

EZ.28.31.676.2018.BWCH

Łódź, dnia 10.05.2019 r.
Numer sprawy: **EZ.28.31.2019**

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana SIWZ

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 221 000 euro na **dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

I. Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 2,4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania zadane w przedmiotowym postępowaniu oraz zmianę SIWZ

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat w poz. 1 i 2 wykazywał działanie bójcze wobec wymaganego spektrum B (Tbc, MRSA), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio) w czasie higienicznej dezynfekcji rąk wg normy PN EN 1500 tj. 30 sek. oraz w czasie trwania chirurgicznej dezynfekcji rąk wg normy PN EN 12791 tj. 90 sek.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy Pakietu nr 1 poz.1.

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania, ze składnikiem nawilżającym, bez zawartości barwników, zawierający 2 substancje aktywne, dobrze wchłaniający, nie pozostawia uczucia klejenia. Wykazujący działanie bójcze w czasie higieniczna w czasie higienicznej dezynfekcji rąk przez 30 sek., chirurgicznej dezynfekcji rąk przez 2 x 90 sek. Spektrum działania: B (Tbc, MRSA), F, V: HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio. Produkt biobójczy. Opakowanie a 500 ml. Opakowania pasujące do dozowników Dermados.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

3. Dotyczy Pakietu nr 1 poz.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), zawierającego etanol i bifenyl-2-ol, o skuteczności wobec: B (MRSA, Tbc), F (C.albicans), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Poliowirus, Rotawirus, Norowirus (MNV)) o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, produkt biobójczy, w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, będącego produktem biobójczym o natychmiastowym i przedłużonym działaniu na bazie min. 3 substancji aktywnych – mieszaniny alkoholi tym etanolu (80,5%) propanolu (8%) oraz chlorku didecyldimetyloamionowego i fenoksyetanolu z zawartością substancji pielęgnujących (gliceryna), bez chlorheksydyny, jodu, kwasu mlekowego, o neutralnym pH ok.7, o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 1,5 minuty, B (PN EN 13727), V (PN EN 14476 Polio, Adeno, Noro) Tbc (PN EN 13727 M.terrae, M.avium) F (PN EN 1650 Candida albicans, Aspergillus Niger) w opakowaniach a 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

5. Dotyczy Pakietu nr 1 poz.2.

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania, ze składnikiem nawilżającym, bez zawartości barwników, zawierający 2 substancje aktywne, dobrze wchłaniający, nie pozostawia uczucia klejenia. Wykazujący działanie bójcze w czasie higieniczna w czasie higienicznej dezynfekcji rąk przez 30 sek., chirurgicznej dezynfekcji rąk przez 2 x 90 sek. Spektrum działania: B (Tbc, MRSA), F, V: HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Polio. Produkt biobójczy. Opakowanie a 50 ml., po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

6. Dotyczy Pakietu nr 1 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci żelu przeznaczanego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), zawierającego etanol i bifenyl-2-ol, o skuteczności wobec: B (MRSA, Tbc), F (C.albicans), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Poliowirus, Rotawirus, Norowirus (MNV)) o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, produkt biobójczy, w opakowaniach a 100ml, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

7. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk; zawierający w 100g 18g 1-propanolu i 45g alkoholu etylowego oraz składniki pielęgnujące (gliceryna i bisabolol), nawilżające i regenerujące skórę; bez substancji zapachowych, barwników i dodatkowych substancji aktywnych (chlorheksydyny, QAV, pochodnych fenolowych; itp.); skuteczny w czasie 15s (dezynfekcja higieniczna) i 90s (dezynfekcja chirurgiczna); skuteczny na bakterie (w tym Tbc, MRSA), grzyby, wirusy (Rota, Herpes Simplex, HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Adeno, Polio wg. EN-PN 14476); konfekcjonowany w opakowaniu 100 ml; produkt biobójczy? Proponowany preparat to Softaman visco rub, aktualnie używany w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

8. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, będącego produktem biobójczym o natychmiastowym i przedłużonym działaniu na bazie min. 3 substancji aktywnych – mieszaniny alkoholi tym etanolu (80,5%) propanolu (8%) oraz chlorku didecylodimetyloamionowego i fenoksyetanolu z zawartością substancji pielęgnujących (gliceryna), bez chlorheksydyny, jodu, kwasu mlekowego, o neutralnym pH ok.7, o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 1,5 minuty, B (PN EN 13727), V (PN EN 14476 Polio, Adeno, Noro) Tbc (PN EN 13727 M.terrae, M.avium) F (PN EN 1650 Candida albicans, Aspergillus Niger) w opakowaniach a 100ml z atomizerem z przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

9. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat w płynie przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze; oparty na mieszaninie wyłącznie alkoholowych substancji czynnych, bez zawartości potencjalnie drażniących i alergizujących związków takich jak barwniki, środki zapachowe, pochodne fenolowe i chlorheksydyny, kwasy organiczne; pH 5,5; skuteczny w czasie 30s (dezynfekcja higieniczna) i 90s (dezynfekcja chirurgiczna); skuteczny na bakterie (w tym Tbc), grzyby i drożdżaki, wirusy (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio); przebadany wg. EN 14476; z której wynika, że preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bezwzględnie musi wykazywać działanie na wirusy Noro, Adeno i Polio, konfekcjonowany w opakowaniach 500ml- Opakowania pasujące do dozowników typu Dermados, produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

10. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający podtrzymuje zapis odnośnie wymaganego spektrum działania: " B, F, V, HIV, HBV, HCV, rotawirus", które jest niezgodne z normą EN 14476? Z wiedzy Wykonawcy wynika, iż preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk powinny wykazywać minimum skuteczność na wirusy: Noro, Adeno i Polio?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

11. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie gotowego do użycia alkoholowego preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie Popan- 2-ol (75g), zawierającego substancje pielęgnujące (dexpantenol + ethylhexylglycerol), bez substancji barwiących oraz zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30 s., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) w ciągu 90 s. Spektrum działania: bakterie (w tym prątki), grzyby drożdżopodobne - 30 sek., V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) – 15 s., Noro -30 sek., Adeno – 2 min.? Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

12. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 sekund i chirurgicznej 90 sekund, zawierającego w 100 g preparatu: 79 g etanolu i 0,10g 2-bifenylolu, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających

wysuszaniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, Polio), o pH 6, produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

13. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1

W związku z faktem, że opisany w pakiecie preparat nie posiada pełnej skuteczności wirusobójczej wobec obligatoryjnych wirusów Adeno, Polio i Noro zgodnie ze zaktualizowaną normą PN EN 14476:2013+ A1:2015, według której dla zapewnienia pełnej skuteczności wirusobójczej niezbędne jest posiadanie działania wobec wszystkich trzech mikroorganizmów testowych zwracam się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, będącego produktem biobójczym o natychmiastowym i przedłużonym działaniu na bazie min. 3 różnych substancji aktywnych – mieszaniny alkoholu tym etanolu (80,5%) propanolu (8%) oraz chlorku didecylodimetyloamionowego i fenoksyetanolu z zawartością substancji pielęgnujących (gliceryna), bez chlorheksydyny, jodu, kwasu mlekowego, o neutralnym pH ok.7, o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 1,5 minuty, B (PN EN 13727), V (PN EN 14476 Polio, Adeno, Noro) Tbc (PN EN 13727 M.terrae, M.avium) F (PN EN 1650 Candida albicans, Aspergillus Niger) w opakowaniach a 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

14. Dotyczy Pakietu nr 2 poz.2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji myjącej, przeznaczonego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, sprawdzonego dermatologicznie, chroniącego i pielęgnującego skórę podczas mycia, odpowiedniego dla skóry wrażliwej i zniszczonej, bez barwników oraz mydła, z zawartością alantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, o pH ok. 5,0 , w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

15. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łagodną emulsję do chirurgicznego, higienicznego mycia rąk i całego ciała, do mycia włosów, do mycia i kąpeli dzieci oraz niemowląt; o pH 5,5; z zawartością APG, białek powierzchniowo czynnych, betainy oraz alantoiny łagodzącej podrażnienia skóry; bez zawartości związków alkalicznych, mydła, barwników, kwasu cytrynowego, fenoksyetanolu oraz pochodnych biguanidyny i chlorheksydyny; hipoalergiczną; konfekcjonowaną w opakowaniu 500ml, kosmetyk. Opakowania pasujące do dozowników typu Dermados?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

16. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do chirurgicznego mycia rąk, w tym skóry wrażliwej, o odczynie lekko kwaśnym tj. pH ok. 5,5 bez zawartości mydła, perfum, barwników, który jest kompatybilny z preparatem z pozycji nr 1 pakietu, lecz pochodzi od innego producenta, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

17. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści emulsję typu „olej w wodzie” przeznaczona do codziennej pielęgnacji rąk; zawierająca bisabolol, deksopantenol i panthenol; bez zawartości barwników i parabenów; o pH ok.6; konfekcjonowana w opakowaniach 500ml; kosmetyk? Oferowany produkt to Trixo, krem, który jest aktualnie używany w Państwie szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ .

18. Dotyczy Pakietu nr 4 Poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora; możliwość kontroli paskami testowymi; skuteczny na: bakterie (w tym Tbc- Terrae i Avium), grzyby(Aspergillus Niger), wirusy (Polio, Adeno) - 2% do 15min, Przy tam samym spektrum (Aspergillus Niger)-1% w 60%, spory (do 5min - Bacillus subtilis, Bacillus cereus, C.Difficile) w stężeniu 2%; aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztw. w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 4000g (wiadro), 800g (puszka); wyrób medyczny kl. II B w odpowiednim przeliczeniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości dla ułamkowej ilości, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.

19. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający mógłby sprecyzować jm. i ilość? Czy np. Zamawiający oczekuje 150 kg czy 150 szt. opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SIWZ w zakresie jednostki miary i ilości. Zmodyfikowany Załącznik w załączeniu.

20. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowego chemotermicznego przygotowywania giętkich endoskopów do ponownego użycia, na bazie kwasu nadoctowego, nadtlenu wodoru i kwasu octowego. Preparat skuteczny wobec: B, F, V, S (*Clostridium difficile*) w czasie do 5 minut, wrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

21. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Pytanie od wymagań jakościowych:

W związku z tym, iż firma produkująca myjnie typu ETD2, ETD2 mini, EDT3 dopuszcza jedynie oryginalne produkty firmy Olympus, prosimy o dopuszczenie oświadczenie producenta wyrobów medycznych dedykowanych do myjni typu ETD2, ETD2 mini, EDT3.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

22. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1,2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga produktu, który nie ma ograniczeń i przeciwwskazań do stosowany u dzieci, noworodków i wcześniaków zgodnie z ChPL ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

23. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego alkoholowego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sek., przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sek. Zawierający w składzie: 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B, F, Tbc, V. Preparat nie ma ograniczeń i przeciwwskazań do stosowany u dzieci, noworodków i wcześniaków zgodnie z ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

24. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1

Czy zamawiający dopuści preparat w postaci proszku do mycia i dezynfekcji powierzchni zmywalnych i przedmiotów, które można zanurzyć w roztworze preparatu. Szeroka kompatybilność materiałowa. oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji. Bez zawartości aldehydów. Spektrum działania: B, F, V, Tbc, w stężeniu 2% i czasie działania do 10 minut. Opakowanie: 1,5 kg. Wyrób medyczny IIB.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

25. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10 w poz. 1 i 2 dopuści preparat wykazujący działanie wobec B, V, F w czasie 15 minut w stężeniu do 0,5%, z możliwością rozszerzenia o Tbc i wirusy Rota, Noro, Adeno i Polio?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem iż czas działania bójczego nie przekroczy 15 minut.

26. Dotyczy Pakietu nr 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci koncentratu na bazie aminy, QAV do mycia i dezynfekcji powierzchni o szerokim spektrum mikrobójczym wobec B, V,F, Tbc (*M.Aviium* i *M.Terrae*), V (*HIV,HBV,HCV,Vaccinia Rota*)- w czasie do 15 minut w stężeniu 0,25%z możliwością poszerzenia o wirusy Adeno, Polio. Produkt do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Posiadający bardzo dobre właściwości myjące. Preparat o wysokiej tolerancji materiałowej. Nie zawierający aldehydów i fenoli, z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Aktywność roztworu roboczego 28 dni. Wyrób medyczny kl IIa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem iż czas działania bójczego nie przekroczy 15 minut.

Prosimy również o przeliczenie ilości zapotrzebowania na litry roztworu roboczego preparatu, ponieważ Zamawiający dopuszcza środek o stężeniu do 1% natomiast Wykonawca może zaproponować środek który osiąga wymagane spektrum w 0,25% i oferty powyższe nie będą porównywalne w przełożeniu na litry roztworu stężonego. Z 1l koncentratu przy stężeniu 0,25% wyjdzie 400 litrów roboczych, natomiast z 1L koncentratu w stężeniu 1% wyjdzie już tylko 100 litrów roztworu roboczego. Czyli w sytuacji gdzie jednostkowe opakowanie preparatu o stężeniu 0,25% może być nieco droższe litr roztworu może być tańszy niż z litra koncentratu o stężeniu 1%. W związku z powyższym oferty w żadnym razie nie da się porównać i jedynie zastosowanie

przelicznika na litr roztworu pozwoli je porównać. Prosimy o zastosowanie możliwości wyliczenia ceny z litra roboczego środka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza stężenie robocze do 0,5%. Nie jest w stanie określić ilości zużycia na poziomie stężenia 0,25%. Jednocześnie informuje, iż średnioroczne zużycie roztworu roboczego u Zamawiającego dla pozycji 1 wynosi 200 000 litrów, dla pozycji 2 - 400 000 litrów.

27. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych na bazie alkoholu (etanolu i propan-1-olu,) bez aldehydów, związków amoniowych i pochodnych chlorheksydy, o spektrum działania: B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min w opakowaniach 1L ? Wyrób medyczny IIa.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

28. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, na bazie mieszaniny alkoholu (etanol, 2-propanol) i czwartorzędowych soli amoniowych. Spektrum działania: B, F, Tbc, V(BVDV, vaccinia, Adeno, Rota, Noro, Polio) w czasie do 30 sekund. Opakowania 1L ze spryskiwaczem . Wyrób medyczny IIa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

29. Dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 w poz. 1 dopuści gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, z możliwością użycia w pionie żywieniowym, bez zawartości aldehydu, fenolu, amin, QAV, związków nadtlenowych, związków guanidyny, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny IIa o spektrum działania B, F, Tbc, V (HCV, HIV, HBV, Rota, Vaccinia, Noro) w czasie do 1 minuty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

30. Dotyczy Pakietu nr 11

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga preparatu na bazie dwóch substancji czynnych alkoholu etylowego i propan-2-ol, czy tylko o zawartości tych dwóch substancji w preparacie?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania preparatu na bazie dwóch substancji czynnych..

31. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1

OCzekiwany produkt występuje w opakowaniach 750 ml, czy zatem Zamawiający dopuści opakowanie 750 ml z rozpylaczem spieniającym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy Pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący działanie wobec B, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 5 min., z możliwością rozszerzenia o Tbc i Papowa wirusa?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

33. Dotyczy Pakietu nr 12:

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV do dezynfekcji sprzętu nieinwazyjnego i inwazyjnego sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu, gotowego do użycia, ze spryskiwaczem z funkcją piany, wyrób medyczny kl IIb. Nie zawierający aldehydów, fosforanów., który nie matowi i nie pozostawia śladów na dezynfekowanych powierzchniach. Preparat posiada znacznie szersze spektrum mikrobójcze wobec B EN13727 (w tym MRSA i VRE), F EN13624(Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) do 1 min, Tbc EN14348 (M.Avium i M.Terrae) i Rota EN14476 – 5 minut (warunki brudne), F EN13624(Aspergillus Niger) i S EN13704(CI, Difficile) – 15 min. Dopuszczenie konkurencyjnego rozwiązania o lepszych parametrach pozwoli Państwu uzyskać niższą cenę zakupu preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, nie zawierającego alkoholu i z związku z tym szczególnie bezpiecznego w stosowaniu przy dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, o spektrum działania: B, MRSA, F(C. albicans) i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1min, Tbc (M. terrae) w czasie do 15min, w opakowaniach 1L ze spryskiwaczem spieniającym? Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

35. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na zaoferowanie gotowego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Preparat może być stosowany do dezynfekcji głowic sond USG, Skuteczny wobec: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny, w opakowaniach a 1L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem Zamawiającego dot. rejestracji preparatu z Poz. 1 i 2. (Kosmetyk), prosimy o odstąpienie od wymogu dot. spektrum działania bójczego. Produkt wykazuje właściwości myjące i dekontaminujące.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu wykazującego działanie bakteriostatyczne w zakresie wymienionego w SIWZ spektrum działania.

37. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie opakowania a 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości dla ułamkowej ilości, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie pozycji 2.

38. Dotyczy Pakietu nr 18

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 dopuści:

System suchych chusteczek przeznaczony do utrzymania higieny wszelkich powierzchni. Możliwość użycia włókniny zarówno jako suchego czyściwa, jak również jako gotowej chusteczki dezynfekcyjnej (poprzez nasączenie jej odpowiednim środkiem dezynfekcyjnym). System składający się z plastikowego pojemnika, wieczka dozującego, zwoju chusteczek perforowanych w ilości 100 sztuk o wymiarach 30x34cm. Gramatura 70g na m2. Skład 2% wiskoza; 43% poliester, 55% celuloza?

lub

System suchych chusteczek przeznaczony do utrzymania higieny wszelkich powierzchni. Możliwość użycia włókniny zarówno jako suchego czyściwa, jak również jako gotowej chusteczki dezynfekcyjnej (poprzez nasączenie jej odpowiednim środkiem dezynfekcyjnym). System składający się z plastikowego pojemnika, wieczka dozującego, zwoju chusteczek perforowanych w ilości 300 sztuk o wymiarach 18x25cm. Gramatura 70g na m2. Skład 2% wiskoza; 43% poliester, 55% celuloza?

W przypadku zgody prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia i określenie ile wiaderek z wkładem w środku a ile samych wkładów potrzebuje zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

39. Dotyczy Pakietu nr 18:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych chusteczek z poliestru do nasączania środkami dezynfekcyjnymi przeznaczonymi do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, charakteryzujących się bardzo wysoką chłonnością, o gramaturze >45g/m2, aplikowanych z wiaderka dozującego poprzez przeciąganie ich przez specjalny otwór dozujący posiadający możliwość ponownego zamknięcia po użyciu, o wymiarach chusteczki 24 cm x 30 cm, w opakowaniu a 111szt chusteczek, zarejestrowanych jako wyrób medyczny, z odpowiednim przeliczeniem ilości chusteczek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

40. Dotyczy wzoru umowy :

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu § 5 ust. 1 projektu umowy: „W przypadku stwierdzenia wad fizycznych lub braków ilościowych w dostarczonym towarze Zamawiający niezwłocznie zawiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację w ciągu 5 dni roboczych od zgłoszenia danej reklamacji oraz wymieni wadliwy towar na wolny od wad lub dostarczy brakujący towar zgodnie z zamówieniem (co do rodzaju, jakości i ilości) – w terminie nie dłuższym niż do dni roboczych od dnia uznania reklamacji.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. Dotyczy wzoru umowy :

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. b/, c/, d/:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

b/ jeżeli nastąpi odstąpienie od umowy, jej wypowiedzenie lub natychmiastowe rozwiązanie z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu, na jego pisemne i uzasadnione wezwanie, karę umowną w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto;

c/ za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru Wykonawca, na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii towaru** – chyba że nie ponosi winy;

d/ za opóźnienie w załatwieniu reklamacji Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci mu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru stanowiącego przedmiot reklamacji** – chyba, że nie ponosi winy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

42. Dotyczy wzoru umowy:

§ 6 ust. 1 lit. B) Prosimy o zmianę zapisu: „(...) w wysokości 10% wartości umowy na zapis” „(...) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

§ 6 ust. 1 lit c) i d) Prosimy o zmianę zapisu: „(...) w wysokości 2% wartości (...)’ na zapis: „(...) w wysokości 0,5% wartości (...)”.

§ 6 ust. 1 lit E): Prosimy o zmianę zapisu: „(...) w wysokości 10% wartości brutto całej umowy (...)” na zapis: „(...) w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy, której naruszenie dotyczy (...)”

§ 12 Prosimy o zapis, iż Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację dostaw, jeżeli zaległość płatnicza po stronie Zamawiającego przekroczy 60 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. Dotyczy wzoru umowy:

W związku z zapisem § 12 ust. 1 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2017 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający udostępnia ujętą majątkową WWCOiM im. M. Kopernika w Łodzi wg danych na dzień 28.02.2019 roku:

1. Aktywa trwałe	174 700 535,48 zł
2. Aktywa obrotowe	71 077 918,54 zł
3. Suma pasywów	245 778 454,02 zł
4. Zobowiązania i rezerwy	303 071 965,31 zł
a) zobowiązania krótkoterminowe	100 172 180,38 zł
- w tym zobowiązania z tytułu dostaw i usług	57 551 445,47 zł
w tym:	
• objęte spłatami ratalnymi	0,00 zł
• wymagalne	9 522 398,04 zł

II. W związku z udzielonymi odpowiedziami Zamawiający dokonuje następującej zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia :

Zmiana nr 1: Załącznik nr 2 do SIWZ Pakiet 4 otrzymuje brzmienie:

Zmienione brzmienie Załącznika nr 2 do SIWZ w załączeniu.

III. Zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) Zamawiający przedłuża następujące terminy:

- termin **składania ofert** określony w rozdziale XVIII pkt.1 SIWZ do dnia **28.05.2018 r.** do godziny 10:00,
- termin **otwarcia** określony w rozdziale XVIII pkt. 4 SIWZ do dnia **28.05.2018 r.** do godziny 11:00.

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego
Centrum Onkologii i Traumatologii
im. M. Kopernika w Łodzi (1)
mgr Wojciech Szrajber