ środka o opisanym składzie do użycia

Ad. 5.4. Zamawiający na tym etapie nie ocenia tylko oczekuje opisanego w SWZ środka o określonej w SWZ gramaturze

Pytania 6.

6.1. Dotyczy Pakietu nr 9: Czy Zamawiający oczekuje aby preparat był przebadany wg normy EN 17126 wobec spor C. difficile w czasie zgodnym z opisem przedmiotu zamówienia – do 30 min?

6.2. Dotyczy Pakietu nr 9: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, który został przebadany na grzyby, prątki gruźlicy i spory C. difficile niezgodnie z obowiązującymi normami dla obszaru medycznego a jedynie na podstawie normy **EN 16615**, która służy do badania skuteczności preparatu w zakresie bakteriobójczości i drożdżakobójczości (C. albicans) a wykorzystywanie jej do badania w innych zakresach skuteczności bójczej jest nieuprawnione i nieautoryzowane przez Komitet Normalizacyjny i nie pozwala na jednoznaczne porównanie efektywności preparatów dezynfekcyjnych w poszczególnych zastosowaniach?

6.3. Dotyczy Pakietu nr 14: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje aby 1

chusteczka uwalniała 10 000 ppm aktywnego chloru.

6.4. Dotyczy Pakietu nr 14: Czy Zamawiający dopuści chusteczki spełniające wymagania SWZ o spektrum działania: V (Polio, Adeno, Noro) - 5 minut, B, F, Tbc (M.terrae, M.avium), S (C.difficile, B.subtilis, C.perfringens, C.difficile R027) - 15 minut?

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Tak, Zamawiający oczekuje.

Ad. 6.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Ad. 6.3. Tak, Zamawiający potwierdza.

Ad. 6.4. Zamawiający dopuszcza.

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński