



Numer sprawy: ZP 07/22

Grajewo, dnia 07.06.2022 r.

DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym pn. „Dostawa środków dezynfekcyjnych”

Zamawiający przekazuje poniżej zapytania do treści Zaprośzenia do składania ofert wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania pozytywnej opinii IMiDz ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Pakiet 7

W związku z wycofaniem pojemności 100 ml, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie pojemności konfekcjonowanej po 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 2 i czy dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I, dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci przez Instytut Matki i Dziecka?
lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci przez Instytut Matki i Dziecka?

PS. POZA PYTANIEM- NIE MOŻNA STOSOWAĆ GAZIKÓW ALKOHOLOWYCH DO PIELEGNACJI PĘPKA NIEMOWLĄT, TERAZ ZALECANE JEST SZARE MYDŁO I OKTENIDYNA.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 2. Zamawiający dopuszcza - Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I, dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci przez Instytut Matki i Dziecka.



Pytanie 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 dopuści:

Suche chusteczki w rolkach do nasączenia dowolnym środkiem myjącym-dezynfekującym.

Przeznaczone do mycia i dezynfekcji lub osuszania powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej włókniny (celuloza, poliester, wiskoza). Produkt niepylący, nie pozostawiający smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 30x34cm pakowane w wiaderka. Wiaderko 100 szt. Wyposażone w system umożliwiający pobór pojedynczych chusteczek. Wyrób medyczny. Oraz kompatybilny z nimi Wkład uzupełniający- Suche chusteczki w rolkach wykonane z wysokogatunkowej włókniny (celuloza, poliester, wiskoza). Produkt niepylący, nie pozostawiający smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 30x34cm. Wyrób medyczny. Rolka 100 szt.

lub

Suche chusteczki w rolkach do nasączenia dowolnym środkiem myjącym-dezynfekującym.

Przeznaczone do mycia i dezynfekcji lub osuszania powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej włókniny (celuloza, poliester, wiskoza). Produkt niepylący, nie pozostawiający smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 18x25cm pakowane w wiaderka. Wiaderko 300 szt. Wyposażone w system umożliwiający pobór pojedynczych chusteczek. Wyrób medyczny. Oraz kompatybilny z nimi Wkład uzupełniający- Suche chusteczki w rolkach wykonane z wysokogatunkowej włókniny (celuloza, poliester, wiskoza). Produkt niepylący, nie pozostawiający smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 18x25cm. Wyrób medyczny. Rolka 300 szt.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza - suche chusteczki w rolkach do nasączenia dowolnym środkiem myjącym-dezynfekującym. Przeznaczone do mycia i dezynfekcji lub osuszania powierzchni. Wykonane z wysokogatunkowej włókniny (celuloza, poliester, wiskoza). Produkt niepylący, nie pozostawiający smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 30x34cm pakowane w wiaderka. Wiaderko 100 szt. Wyposażone w system umożliwiający pobór pojedynczych chusteczek. Wyrób medyczny. Oraz kompatybilny z nimi Wkład uzupełniający- Suche chusteczki w rolkach wykonane z wysokogatunkowej włókniny (celuloza, poliester, wiskoza). Produkt niepylący, nie pozostawiający smug po użyciu. Chusteczki w rozmiarze 30x34cm. Wyrób medyczny. Rolka 100 szt. Po przeliczeniu tj. 40 op. wiaderek z wkładem po 100 szt.

Pytanie 5

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 7 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru). lub o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 7 o treści: Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany. lub o dopisanie na końcu paragrafu 7 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 0.05% maksymalnej wartości netto Umowy za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.



Pytanie 6

Pakiet 1 poz 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu, który jest używany u Państwa w placówce od wielu lat o nazwie Chemisept Gel, spełniający zapisy SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie SWZ.

Pytanie 7

Pakiet 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów giętkich; zawierający aminy, QAV i związki powierzchniowo czynne; nie zawierający: aldehydów, fenoli, aktywnego tlenu i biguanidyny, glikoli, fenoksypropanolu; z możliwością użycia w myjkach ultradźwiękowych – do 15min; skuteczny na bakterie i,Tbc, grzyby, wirusy (HCV, HBV , HIV, Rota, Noro) w czasie 15 min, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirusa Cl. Difficile w czasie do 60 min; Wymagana kompatybilność z instrumentarium chirurgicznym i konfekcjonowany w opakowaniach 1000ml i 5000ml z pompką; wyrób medyczny klasy IIB.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w koncentracji na bazie trzech enzymów (proteazy, lipazy, amylazy) oraz chlorku didecylodimetyloamonowego, z zawartością propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo czynnych i związków chelatujących, do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych narzędzi medycznych, doskonale rozpuszczający zanieczyszczenia i zapobiegający powstawaniu biofilmu, skuteczny wobec B, Tbc, Y, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 10 minut, przebadany w stężeniu 0,5% w warunkach brudnych zgodnie z obowiązującymi normami, z możliwością zastosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych, wyrób medyczny klasy IIb?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dotyczy pakietu 9:

Dot. poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie chlorku benzalkonium, chlorku didecylodimetyloamonowego wykazujące skuteczność bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min.,grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min, o rozmiarach 20x28 cm i gr 32g, zarejestrowane jako wyrób medyczny ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy pakietu 9:

Dot. poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu, o wymiarach 13x19 cm i gr. 23g/cm², wykazujące działanie biobójcze wobec B wg DGHM, F (C.albicans) wg DGHM, Tbc (M.terrae, M.avium) wg EN 14348 w czasie 1 min., V (HIV,HBV,HCV,Adeno,Rota,Vaccinia) wg RKI, V(Noro) wg EN 14476 w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) wg EN 14476 w czasie 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 100 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?



Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dotyczy Pakietu 11:

Czy Zamawiający dopuści do oceny pojemnik oraz suche chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, wykonane z wiskozy i poliestru, w rozmiarze 18x39cm, niesklasyfikowane jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 2 ust. 11 użytego określenia „opóźnień” określeniem „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający zmienił wzór umowy uwzględniając zaproponowaną zmianę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 8 ust. 4 p. 2 „2-krotnego opóźnienia określeniem „ 3 – krotnej zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zamawiający zmienił wzór umowy uwzględniając zaproponowaną zmianę.

Pytanie 14

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 11 ust. 2 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 15

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 1 Zamawiający dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x1,5 ml w czasie 2x90 sek. Preparat o przedłużonym działaniu do 3 godz. Produkt biobójczy. Preparat posiadający badania dermatologiczne. Preparat w workach o poj. 1L w systemie zamkniętym ? W przypadku wyrażenia zgody bardzo proszę o podanie ilości dozowników jakie należy przekazać Zamawiającemu na czas trwania umowy.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 2 Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sek. Preparat o przedłużonym działaniu do 3 godz. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji



powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych, preparat o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy, preparat w opakowaniach zgodnych z SWZ ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17

Czy w Pakiecie nr 1 poz. 3 Zamawiający dopuści emulsję w postaci pianki do higienicznego mycia rąk . Nie zawierająca mydła. Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie. Zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone. Rejestracja jako kosmetyk, Opakowanie wkład 1l do dozownika w systemie zamkniętym ? W przypadku wyrażenia zgody bardzo proszę o podanie ilości dozowników jakie należy przekazać Zamawiającemu na czas trwania umowy.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Czy w Pakiecie nr 4 poz. 1 Zamawiający dopuści enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1, zgodnie z normą EN 14885. Wyrób medyczny klasy IIb, preparat w opakowaniach zgodnych z SWZ ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy w Pakiecie nr 8 poz. 3 Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia preparat sporobójczy do dezynfekcji i mycia małych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych w miejscach wysokiego ryzyka w postaci płynu. Przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni sprzętu medycznego, w tym łóżek i foteli zabiegowych, szafek pacjenta, aparatury medycznej i operacyjnej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego, a także końcówek stomatologicznych, unitów, lamp zabiegowych, blatów roboczych, łyżek protetycznych, protez i wycisków. Może być używany do dezynfekcji materiałów wykonanych z tworzyw sztucznych ABS, materiałów obiciowych w tym skóry naturalnej, gumy, silikonu oraz innych powierzchni odpornych na działanie alkoholu. Preparat na bazie alkoholu etylowego, izopropanolu oraz nadtlenu wodoru. Spektrum: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, Sars-Cov-2, Noro, Spory (B.subtilis, C. difficile, robotyp R027). Wyrób medyczny klasy IIa, w opakowaniach o poj. 1L ze spryskiwaczem, po odpowiednim przeliczeniu tj. 38 op. x 1L ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 1 Zamawiający dopuści chusteczki w pojemnikach o poj. 100 szt. (zamiast 200szt.) po odpowiednim przeliczeniu tj. 600 op. x 100 szt. ? Chusteczki spełniające pozostałe wymagania zawarte w SWZ.



Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Czy w Pakiecie nr 9 poz. 2 Zamawiający dopuści chusteczki w pojemnikach o poj. 100 szt. (zamiast 200szt.) po odpowiednim przeliczeniu tj. 200 op. x 100 szt. ? Chusteczki spełniające pozostałe wymagania zawarte w SWZ.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Czy w Pakiecie nr 11 poz. 1 Zamawiający dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem, opakowanie: wiaderko wielokrotnego użytku zawierające wkład: 100 szt. ściereczek, po odpowiednim przeliczeniu tj. 40 szt. wiaderek z wkładem po 100 szt. ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza. Po przeliczeniu tj. 40 op. wiaderek z wkładem po 100 szt.

Pytanie 23

Czy w Pakiecie nr 11 poz. 2 Zamawiający dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem, opakowanie: wkład uzupełniający 100 szt. ściereczek, po odpowiednim przeliczeniu tj. 400 szt. wkładów uzupełniających po 100 szt. ?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24

Pakiet 9 poz 1 i 2

Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia w istocie cytując dokładną specyfikację techniczną produktu Velox Na i tym samym wskazał na produkt konkretnego producenta firmy Medispet. Ewidentnie Zamawiający nie miał na celu opisanie swoich potrzeb w zakresie preparatu o takim przeznaczeniu a jedynie dopasowanie się do możliwości ofertowej jednego producenta. W związku z tym informujemy iż Zamawiający może opisać przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia jedynie wtedy, gdy jest to uzasadnione specyfiką zamówienia oraz nie można opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert



równoważnych. Dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia na podstawie ustawy PZP, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11). Postawione przez Zamawiającego wymagania dopuszczające jedynie preparaty na bazie min. 89% alkoholu etylowego eliminuje złożenie ofert konkurencyjnych. Istotnym jest, że ustawa PZP posługuje się sformułowaniem „mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”*. Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję, zaś dowód na okoliczności, że do takiego utrudnienia nie doszło ciąży na Zamawiającym (wyrok KIO z dnia 10 kwietnia 2013 r., sygn. akt: KIO 694/13). Jednocześnie przypominamy Zamawiającemu że naruszenie przepisów ustawy Pzp stanowi czyn naruszający dyscyplinę finansów publicznych (zgodnie z przepisem art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych: naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję).

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie QAV i amin, zarejestrowanych jako wyrób medyczny o wymiarach co najmniej 13x20cm konfekcjonowanych w opakowania po 200 sztuk.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 8 poz 1

Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia w istocie cytując dokładną specyfikację techniczną produktu Velox Top AF i tym samym wskazał na produkt konkretnego producenta firmy Medispet. Ewidentnie Zamawiający nie miał na celu opisanie swoich potrzeb w zakresie preparatu o takim przeznaczeniu a jedynie dopasowanie się do możliwości ofertowej jednego producenta. W związku z tym informujemy iż Zamawiający może opisać przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia jedynie wtedy, gdy jest to uzasadnione specyfiką zamówienia oraz nie można opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia na podstawie ustawy PZP, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11). Postawione przez Zamawiającego wymagania dopuszczające jedynie preparaty na bazie min. 89% alkoholu etylowego eliminuje złożenie ofert konkurencyjnych. Istotnym jest, że ustawa PZP posługuje się sformułowaniem „mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”*. Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję,



zaś dowód na okoliczności, że do takiego utrudnienia nie doszło cięży na Zamawiającym (wyrok KIO z dnia 10 kwietnia 2013 r., sygn. akt: KIO 694/13). Jednocześnie przypominamy Zamawiającemu że naruszenie przepisów ustawy Pzp stanowi czyn naruszający dyscyplinę finansów publicznych (zgodnie z przepisem art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych: naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję).

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego spełniającego wszystkie zapisy SWZ o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B,F(candia), Tbc(M.terrae i M.Aviium), V (HIV, HBV, HCV, grypa A, B, C, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, rota, Adeno, Noro) w czasie 30 sekund. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia do żądania danego składu chemicznego preparatu, jest to zapis służący tylko i wyłącznie do zablokowania możliwości złożenia konkurencyjnych ofertę.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Pakiet 8 poz 2

Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia w istocie cytując dokładną specyfikację techniczną produktu Velox Foam Extra i tym samym wskazał na produkt konkretnego producenta firmy Medispet. Ewidentnie Zamawiający nie miał na celu opisanie swoich potrzeb w zakresie preparatu o takim przeznaczeniu a jedynie dopasowanie się do możliwości ofertowej jednego producenta. W związku z tym informujemy iż Zamawiający może opisać przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia jedynie wtedy, gdy jest to uzasadnione specyfiką zamówienia oraz nie można opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia na podstawie ustawy PZP, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11). Postawione przez Zamawiającego wymagania dopuszczające jedynie preparaty na bazie min. 89% alkoholu etylowego eliminuje złożenie ofert konkurencyjnych. Istotnym jest, że ustawa PZP posługuje się sformułowaniem „mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”. Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję, zaś dowód na okoliczności, że do takiego utrudnienia nie doszło cięży na Zamawiającym (wyrok KIO z dnia 10 kwietnia 2013 r., sygn. akt: KIO 694/13). Jednocześnie przypominamy Zamawiającemu że naruszenie przepisów ustawy Pzp stanowi czyn naruszający dyscyplinę finansów publicznych (zgodnie z przepisem art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych: naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję).

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie QAV i amin spełniającego wszystkie zapisy SWZ o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(cadida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Aviium i Terrae) w czasie 5 minut w



SZPITAL OGÓLNY
im. dr Witolda Gineła w Grajewie

warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia do żądania danego składu chemicznego preparatu, jest to zapis służący tylko i wyłącznie do zablokowania możliwości złożenia konkurencyjnych ofert. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIB

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i Zamawiającego. Wszyscy Wykonawcy w składanych ofertach zobowiązani są uwzględnić w/w zmiany. Zamawiający przedłuża termin składania ofert do: 13.06.2022 r. do godz. 09:00.