

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Kilińskiego 29
08-110 Siedlce

Pismo: dezynfekcja/118/2015/5

Siedlce dnia: 2015-10-19

ODPOWIEDŹ
na zapytania w sprawie SIWZ

Szanowni Państwo,

Uprzejmi informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907, z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego, na:

dostawy środków dezynfekcyjnych do SP ZOZ Siedlce,

Treść wspomnianej prośby jest następująca :

1. Dotyczy pakiet 1 pozycja 7

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 wysuszeniu 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), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml oraz 5l?

2. Dotyczy pakiet 1 pozycja 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol i bifenyl-2-ol, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min., o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F (Candida albicans), V (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Rota, Noro, Adeno, Polio, Vaccinia i SARS), o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a 500 ml?

3. Dotyczy pakiet 1 pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie antybakteryjnego preparatu równoważnego przeznaczonego do higienicznego mycia rąk, ciała i włosów pacjentów opartego na bazie octenidyny, bez zawartości mydła, przebadanego dermatologicznie i aktywnego wobec MRSA, Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, E.coli, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 150ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

4. Dotyczy pakiet 1 pozycja 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego 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 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi - 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem oraz 1l?

5. Dotyczy pakiet 1 pozycja 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi - 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi - 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem oraz 1l?

6. Dotyczy pakiet 1 pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do manualnej dezynfekcji i czyszczenia narzędzi chirurgicznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, opartego na bazie dioctanu kokosylopropylenodiaminoguanidynowego, fenoksypropanolu, chlorku benzalkoniowego, z zawartością niejonowych związków powierzchniowo czynnych i inhibitorów korozji, bez aldehydów, którego roztwór roboczy zachowuje swoją aktywność przez 7 dni - również w warunkach obciążenia

KIEROWNIK
Sekcji Zarządzeń Publicznych
i Zaopatrzenia
Robert Misiak

surowicą, a tym samym nie wymagającego sprawdzania aktywności paskami testowymi, z możliwością użycia w myjkach ultradźwiękowych, posiadającego szerokie spektrum działania wobec B, Tbc (M.terrae/M.avium), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Adeno, Papova) w 60 minut, zarejestrowanego jako wyrób medyczny klasy IIb, w opakowaniach a 5l?

7. Dotyczy pakiet 1 pozycja 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, o skuteczności wobec: bakterie (w tym MRSA, Tbc), drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, H1N1, 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, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a 500ml?

8. Dotyczy pakiet 1 pozycja 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych oraz w pionie żywieniowym, na bazie etanolu i propan-1-olu, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculosis, M.terrae), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min., zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach 1L ze spryskiwaczem, oraz 10L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

9. Dotyczy pakiet 1 pozycje 7, 8, 9, 15, 16, 17, 20, 21, 22, 23

W razie wyrażenia zgody na zaoferowanie preparatów równoważnych, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniży wartość zamówienia?

10. Pytanie ogólne

Prosimy o określenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

11.

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu "izoterma" posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z §6 ust. 5

Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Medycznej (Dz. U. Z dnia 9 września 2002r.) ?

12.

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu "izoterma" do realizacji zamówienia na dostawę produktów leczniczych ?

13

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu "izoterma", które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

14.

W karcie charakterystyki preparatu niebezpiecznego Producent wskazuje w jakich warunkach powinien być przewożony , magazynowany towar, ważnym jest również oznakowanie produktu (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008) typu substancje i preparaty szkodliwe, żrące, toksyczne, łatwo palne itd. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu "izoterma" ?

15.

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

16.

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Ad. 1 – 8

Wszystkie preparaty muszą spełniać wymogi określone w SIWZ.

Ad. 9

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad. 10

Przy przeliczaniu ilości opakowań należy zaokrąglić ich ilość w „górze”.

Ad. 11 – 16

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza opisane rozwiązania.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ.

Zamawiający

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Siedlcach
M. Leśkowicz
mgr Mirosław Leśkowicz

KIEROWNIK
Sekcji Zamówień Publicznych
i Zapasów
RM
Robert Misiak