Wrocław, 04.01.2020r.

Sygn. postęp. ZP/PN-16/2020

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

*dot. przetargu nieograniczonego na dostawy środków dezynfekcyjnych, myjących oraz wyrobów diagnostycznych wraz z ich rozładunkiem dla Szpitala Specjalistycznego im. A. Falkiewicza we Wrocławiu (44 zadania).*

Dyrekcja Szpitala Specjalistycznego im. A. Falkiewicza we Wrocławiu, ul. Warszawska 2, informuje, że w związku z pytaniami, które wpłynęły do przedmiotowej procedury o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający **udzielił w oparciu o art. 38 ust.1 Pzp następujących odpowiedzi:**

**ZESTAW PYTAŃ NR 1:**

1. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie przewiduje takiej klauzuli w umowie. Każdy z zaistniałych przypadków będzie rozpatrywany indywidualnie w oparciu o obowiązujące przepisy, w tym przepisy tzw. ustaw tarczowych i regulowany za pomocą stosownego aneksu do umowy.**

2. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie będzie w takich przypadkach naliczał kar umownych.**

3. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie przewiduje takiego zapisu w umowie. Każdy z zaistniałych przypadków będzie rozpatrywany indywidualnie w oparciu o obowiązujące przepisy, w tym przepisy tzw. ustaw tarczowych i regulowany za pomocą stosownego aneksu do umowy.**

4. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie przewiduje takiej klauzuli w umowie. Każdy z zaistniałych przypadków będzie rozpatrywany indywidualnie w oparciu o obowiązujące przepisy, w tym przepisy tzw. ustaw tarczowych i regulowany za pomocą stosownego aneksu do umowy.**

5. Czy w zadaniu nr 25 Zamawiający dopuści chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B( łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia , działanie bójcze wobec wirusów osłonkowych , w tym coronavirusom np. SARS – CoV-2) w czasie 30 sek., Papova/ Polyoma - 2 min , dopuszczalny kontakt z materiałem biologicznym? Chusteczki przebadane zgodnie z normą 16615 warunki brudne .Roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Chusteczki posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię wiodących producentów urządzeń ultrasonograficznych. Okres przydatności po otwarciu 3 mies. Chusteczki o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze 50g/m2 wykonane z polyestru , op. 100szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości .

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, ale nie wymaga jego spełnienia.**

6. Czy w zadaniu nr 26 Zamawiający dopuści gotowe do użycia nasączone etanolem chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych. Działanie wobec B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium zgodnie z EN 14348, V (w tym HIV, HBV, HCV , działanie bójcze wobec wirusów osłonkowych , w tym coronawirusom np.SARS-CoV-2), Rota i Noro zgodnie z normą 14476, w czasie do 1 minuty. Przebadane zgodnie z normą EN 16615. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych .Chusteczki wykonane z gładkiej włókniny syntetycznej, o gramaturze ok 50 g/m2 i wymiarach 20x22 cm. Opakowanie a’ 100 szt. Wyrób medyczny .

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, ale nie wymaga jego spełnienia.**

7. Czy w zadaniu nr 31 Zamawiający dopuści środek do mycia i dezynfekcji małych i dużych powierzchni na bazie guanidyny i czwartorzędowych związków amoniowych. Nieposiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych. O przyjemnym zapachu. Możliwość stosowania metodą rozpryskową. Zalecany do dezynfekcji inkubatorów i masek do oddychania. Dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B (MRSA), F, Tbc, V ( HBV/HIV, HCV/BVDV, Rota, Vakccinia, wirus grypy) w stężeniu 0,5%warunki brudne do 15 min, z możliwością rozszerzenia o wirus Papowa, Noro i Adeno. Skuteczny zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 5l

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 2:**

Czy Zamawiający w Zadaniu 29 dopuści:

Gaziki dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, nie wymagając jego spełnienia.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 3:**

jako Wykonawca zainteresowany udziałem w przedmiotowym postępowaniu prosimy o:  
- prosimy o zniesienie obowiązku przewidzianego we wzorze umowy dotyczącego wniesienia przedmiotu zamówienia do apteki lub magazynu Zamawiającego;

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża na to zgody.**

-wprowadzenie do przyszłej umowy możliwości zaproponowania przez Wykonawcę zamiennika, w przypadku zaprzestania produkcji danego towaru przez producenta.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wprowadza do §7 umowy ustęp 5 o treści:**

**„Wykonawca może zaproponować zamiennik dostarczanego asortymentu, w przypadku zaprzestania produkcji danego towaru przez producenta”.**

Pozycja 1 i 3 oraz zapis pod tabelą.

W związku z wycofaniem przez producenta systemów dozowania TLD oraz wkładów do systemów a także brakiem dozowników i preparatów na rynku, czy zamawiający dopuści dozowniki i produkty tego samego producenta na system pół zamknięty typy Hyclick, zachowując parametry produktów do dezynfekcji zawartych w specyfikacji?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 4:**

Dot. zadania nr 24

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 24 preparat na bazie etanolu i propan-2-olu bez dodatkowych substancji aktywnych.  Spektrum działania: B, MRSA, F, TBC, V (HIV, HBV, HCV, rota, noro, Vaccinia, BVDV,Vaccinia) w czasie do 1 minuty? Op. 1l ze spryskiwaczem, preparat zarejestrowany jak produkt biobójczy i wyrób medycznych.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

Dot. zadania nr 25

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 25 chusteczki o wymiarach 13x20 cm, o spektrum działania: B, MRSA, F, V HIV, HBV, HCV, BVDV, VACCINIA) w czasie do 1 minuty, Tbc do 15 minut? Opakowanie 100 szt z przeliczeniem ilości pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

Dot. zadania nr 31

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 31 preparat działający w stężeniu 0,25% na B i F oraz 0,5% dla V (HIV, HBV, HCV), posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

Dot. zadania nr 36

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 36 preparat gotowy do użycia, przeznaczony do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi przed właściwym procesem sterylizacji. Skład 100 g: 0,15 g N(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina; 0,14 g poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Środek zawierający inhibitory korozji. Posiadana szeroka tolerancja materiałowa. Możliwość użycia do instrumentów ze stali szlachetnej, galwanizowanej, aluminium, tworzyw sztucznych, gumy. Chroni przed zasychaniem zabrudzeń organicznych, działanie bakteriostatyczne oraz bakteriobójcze. Czas moczenia narzędzi do 48 godzin. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M.avium), wirusy osłonowe (w tym HIV, HBV, HCV), V(adeno, polio). Czas działania 15 minut. Środek przebadany zgodnie z wytycznymi norm europejskich z obszaru medycznego: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN14348, EN 14563), V (EN 14476). Op. 1l ze spryskiwaczem

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 5:**

1. do części nr 31

Zwracam się z wnioskiem o dopuszczenie do oceny środka do mycia i dezynfekcji małych i dużych powierzchni na bazie mieszaniny czwartorzędowych związków amoniowych oraz aminy nie posiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych. O przyjemnym zapachu. Możliwość stosowania metodą rozpryskową. Zalecany do dezynfekcji inkubatorów i masek do oddychania. Roztwór roboczy aktywny do 28 dni, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa w opakowaniu a 5L o skuteczności B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

2. do części nr 33:

Zwracam się z wnioskiem o dopuszczenie do oceny preparatu gotowego do użycia na bazie propionianu, do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu o B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) do 1 minuty.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 6:**

**Dotyczy zadania nr 5:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny **AHD 1000 op. 250ml**, na bazie etanolu, o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed iniekcjami, punkcjami, operacjami oraz przed wszystkimi zabiegami przebiegającymi z przerwaniem ciągłości tkanek, o lepszym spektrum działania- bakteriobójcze (w tym MRSA, Tbc), drożdżakobójcze, wirusobójcze (w tym HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, H1N1, Polio, Adeno, Rota, Noro) w czasie do 1 minuty, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny **AHD 1000 op. 1l**, na bazie etanolu, o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczania skóry przed iniekcjami, punkcjami, operacjami oraz przed wszystkimi zabiegami przebiegającymi z przerwaniem ciągłości tkanek, o lepszym spektrum działania- bakteriobójcze (w tym MRSA, Tbc), drożdżakobójcze, wirusobójcze (w tym HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, H1N1, Polio, Adeno, Rota, Noro) w czasie do 1 minuty, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 24:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny **Suma Alcohol Spray**, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Preparat na bazie etanolu i propan-2ol, o lepszym spektrum działania B, Tbc, F, V (polio, adeno, noro)- do 1 minuty, zarejestrowany jako produkt biobójczy?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 24:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu **Mediquick**, zarejestrowany jako wyrób medyczny, który wykazuje działanie działanie: bakteriobójcze – 30 sek.; przeciwko prątkom gruźlicy: M.terrae – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; wobec wirusów: HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 25:**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki równoważne **Mediwipes DM** przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, o wymiarach 13 x 19cm, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Preparat z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 100 sztuk w twardej tubie po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki równoważne **Oxivir Excel Wipe**, na bazie przyspieszonego nadtlenku wodoru, konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, o większym rozmiarze chusteczki 20 x 30cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania 26:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki równoważne **Oxivir Excel Wipe**, na bazie przyspieszonego nadtlenku wodoru, konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack o pojemności 100 sztuk, o większym rozmiarze chusteczki 20 x 30cm?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 28:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki równoważne **Oxivir Sporocide Wipe**, sporobójcze (Cl. difficile, Cl. perfingers, Bacillus subtilis), na bazie przyspieszonego nadtlenku wodoru, w opakowaniach twardościennych, pakowanych po 80 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego spełnienia.**

**Dotyczy zadania nr 31:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, o spektrum B, Y (Candida albicans), Tbc (m. teraae, m. avium), V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota) w stęż. 0,5% do 15 minut? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 32:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny, na bazie nadtlenku wodoru, spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy zadania nr 36:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat równoważny typu Medizyme Foam? Parametry zgodnie z załączona ulotką.

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SIWZ.**

**Dotyczy Zadania nr 37:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9 na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), o spektrum działania- bakteriobójcze, drożdżakobójcze, wirusobójcze (HIV/ HBV/ HCV/ Herpes/ Vaccinia) w stęż. 0,5% – 10 min, posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania do endoskopów różnych marek, w tym Pentax, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego spełnienia.**

**ZESTAW PYTAŃ NR 7:**

Dotyczy Pakietu 16.

Czy Zamawiający dopuści Wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorowego 40 ppm i podchlorynu sodu 40 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. Chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jamy otrzewnowa, usta, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego, służący do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka, do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymagający wypłukania/ neutralizacji z ran, czy jam ciała. Nie toksyczny, nie drażniący tkanek. Niwelujący nieprzyjemny zapach. Produkt otrzymany drogą elektrolizy: o ph zbliżonym do fizjologicznego, ph 6,2-7,8. Stabilny przez 60 dni od otwarcia. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo i wirusobójczego, potwierdzony testami. Butelka nieprzezroczysta o pojemności: płyn 250ml (spray z aplikatorem)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego spełnienia.**

Dotyczy Pakietu 17

Czy Zamawiający dopuści Wyrób medyczny klasy Iib, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorawego 60 ppm i podchlorynu sodu 60 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, wiązadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardł, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorawego służcy do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki oka, do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymagający wypłukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie toksyczny, nie drażniący tkanek. Niwelujący nieprzyjemny zapach. Produkt

otrzymywany drogą elektrolizy: o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6,2-7,8. Stabilny przez 60 dni od otwarcia. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo i wirusobójczego potwierdzony testami. Butelka nieprzezroczysta o pojemności: gel 120g (butelka z aplikatorem) w ilości 10szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, ale nie wymaga jego spełnienia.**

(-) Paweł Błasiak

DYREKTOR

Szpitala Specjalistycznego im. A. Falkiewicza we Wrocławiu