



Otrzymuję Wykonawcy
zainteresowani przedmiotowym
postępowaniem

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/2/1/20

data 14.01.2020 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 2/20/ZP na „Zakup wraz z dostawą środków do mycia i dezynfekcji oraz materiałów zużywalnych dla potrzeb sterylizacji”

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 2/20/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 - Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma 1

Dotyczy pakietu nr 32, poz. 1.

Czy Zamawiający miał na myśli „Wodny roztwór ponadtlenkowy o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 40 ppm kwasu podchloraowego i 40 ppm podchlorynu sodu o pojemności 990ml”? Preparat o takim składzie występuje właśnie w takim opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemność 990 ml, po spełnieniu pozostałych wymagań SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 32

Czy Zamawiający miał na myśli „Wodny roztwór ponadtlenkowy o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 40 ppm kwasu podchloraowego i 40 ppm podchlorynu sodu” jako wyrób medyczny? Preparat o takim składzie zarejestrowany jest właśnie jako wyrób medyczny a nie produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Firma 2

Pakiet 46, poz. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kosz sterylizacyjny wym. 575x280x265 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 46, poz. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kosz sterylizacyjny wym. 575x280x135 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Firma 3

Dotyczy pakietu nr 28

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie alkoholu etylowego z dodatkiem alkoholu izopropylowego (substancja pomocnicza), bez zawartości czwartorzędowych związków amonowych, spełniającego wszystkie pozostałe wymogi Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Firma 4

1. Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy Bowie Dick o wymiarach arkusza 11,5cm x 11,5cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy Pakiet nr 6, pozycja nr 1: Prosimy o odstąpienie od wymogu by informacje na teście były w języku polskim. Oznaczenia na teście są czytelne i jednoznaczne, dodatkowo Wykonawca dostarcza wraz z testami instrukcje w języku polskim.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SIWZ.

3. Dotyczy Pakiet nr 6, pozycja nr 1: Wnosimy o odstąpienie od wymogu poświadczenia zgodności testów do kontroli dezynfekcji z normą ISO 15883-2, gdyż norma ta dotyczy wyłącznie testów do procesu mycia. Normy stanowią katalog zamknięty i jasno określają do jakich produktów się odnoszą, a wymieniona przez Zamawiającego norma w żadnym razie nie odnosi się do testów do kontroli dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.

4. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.1.: Czy w miejsce wkładek o wymiarze 30cm x30cm Zamawiający dopuści wkładkę 25cmx 30cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

5. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.1.: Czy Zamawiający dopuści wkładki w opakowaniu 1000 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.2.: Czy w miejsce wkładek o wymiarze 30cm x60cm Zamawiający dopuści wkładkę 40cmx 50cm lub 30cm x50cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

7. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust.1 punkt a, b, c: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie przewidzianych we wzorze umowy kar do: 0,2% wartości brutto złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie asortymentu / opóźnienia w uzupełnieniu dostawy / opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

8. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust.1 punkt d: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie przewidzianej we wzorze umowy kar do: 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 5

Pytanie nr 1 do pakietu nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek spełniających Wszystkie wymagania SIWZ w opakowaniu po 8 szt. z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2 do pakietu nr 42

Czy Zamawiający wymaga potwierdzonej badaniami skuteczności bakteriologicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Firma 6

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 26 poz. 4 i dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty

(BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura chusteczek 23g/m²?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura chusteczek 70g/m²?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 7

1. Czy w pakiecie nr 30 – Zamawiający mógłby dopuścić kwaśny, niskopieniący środek do maszynowego płukania i dezynfekcji termicznej kaczek i basenów na bazie kwasu cytrynowego, zapobiegający osadzaniu się kamienia kotłowego, nie pozostawiający smug i zacieków, stosowany w stężeniu od 0,1 do 0,3%, pH koncentratu 2,0 +/- 0,5, zawierający związki kompleksujące i inhibitory korozji?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Czy w pakiecie nr 39 – Zamawiający mógłby dopuścić łagodną emulsję oleju w wodzie do pielęgnacji skóry zawierająca witaminę E i alantoinę oraz składniki nawilżające, natłuszczające i regenerujące skórę, nadająca się do pielęgnacji niemowląt, sprzyjająca regeneracji skóry, o pH 5,5 +/- 0,5, przebadaną dermatologicznie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

3. Czy w pakiecie nr 43 poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić pielęgnująco-myjący płyn o pH 5,5 +/- 0,5, na bazie: monoglicerydu kokosowego, phenoxyethanolu i związków pielęgnujących, posiadający właściwości natłuszczające, o zapachu cytrynowym, przebadany dermatologicznie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 8

Dot. pakietu nr 26

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 26 w pozycji 1 preparat działający w stężeniu 0,5% na bakterie (w tym MRSA), grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae i M. avium), wirusy – BVBV, HIV, HBV, HCV, HSV, wirusy grypy, wirus polio. Z możliwością poszerzenia działania wobec wirusa polio. pH koncentratu – 11,1 – 11,85. Produkt może być stosowany na oddziałach dziecięcych (deklaracja producenta oraz opinia Centrum Zdrowia Dziecka), a także do powierzchni mających kontakt z żywnością (podwójna rejestracja – wyrób medyczny i produkt biobójczy). Równocześnie prosimy o wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu – pozwoli to większej ilości wykonawców na złożenie oferty, a zamawiającemu na wybór oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 9

Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekko alkalicznego koncentratu o wysokiej wydajności i skuteczności, dzięki synergistycznemu połączeniu enzymów oraz substancji powierzchniowo-czynnych, skutecznie usuwającego zanieczyszczenia organiczne, takie jak krew, białka, pozostałości tkanek oraz śluz i zabrudzenia zawierające tłuszcze. Preparat przeznaczony jest do maszynowego mycia sztywnych, giętkich endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego wszystkich czołowych wytwórców, posiada kompatybilność materiałową w stosunku do m. in. aluminium i tworzyw sztucznych. Nie wymaga neutralizacji. Standardowo zaleca się stosowanie preparatu w stężeniu 0,5% (5 ml/l) w czasie działania 5-10 min., w zakresie temperatur 35°C - 55°C. PH ok. 11. W zależności od stopnia zabrudzenia, można zastosować preparat w zakresie stężeń od 0,3%-1% (3-10 ml/l). Produkt zawiera: anionowe związki powierzchniowo czynne, <5% niejonowe związki powierzchniowo czynne, 5% polikarboksylany, enzymy. Pozostałe składniki: środek ułatwiający rozpuszczanie, inhibitory korozji. Nie zawiera glicerolu oraz krzemianów, nie wymaga stosowania aktywatora. Wyrób medyczny. Opakowania a 5L.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie olejku w sprayu do pielęgnacji narzędzi chirurgicznych z innowacyjną formułą fluidu, wykazującą doskonałe właściwości smarujące i nawilżające, produktu, który nie klei się, nie pozostawia smug, nie rozmazuje się, nie zawiera freonu, nie wpływa na skuteczność sterylizacji. Skład: medyczne oleje białe. Gaz nośny: propan, butan. Wyrób medyczny. Opakowanie 400 ml z końcówką spryskującą. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezbarwny preparat na bazie mieszaniny alkoholi, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych, również tych wykonanych z poliwęglanu oraz do dezynfekcji sprzętu stomatologicznego, w tym końcówek stomatologicznych. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, nie zawierający aldehydu glutarowego, posiadający przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową, szybko schnący, nie pozostawiający zacieków. Skuteczny w bardzo krótkim czasie wobec: B (łącznie z MRSA), Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) w czasie do 1 min oraz grzyby, V (Adeno) w czasie 2 min z możliwością rozszerzenia działania o V (Polyoma SV 40, Polio) wraz z wydłużeniem czasu działania. Opakowanie 1 l z dołączonym spryskiwaczem. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 37, poz. 2

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ "W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji"

Pakiet 38, poz. 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o nowej formule, na bazie substancji czynnych: alkohol etylowy (79g) oraz niewielkiej zawartości bifenylołu (0,1g) z dodatkiem substancji nawilżających i natłuszczających, bez chlorheksydydny i związków amoniowych, bez barwników i substancji zapachowych, o pH 6,0, nie budzi zastrzeżeń pod względem toksykologicznym. Produkt działa na bakterie (w tym MRSA), mykobakterie (w tym Mycobacterium tuberculosis), grzyby, m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans) i wirusobójczo na m. in. HBV, Rota, Adeno, HSV oraz Polio. Opakowanie 500 ml. Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny balsam typu olej w wodzie do regeneracji skóry rąk. Produkt zapewnia idealne nawilżenie skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji, jest przeznaczony do pielęgnacji zniszczonej i wrażliwej skóry, szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej powłoki, nie zawiera barwników. Produkt zawiera parafinum liquidum, glicerynę, pantenol (składnik pobudzający naturalną regenerację skóry), jest wzbogacony oliwą z oliwek. Kosmetyk, opakowanie 500 ml z wbudowaną pompką dozującą.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 10

Pakiet 32

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie wodnego roztworu nadtlenku wodoru o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 30 ppm kwasu podchlornawego i 40 ppm podchlorynu sodu służący do płukania, odkażania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych oraz do irygacji po sternotomii, płukania jamy otrzewnej o skuteczności potwierdzonej badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 38 poz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ? Zgodnie z obowiązującym stanem prawnym preparaty do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk są klasyfikowane jako produkty biobójcze na podstawie ustawy z dnia 13 września 2002r. O produktach biobójczych (Dz. U. z 2002r. Nr 175, poz. 1433 z późn. zm.). Komunikat Prezesa Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. "w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza" w jasny sposób wyjaśnia, iż cyt. " *Do produktów biobójczych zalicza się: produkty do dezynfekcji higienicznej skóry człowieka lub zwierząt, do chirurgicznej dezynfekcji rąk, jeśli ich oznakowanie opakowania, instrukcje użytkowania lub inne materiały promocyjne nie zawierają zastosowań wymienionych powyżej dla antyseptyków – produktów leczniczych lub dla wyrobów medycznych.*" Poprzez inne zastosowanie należy rozumieć w szczególności zastosowanie produktu do błon śluzowych, na uszkodzone tkanki, w szczególności rany i oparzenia, przed iniekcjami, punkcjami. Natomiast przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 38 poz. 2 jest preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Dodatkowo informujemy, iż żaden z nowoczesnych preparatów rejestrowany po 2007 roku nie został zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 39

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanej w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 11

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 2 – opakowanie a' 40 ml

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i czy Zamawiający miał na myśli opakowanie 40 ml w ilości 1,5 l czy też w ilości 15 l?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 1,5 l produktu.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 2 – opakowanie a' 40 ml

Czy Zamawiający przy opakowaniu a' 40 ml wymaga przeliczenia ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ "W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji"

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 2 – opakowanie a' 350 ml

Czy Zamawiający przy opakowaniu a' 350 ml wymaga przeliczenia ilości z zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ "W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji"

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu nr 36 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji 4 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby Wykonawca do wyceny przyjął 1,25 l środka uwzględniając części ułamkowe opakowań, zgodnie z zapisami SIWZ.

c.d. pytań

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wannę dezynfekcyjną przeznaczoną do endoskopów o pojemności 10 l lub o pojemności 30 l?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 1 „20 litrów przeznaczone do endoskopów wymiar 60x40 cm.” Dopuszcza wannę 30 l spełniającą wymóg podanego wymiaru (60x40cm.)

Firma 12

Pakiet 26 poz. 1

W związku z tym, że Zamawiający wymagał zaoferowania jednocześnie pompek dozujących do kanistrów oraz pomp dozujących prosimy o określenie ilu sztuk pompek i pomp ściennych wymagać będzie Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 20 pomp ściennych oraz 20 pompek do kanistrów 5 l.

Pakiet 27 poz. 5, pakiet 26 poz. 2 oraz pakiet 41 poz. 1-3

Prosimy o wskazanie, czy w przypadku otrzymania ułamkowej liczby opakowań należy wycenić ilości ułamkowe czy zaokrąglić do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ “W pakietach, w których Zamawiający określili ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”

Pakiet 41 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że w/w pozycji należy zaoferować preparat sklasyfikowany jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania kosmetyku.

Firma 13

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Pakiet 21 poz. 1.1 (wkładki 30x30)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkładek pakowanych po 1000 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Firma 14

Dotyczy pakietu nr 46 kosze sterylizacyjne

1. Czy Zamawiający opisał wymiary zewnętrzne czy wewnętrzne kontenerów?

Odpowiedź: Zamawiający opisał zewnątrz wymiary kontenerów.

2. Czy Zamawiający dopuści Kosz sterylizacyjny o pojemności 1 jednostki STE, po bokach uchwyty na dłoń, wym. zewnętrzny 600 x 272 h:190 mm (wymiar wewnętrzny 543 x 258 h:184 mm). Stal nierdzewna, kwasoodporna nie gorsza niż OH18N9 (AISI 304). Tolerancja wielkości +/-2cm. Wykonanie bez ostrych krawędzi i brzegów.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści Kosz sterylizacyjny o pojemności ½ jednostki STE, po bokach uchwyty na dłoń, wym. 600 x 272 h:138 mm (wymiar wewnętrzny 543 x 258 h:132 mm). Stal nierdzewna, kwasoodporna, nie gorsza niż OH18N9(AISI 304).

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści Tacę narzędziową z chowanymi uchwytami 480x250x70, bok z blachy perforowanej, dno z siatki, oczko z siatki nie mniejsze niż 4 mm. Stal nierdzewna, kwasoodporna. Wykonanie bez ostrych krawędzi i boków.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści Tacę narzędziową z chowanymi uchwytami o wym. 246x247x70mm, bok z blachy perforowanej, dno z siatki, oczko nie mniejsze niż 4mm. Stal nierdzewna, kwasoodporna. Wykonanie bez ostrych krawędzi i boków.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

Firma 15

dot. przedmiotu zamówienia:

1. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy z informacjami o kolorze wskaźników tylko po sterylizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SIWZ.

2. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy z datą ważności zawartą w nr LOT?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

3. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy bez oznaczenia normy PN EN 868-3? Norma nie przewiduje wymogu oznaczenia ich na produkcie. Dane dotyczące spełnienia norm znajdują się na deklaracji zgodności oraz karcie danych technicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SIWZ.

4. **Pakiet 11 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy w rozmiarze 38x8cm x100m w miejsce rozmiaru 35x8cm x100m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

dot. projektu umowy:

1. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w § 6 ust.1a), 1b), 1c) słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne, o których jest mowa w § 6 ust. 1a), 1b), 1c) były naliczane nie od maksymalnego wynagrodzenia brutto, o którym jest mowa w § 5 ust. 1 umowy, ale od wartości towaru niedostarczonego w terminie dostawy lub towaru uzupełnionego lub towaru podlegającego wymianie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, o której mowa w § 6 ust.1d, była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby prawo do odstąpienia od umowy, o którym mowa jest aby w § 6 ust.4b), 4c), 4d), przysługiwało w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 16

Pytanie 1 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 1, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby test Bowie&Dick posiadał, potwierdzoną certyfikatem (na którym widnieje nazwa i kod oferowanego produktu) wydanym przez niezależną jednostkę notyfikowaną, zgodność z normą EN ISO 11140-4? To właśnie ta część normy dot. szczegółowych wymagań dla alternatywnych testów Bowie&Dick, w tym jednorazowych pakietów. Norma EN ISO 11140-1, na którą powołuje się Zamawiający dot. ogólnej klasyfikacji wskaźników chemicznych stosowanych w procesie sterylizacji i nie podaje szczegółowych wymagań dla testów typu 2, w tym Bowie&Dick.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 2, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga by ze względu na fakt, że odczyt testu powinien być jednoznaczny i nie budzić żadnych wątpliwości, test posiadał oddzielne okienko do potwierdzenia prawidłowego wyniku?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie 3 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 5, poz. 2)

Czy Zamawiający wymaga by uchwyt miał postać otwieranego klipsa, który nie uszkadza substancji testowej podczas umieszczania testu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 4 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 6, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt spełniał wymagania dla testów typu 6 wg normy PN-EN ISO 11140-1, pod względem tolerancji na czas (6%) i temperaturę (1°C)?, oznaczenie normy oraz klasy testu na teście lub opakowaniu zbiorczym.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o potwierdzenie tolerancji na zmienne krytyczne procesu, jakiej wymaga Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Tolerancja nie większa niż 1° C dla temperatury, a na czas 6%.

Pytanie 5 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 6, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie wskaźnika nie posiadającego informacji w języku polskim, posiadający jednoznaczny w interpretacji sposób odbarwienia. Dodatkowo zostanie dostarczona instrukcja w j. polskim oraz karta techniczna ze sposobem odbarwienia się wskaźnika.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SIWZ.

Pytanie 6 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 6, poz. 1)

Czy Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka pisarska i zaoferowany test powinien być zgodny z wymaganiami normy ISO 11140-1 w zakresie tolerancji na zmienne krytyczne procesu tj. czas i temperaturę? Norma EN ISO 15883-2 dot. wymagań dla myjni-dezynfektorów do dezynfekcji termicznej o w całej swojej treści nie zawiera ani jednego zdania dot. wymagań jakie powinny spełniać wskaźniki chemiczne do kontroli procesu dezynfekcji termicznej. Norma ISO 11140-1 opisuje wskaźniki chemiczne oraz ich dopuszczalne progi tolerancji na zmienne krytyczne tj. czas i temperatura.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka. Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania normy EN ISO 15883-2 i nie wymaga zgodności z normą ISO 11140-1.

Pytanie 7 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 7, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, spełniający opis SIWZ, o nieznacznie innym składzie tj. niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne, enzymy i alkoksylowane alkohole tłuszczowe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 7, poz. 1)

Czy Zamawiający potwierdza, że pod opisem "dozowanie: 2-10 ml/l" wymaga preparatu, który będzie wykazywał skuteczność już od 2 ml/l? Aktualny zapis może dopuścić preparaty, które działają np. w stężeniu 8 ml/l, a więc 4-krotnie większym, co oznacza 4-krotnie większe zużycie preparatu i tym samym zwiększone koszty eksploatacji myjni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 21, poz. 1, ppkt.1)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające wymagania SIWZ w rozmiarze 30 x 25 cm, w opakowaniu a 1000 szt?, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

Pytanie 10 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 21, poz. 1, ppkt.1)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające opis SIWZ w rozmiarze 30,5 x 30,5 cm, w opakowaniu a' 2000 szt? z odpowiednim przeliczeniem ilości.

W przypadku dopuszczenia powyższego konfekcjonowania prosimy o informację czy w przypadku wyliczenia niepełnego opakowania mamy pozostawić niepełne, czy zaokrąglić według zasad matematyki w górę.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Zgodnie z zapisami SIWZ “W pakietach, w których Zamawiający określił ilości w szt. należy zgodnie z tematami kolumn określić oferowaną wielkość opakowania w danej pozycji oraz obliczyć ilość opakowań w stosunku do ilości żądanej. W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku – tak aby oferowana ilość opakowań odpowiadała ilości żądanej danej pozycji”

Pytanie 11 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 21, poz. 1, ppkt.2)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające wymagania SIWZ w rozmiarze 30 x 50 cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 12 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 21, poz. 1, ppkt.2)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające opis SIWZ w rozmiarze 30,5 x 61 cm, w opakowaniu a' 1000 szt.?, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Termin składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Otrzymują:
1 x aa
1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem przetargowym.
1 x Strona internetowa Zamawiającego

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

.....
mgr inż. Krzysztof Wacziński
Podpis Kierownika Jednostki Zamawiającego