



ISO 9001



Akredytacja CMJ

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 600

fax 74/ 64 89 746

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych 24.05.2011 r

DZPZ-530-Zp/39/PN-33/11

Wykonawcy - wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy środków dezynfekcyjnych i podchlorynu sodowego – Zp/39/PN-33/11.

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

1. Pakiet nr 7, poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający trishydroksyetyloheksawodorotriazyne, a także kombinację składników czynnych i tenzydów oraz inhibitorów korozji, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

2. Pakiet nr 2, poz. 1, 2.

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, w wersji niezabarwionej i zabarwionej bezjodowy, bez pochodnych fenolu, do dezynfekcji skóry, hipoalergiczny, odtłuszczający skórę; dobra przylepność folii po zastosowaniu środka, przebadany klinicznie i dermatologicznie. Bójczy wobec drobnoustrojów bytujących na skórze o szerszym spektrum działania niż zapisane w SIWZ : B (MRSA), Tbc, F, V (HBV,HIV,Rota,vaccinia, **Polio- wirus graniczny**), o przedłużonym efekcie działania do 3h. Ważną cechą opisanego przez nas preparatu jest jego wyjątkowo szybkie działanie połączone z dobrą penetracją głębszych warstw skóry. Preparat nie zawiera dodatkowych substancji czynnych ,które mogą podrażniać skórę, nie traci aktywności w obecności białka, surowicy i krwi. Spełniający zapisy w SIWZ, w opakowaniach 250 ml z atomizerem, 1l?

Odp. Zamawiający dopuszcza wyłącznie następujące zmiany:

- pakiet nr 2 poz. 1 – preparat o szerszym spektrum działania niż zapisane w SIWZ w opakowaniach 250 ml. z atomizerem,
- pakiet nr 2 poz. 2 - preparat o szerszym spektrum działania niż zapisane w SIWZ.

3. Pakiet nr 4, poz. 1

W związku z informacją producenta o zaprzestaniu sprzedaży preparatu wraz z paskami kontrolnymi- jako zestaw. Prosimy o wskazanie ilości pasków do kontroli aktywności roztworu wymaganej przez Zamawiającego? Producent konfekcjonuje paski w opakowaniu po 60szt.

Odp. Prosimy o wycenę 3 000 sztuk pasków kontrolnych.

4. Pakiet nr 5, poz. 3

W związku z informacją producenta o zaprzestaniu sprzedaży preparatu, który jasno spełnia wymagania Zamawiającego prosimy o dopuszczenie do oceny preparat myjąco – dezynfekcyjny do wszelkich powierzchni zmywalnych, również mających kontakt z żywnością, oparty na działaniu kwasu nadoctowego; pH roztworu roboczego – neutralne. Czas i spektrum działania: do 15min:

* warunki czyste i brudne: B (włącznie z Tbc - M.tuberculosis), F, V (Polio)

* warunki czyste: B (łącznie z MRSA i Tbc - M.tuberculosis), F, V (Polio), S

Posiadający deklaracja zgodności CE; w opakowaniu do 200g?

Odp. Tak.

5. Pakiet nr 3, poz. 3

W związku z informacją producenta o zaprzestaniu sprzedaży preparatu który jasno spełnia wymagania Zamawiającego prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wymagania SIWZ w opakowaniu do 0,5l wraz z przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, dopuszczamy opakowania do 0,5 litra z przeliczeniem ilości.

6. Pakiet nr 1, poz. 1.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie alkoholu etylowego w stężeniu 79,9g/100g preparatu gotowego, wykazującego działanie przedłużone, oraz działającego w szerszym niż wymagane spektrum (B, F, Tbc, V łącznie z wirusem adeno i polio), spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

7. Pakiet nr 4, poz. 4.1

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie 2% aldehydu glutarowego, przeznaczony do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i termolabilnego sprzętu medycznego, zakwalifikowany jako wyrób medyczny klasy II b, o zdecydowanie krótszym czasie działania niż preparat opisany przez Zamawiającego w tej pozycji tj. B, Tbc (M. Terrae i M. avium), F, V /HIV, HBV, HCV, Herpes, Adeno, Polio/ w czasie do 10 minut, ze sporami do 1 godziny, co naszym zdaniem ma ogromne znaczenie z punktu widzenia przeznaczenia preparatu. Dodatkową zaletą preparatu jest

możliwość stosowania przez 30 dni (paski kontrolne w pakiecie), co wpłynie na znaczne oszczędności finansowe Zamawiającego.

Odp. Tak.

2. Czy ze względu na przeznaczenie preparatu - dezynfekcja endoskopów - Zamawiający wymaga preparatu o działaniu sporobójczym we wskazanym w SIWZ czasie ?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

8. Pakiet nr 4, poz. 4.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający w stężeniu 0,5%, na bazie trzech enzymów (proteaza, amylaza, lipaza), oraz związków powierzchniowo czynnych posiadający właściwości myjące na poziomie cząsteczkowym, co w efekcie znacznie wzmacnia efekt mycia?

Odp. Tak.

9. Pakiet nr 4, poz. 4.3

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie aktywnego tlenu, który spełnia wszystkie wymagania opisane w SIWZ w stężeniu 1% (łącznie z działaniem sporobójczym), bez konieczności stosowania aktywatora: B, Tbc, F, V w czasie 30 min. oraz S w czasie 60 min.? Niższe stężenie roztworu roboczego pozwoli Zamawiającemu dwukrotnie obniżyć zużycie preparatu oraz obniżyć koszt litra roztworu roboczego przy lepszych niż oczekiwane zakresach działania biobójczego preparatu. Preparat, który chcemy zaoferować posiada oświadczenie producenta preparatu o możliwości stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów.

Odp. Tak.

2. Wnosimy o usunięcie wymogu żądania **pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka lub innego instytutu opiniotwórczego**. Żądanie takie jest sprzeczne z podstawowymi zasadami Prawa Zamówień Publicznych, z rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (rozporządzenie z dnia 30.12.2009 r). Instytut Matki i Dziecka w zakresie środków dezynfekcyjnych nie przeprowadza badań klinicznych - jedynie ocenia min. przydatność i sposób działania oferowanych preparatów – jest to więc opinia użytkowa. W świetle obowiązujących w naszym kraju przepisów nie ma obligatoryjnego obowiązku posiadania przez producentów w/w opinii. Stawianie takiego warunku w rażący sposób ogranicza uczciwą konkurencję i jest przejawem nierównego traktowania wykonawców – Zamawiający bowiem preferuje w postępowaniu konkretnych wykonawców - dysponujących przedmiotową opinią. Ponadto Zamawiający zgodnie z wykładnią prawną Urzędu Zamówień Publicznych nie ma prawa wskazywać i ograniczać żądania do konkretnych dokumentów. W związku z powyższym prosimy o pozytywne ustosunkowanie się do naszego wniosku.

Odp. Zamawiający usuwa zapis „pozytywna opinia IMiDz, lub innego instytutu opiniotwórczego”.

10. Pakiet nr 6, poz. 6.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci tabletek o masie 5g, konfekcjonowany w opakowaniach po 200sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat zgodny z SIWZ w opakowaniach po 200 sztuk.

Czy Zamawiający zgodzi się na oszacowanie zapotrzebowania w litrach roztworu roboczego?

Odp. Zamawiający określił w SIWZ zapotrzebowanie w litrach roztworu roboczego.

11. Pakiet nr 6, poz. 6.4

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający w spektrum B, F, Tbc, HIV, HBV, HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Adeno, Herpes, Corona, AH1N1 do 5 minut?

Odp. Tak.

12. Załącznik nr 3 do SIWZ – projekt umowy dostawy - § 4 ustęp 3a.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów w/w punktu poprzez dodanie po słowach „dla zamówień bieżących” – do 3 dni” słowa „roboczych” ?

Odp. Tak, wyrażamy zgodę. W § 4 ustęp 3a po słowach „dla zamówień bieżących” – do 3 dni dodaje się słowo „roboczych”.

13. Załącznik nr 3 do SIWZ – projekt umowy dostawy - § 4 ustęp 3b.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów w/w punktu poprzez dodanie po słowach „dla zamówień na cito” – do 48 godzin” słów „w dni robocze” ?

Odp. Tak, wyrażamy zgodę. W § 4 ustęp 3b po słowach „dla zamówień bieżących” – do 48 godzin dodaje się słowa „w dni robocze”.

14. Załącznik nr 3 do SIWZ – projekt umowy dostawy - § 6 ustęp 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby cesja wierzytelności wynikających z niniejszej umowy była możliwa jedynie za pisemną zgodą Zamawiającego?

Odp. Zamawiający nie modyfikuje zapisów § 6 ustęp 2 projektu umowy.

15. Załącznik nr 3 do SIWZ – projekt umowy dostawy.

Czy korzystając z uprawnień artykułu 144 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający dopuści zmiany w trwającej umowie będące konsekwencją zmiany numerów katalogowych lub konfekcjonowania, wynikających ze zmian technologicznych producenta przy zachowaniu niezmienności wszystkich parametrów fizyko-chemicznych oferowanego środka oraz jego ceny w przeliczeniu na litr (gwarancja niezmienności kosztu procesu mycia i dezynfekcji)?

Odp. Nie wyrażamy zgody na wprowadzanie w zawartych umowach zmian będących konsekwencją zmian numerów katalogowych lub konfekcjonowania.

16. Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, bezbarwnego, zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenuk wodoru, w opakowaniach 250 ml z atomizerem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i 1L? Preparat, który chcielibyśmy zaoferować jest przeznaczony do odkażania i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, autosterylne, posiada skuteczność mikrobiologiczną zgodną z SIWZ. O jakości tego preparatu, jego szerokim zastosowaniu i walorach użytkowych świadczy pozytywna ocena użytkowa Instytutu Matki i Dziecka. Preparat ten został zarejestrowany przez MZ i posiada status produktu leczniczego. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wyłączeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Preparat który chcielibyśmy zaoferować Państwu Jednostce jest o równie dobrej jakości i zdecydowanie konkurencyjnej cenie w odniesieniu do preparatu opisanego przez Zamawiającego.

Odp. Nie, Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

17. Pakiet 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, barwionego, zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenuk wodoru, w opakowaniach 1L? Preparat, który chcielibyśmy zaoferować jest przeznaczony do odkażania i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, autosterylne, posiada skuteczność mikrobiologiczną zgodną z SIWZ. O jakości tego preparatu, jego szerokim zastosowaniu i walorach użytkowych świadczy pozytywna ocena użytkowa Instytutu Matki i Dziecka. Preparat ten został zarejestrowany przez MZ i posiada status produktu leczniczego. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wyłączeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Preparat który chcielibyśmy zaoferować Państwu Jednostce jest o równie dobrej jakości i zdecydowanie konkurencyjnej cenie w odniesieniu do preparatu opisanego przez Zamawiającego.

Odp. Nie, Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

18. Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu opartego na bazie dichlorowodoru octenidyny, przeznaczonego do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrici, wenerologii, położnictwie, stomatologii itd., w opakowaniach 1 litrowych, skuteczność mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na: B (łącznie z MRSA, Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis), F, drożdżaki, pierwotniaki (łącznie z Trichomonas vaginalis), V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex)? Oferowany przez nas preparat nie zawiera jodu i w związku z tym ma znacznie mniejszy potencjał alergizujący niż wskazany przez Zamawiającego preparat.

Odp. Nie, Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

19. Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego do mycia i higienicznej dezynfekcji, zalecanego do higienicznej pielęgnacji i dekontaminacji ciała pacjenta, preparatu leczniczego na bazie 1-propanolu, 2-propanolu, 2-bifenylołu, przeznaczonego do dezynfekcji i mycia rąk i ciała, nie drażniącego, nie wysuszającego skóry, szeroka skuteczność mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na: B (łącznie z Tbc, MRSA), F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, Papowa SV 40), dermatologicznie przebadanego, w opakowaniach 500ml?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

20. Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu opartego na bazie dichlorowodoru octenidyny, przeznaczonego do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii, położnictwie, stomatologii itd., w opakowaniach 1 litrowych, skuteczność mikrobiologiczna potwierdzona badaniami na: B (łącznie z MRSA, Chlamydia trachomatis, Mycoplasma hominis), F, drożdżaki, pierwotniaki (łącznie z Trichomonas vaginalis), V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex)?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

21. Pakiet 3 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, antybakteryjnego płynu do utrzymania prawidłowej higieny jamy ustnej, skutecznie chroniącego przed paradontozą i zapaleniem dziąseł, nie powodującego przebarwiania zębów, nie zawierającego jodu, alkoholu, chlorheksydy, z zawartością octenidyny, szybko i trwale hamującego rozwój bakterii i zapobiegającego powstawaniu nowych, o skutecznej eradykacji MRSA z jamy ustnej, o szerokim spektrum działania, o szybkim czasie działania (produkt już w czasie 30 sekund pozwala uzyskać redukcję drobnoustrojów), łagodnego w działaniu, tzn., nie podrażniającego i nie wysuszającego skóry i błon śluzowych, nie drażniącego oczu, śluzówek i nie wywołującego reakcji alergicznych, o łagodnym smaku?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

22. Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie dialdehydu kwasu Bursztynowego, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

23. Pakiet 5 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego bez aktywatora, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Tak.

24. Pakiet 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie alkoholi aromatycznych i czwartorzędowych związków amoniowych, spektrum: B, Tbc, F, V(HIV, HBV, HCV, Rota, BVDV, Vaccinia, Polyoma SV40), przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, działającego w stężeniu do 1% w czasie 15 min, wyrób medyczny?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

25. Pakiet 6 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, alkoholowego, do dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych i sprzętu medycznego, działającego na B, F -1min, MRSA-1min, Tbc-1min, Adeno-2min, HBV-1min, HIV-1min, HCV-30sek, Rota-30sek, Vaccinia-30sek, Noro-1min, HSV-30sek., z możliwością rozszerzenia o wirusy Papowa SV40 i Polio, wyrób medyczny, w butelkach do 1L ze spryskiwaczem? Oferowany przez nas preparat można stosować również na oddziałach noworodkowych oraz w pionie żywieniowym.

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

26. Pakiet 6 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek w opakowaniach po 150 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (pojemniki i opakowania uzupełniające)?

Odp. Tak.

27. Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, o odczynie neutralnym, na bazie aldehydów, do dezynfekcji w chemiczno-termicznym przygotowywaniu oprzyrządowania stosowanego w anestezjologii, narzędzi medycznych i obuwia używanego na salach operacyjnych, stężenie 1%, czas działania 10 min., skuteczny wobec bakterii (w tym Tbc), grzybów i wirusów (w tym HBV, HIV, HCV, Papowa SV40, Polio, Adeno, Vaccinia), w płynie, w opakowaniach a 5kg?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

28. Pakiet 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, enzymatycznego, stosowanego do przygotowywania narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych i instrumentów MIC, sztywnych endoskopów oraz osprzętu stosowanego w anestezjologii, kontenerów przeznaczonych do przechowywania sterylnych materiałów i kontenerów na odpadki, aluminium oksydowanego, w płynie, w opakowaniach a 5kg?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

29. Pakiet 7 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, w płynie, w opakowaniach a 5kg?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

30. Pakiet 7 poz. 1, 2, 3

Informujemy Zamawiającego że opakowania 5kg które chcemy zaoferować są użytkowo i wielkościowo równoważne dla wyspecyfikowanych opakowań 5L a różnica w oznaczeniach wynika z indywidualnego podejścia producenta do tych oznaczeń. Prosimy zatem o dopuszczenie środków w opakowaniach 5 kg. W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy do obliczeń należy przyjąć $5l = 5kg$, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu? Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrągać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ. Prosimy o zaokrąglenie ilości opakowań zgodnie z zasadami matematyki.

31. Pytanie ogólne

Prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrągać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odp. Prosimy o zaokrąglenie ilości opakowań zgodnie z zasadami matematyki.