



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 7 lutego 2013 r.

**Podmioty biorące udział
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego**

N/znak: DZAP-380-2/6/13

DOTYCZY: Prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę środków dezynfekcyjnych.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1: Dotyczy Pakietu nr 4:

Dotyczy poz. 1: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo personelu medycznego nie dopuści do oceny preparatów zawierających w swoim składzie fenole lub pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji. Fenol w warunkach narażania zawodowego wchłaniany jest przez drogi oddechowe oraz nieuszkodzoną skórę, co skutkuje silnym działaniem drażniącym skórę. W miejscach kontaktu występuje zaczerwienienie, stany zapalne, wypryski a nawet martwica skóry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści preparaty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: Dotyczy Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu przebadanego zgodnie z obowiązującą normą PN EN 14476, gdyż tylko taki produkt gwarantuje bezpieczeństwo personelu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 3: Dotyczy Pakietu nr 12:

Mając na uwadze udowodnione właściwości myjące preparatów posiadających w składzie kompleks enzymów (amylazy, proteazy i lipazy), które skutecznie rozkładają cukry, białka i tłuszcze do substancji prostych oraz usuwają biofilm, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał powyższe właściwości i zawierał w składzie enzymy z różnych grup chemicznych (amylazę, proteazę i lipazę)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4: Dotyczy Pakietu nr 12:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat charakteryzował się skutecznym usuwaniem biofilmu, potwierdzonym odpowiednimi badaniami?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 5: Dotyczy Pakietu nr 12:

Z uwagi na pojawiające się liczne preparaty enzymatyczne o różnej skuteczności myjącej czy Zamawiający wymaga badań potwierdzających skuteczność i stabilność enzymów w stosowanym roztworze roboczym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 6: Dotyczy Pakietu nr 14:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo personelu medycznego nie dopuści do oceny preparatów zawierających w swoim składzie fenole lub pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji.

Fenol w warunkach narażania zawodowego wchłaniany jest przez drogi oddechowe oraz nieuszkodzoną skórę, co skutkuje silnym działaniem drażniącym skórę. W miejscach kontaktu występuje zaczerwienienie, stany zapalne, wypryski a nawet martwica skóry.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje preparatu zgodnego z SIWZ.

Pytanie nr 7: Dotyczy Pakietu nr 14:

Czy Zamawiający będzie stosował oferowany preparat do mycia i dezynfekcji wyposażenia szpitalnego typu łóżka, szafki pacjentów itp.?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8: Pakiet nr 4 – pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu, który nie zmienia neutralnego pH skóry, dla którego producent nie określa pH, ponieważ jest to nieuzasadnione dla produktów zawierających więcej niż 60% alkoholu w objętości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9: Pakiet nr 4 – pozycja nr 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zarejestrowanego, jako produkt biobójczy i dopuszczony do obrotu na terenie Polski zgodnie z decyzją Ministra Zdrowia, zgodną z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007 r. w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza, który mówi, że: „do produktów biobójczych zalicza się: produkty do dezynfekcji higienicznej skóry człowieka (...), do chirurgicznej dezynfekcji rąk, (...)”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10: Dotyczy Pakietu 14 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat był skuteczny wobec B, F, Tbc, HIV, HCV, HBV Herpes, Rota, w czasie do 15 min. spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, aby zaferowany preparat był skuteczny wobec B, F, Tbc, HIV, HCV, HBV Herpes, Rota w czasie do 15 min.

Pytanie nr 11:

Pakiet 9 pozycja 2:

Czy Zamawiający wymaga skuteczności wobec A. niger w 10 min. I M. tuberculosis i spor tlenowych i beztlenowych w 15 min?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 12:

Pakiet 10 pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga aby preparat posiadał fabrycznie zamontowany spryskiwacz?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13:

Pakiet 10 pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci pianki eliminującej mgłę aerozolową, do jednoczesnej dezynfekcji i mycia małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych. Także do powierzchni z poliwęglanów, pleksiglasu, płyt akrylowych etc. nieodpornych i wrażliwych na działania alkoholi a zawierający do 30% alkoholi, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający oczekuje preparatu bez zawartości alkoholu.

Pytanie nr 14:

Pakiet 10 pozycja 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 2 z pakietu nr 10 i utworzenie odrębnego pakietu? Wydzielenie pozycji 2 z pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentów na złożenie ofert co mogłoby wpłynąć na atrakcyjność ceny i właściwości użytkowych oraz jakości preparatu a Zamawiający będzie miał możliwość dokonania wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 15:

Pakiet 15 pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga spektrum (B, F, m. tuberculosis, V (Tr HSV-1)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16:

Pakiet 15 pozycja 2:

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga stężenia 0,5%?, w kolumnie „Uwagi pomocnicze” Zamawiający podaje dozowanie 5ml/l.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w pakiecie 15 poz. 2 zaszła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga stężenia 0,5% (zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 12 w wyjaśnieniach Zamawiającego z dnia 06.02.2013 r. - DZAP-380-1-6/13).

Pytanie nr 17:

Dot. pakietu 10, poz. 2:

Czy Zamawiający w wymienionej wyżej części, zgodnie ze szczegółowym opisem zamówienia – załącznik nr 2 do SIWZ, dopuści opakowania 750 ml. z przeliczeniem zamawianej ilości (80l – daje 106,66 op. 750 ml.), czy w takiej sytuacji, Wykonawca może zaokrąglić w górę opakowania, do 107 op. po 750 ml., dających łącznie 80, 25l.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 18:

Pakiet 10 pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga aby preparat posiadał pozytywną opinię kliniczną IMiDz?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oświadczenia producenta w zakresie bezpiecznego stosowania preparatu w oddziałach dziecięcych, noworodkowych oraz w obecności pacjentów, popartych badaniami klinicznymi.

Pytanie nr 19:

Pakiet 15 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wymaga aby preparaty były kompatybilne? Tzn. pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 20:

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o stężeniu roboczym 0,1% do 0,5% spełniający pozostałe zapisy w SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Z poważaniem

Z-ca DYREKTORA
d/s ekonomicznych, Główny Księgowy

Maria Niczomska

Zgodnie z regulacją art. 27 ust. 2 Pzp Zamawiający żąda potwierdzenia otrzymania niniejszej informacji oraz jej czytelności. Potwierdzenie należy przesłać pod numer faksu 52 39 56 505 bądź na adres mailowy: zampublik@szpital.chojnice.pl
M.B.



**Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach**

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 6 lutego 2013 r.

N/znak: DZAP-380-1/6/13

**Podmioty biorące udział
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY: Prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę środków dezynfekcyjnych.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1: Pakiet 8 poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści płynny preparat w opakowaniu a' 12 kg? Czy, w przypadku wyrażenia zgody na powyższe, należy przeliczyć ilość opakowań przyjmując założenie, że 12 kg = 12 L?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2: Dotyczy Pakietu 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat działający na B, Tbc, V, F oraz S w czasie do 6 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3: Dotyczy Pakietu 9

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu 1 kg spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4: Dotyczy Pakietu 10

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat o czasie działania do 10 minut, spełniający pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5: Dotyczy Pakietu 12

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający ma na myśli podając w SIWZ dwa czasy działania do 15 minut oraz do 30 minut w przypadku podanego spektrum działania obejmującego B, F, V (HIV, HCV, HBV), Tbc?

Odpowiedź: Czas działania do 15 min. dotyczy B, F, V (HIV, HCV, HBV), czas działania do 30 min. dotyczy Tbc.

Pytanie nr 6:Dotyczy Pakietu 14

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga 175 l stężonego preparatu, z którego można otrzymać 35 tys. litrów roztworu roboczego 0,5% czy 70 tys. litrów roztworu roboczego 0,5% (tj. 350 l. stężonego preparatu)?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 70 tysięcy litrów roztworu roboczego przy czym stężenie nie może przekroczyć 0,5%.

W pakiecie nr 14 zaistniała pomyłka w kolumnie: „ilość zamówiona” omyłkowo wpisano ilość koncentratu. W związku z możliwością zaoferowania przez Wykonawców różnego stężenia użytkowego (do 0,5%) kolumna „ilość zamówiona” pozostaje do wypełnienia przez oferenta.

Pytanie nr 7: Pakiet 2 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych [bezbarwnego (poz. 1) / barwionego (poz. 2)] przeznaczonych do odkażania i odtuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami (w tym możliwość zastosowania preparatu do odkażania miejsca wkłucia na skórze przed wykonywaniem szczepień, w tym BCG), punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, autosterylny, posiadających szeroką skuteczność mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami: B (łącznie z MRSA i Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, Adeno, Rota, Papowa SV 40). Oferowane przez nas produkty lecznicze oparte są na bazie 1-propanolu (10,00g), 2-propanolu (45,00g), 2-difenyolu (0,20g). Informujemy, że 2-difenyol w ilości 0,20g / 100g produktu, pełni funkcję konserwantu i charakteryzuje się bardzo niską toksycznością doustną i transdermalną mierzoną w LD₅₀, co świadczy o ich najniższej toksyczności na terenie Unii Europejskiej, wśród produktów o podobnych przeznaczeniu. Ponadto skład oferowanych przez nas preparatów zapewnia ich przedłużone działanie do 24 godzin. Ponadto trwałość proponowanych przez nas produktów w opakowaniach otwartych i ponownie szczelnie zamkniętych odpowiada trwałości produktów w nie otwartym oryginalnym opakowaniu. Nie wymagane jest więc wpisywanie przez personel medyczny na opakowaniach daty otwarcia i daty przydatności do użycia preparatu. Jest to bardzo istotne z punktu bezpieczeństwa stosowania preparatu i praktycznej realizacji procedur jakościowych. Oferowane przez nas preparaty zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiadają ograniczeń do stosowania ich do dezynfekcji skóry w skrajnych grupach wiekowych pacjentów, w tym dzieci i noworodków, co potwierdza ich szczególne bezpieczeństwo stosowania oraz umożliwia samodzielną realizację procedur w ramach wykonywania zawodu pielęgniarki i położnej /brak wymogu asysty lekarza/. Właściwość ta jest szczególnie istotna z uwagi na szeroki i specyficzny zakres działalności Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje preparatu zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8: Pakiet 9 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni metodą przecierania, nasączonych preparatem opartym o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholu i aldehydów, gotowych do użycia, spektrum działania: B, MRSA, F i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papowa SV40) - 1 min., Tbc (Mycobacterium terrae) - 15min. Opakowania zawierające po 200 szt. nasączonych chusteczek. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9: Pakiet 10 poz. 1

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 alkoholi /ok. 55,5% alkoholi/, 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.

Preparat nie pozostawia zacieków, posiada pozytywną ocenę użytkową IMiD oraz opinię z Kliniki Neonatologii, nie zawiera aldehydów, wykazuje bardzo dobrą tolerancję materiałową, pozostawia przyjemny zapach.

Opakowania 1L ze spryskiwaczem, oraz opakowania do 5L lub opakowania 10L z pompką lub kranikiem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10: Pakiet 10 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, nie zawierającego alkoholi i z związku z tym szczególnie bezpiecznego w stosowaniu przy dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, spektrum działania: B, MRSA, F i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) - 1 min., Tbc (Mycobacterium terrae) - 15min. Preparat posiada opinię z Oddziału Neonatologicznego i Oddziału Intensywnej Terapii Niemowlęcej i Dziecięcej oraz Oddziału Intensywnej Terapii Oddziału Klinicznego Kliniki Neonatologii. Opakowania 1L ze spryskiwaczem spieniającym, 5L. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11: Pakiet 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zawierającego stabilizatory twardości, kwasy organiczne, substancje chroniące przed korozją, dozowanie 0,1-0,3%, tj. 1-3 g na litr wody, w płynie w opakowaniach 5kg?

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 zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w preparatu przy czym należy przyjąć, że 5kg=5l zaokrąglając w górę.

Pytanie nr 12: Pakiet 15 poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że wystąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga preparatu o stężeniu użytkowym 0,5%.

Odpowiedź: Zamawiający zwraca uwagę, iż w SIWZ nie istnieje poz. 5 w pakiecie 15. Zamawiający informuje, iż w pakiecie 15, poz. 2 wystąpiła omyłka pisarska i wymagany jest preparat o stężeniu użytkowym 0,5%.

Pytanie nr 13: 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)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż należy dokonać zaokrąglenia do jednego opakowania w górę.

Pytanie nr 14: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5:

1) W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowego zamówienia w terminie wskazanym w § 2 ust. 4 albo dostarczy go w tym terminie, ale materiały objęte jednostkowym zamówieniem posiadają wady lub braki, o których mowa w § 3 ust. 4, wówczas Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% (pięć

dziesiątych procent) wartości jednostkowego zamówienia, którego dotyczy zwłoka za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10 % wartości jednostkowego zamówienia, którego dotyczy zwłoka.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę w projekcie umowy.

Pytanie nr 15: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5:

2) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% (dziesięć procent) wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, o której mowa w § 1 ust 4, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę w projekcie umowy.

Pytanie nr 16: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w par. 3 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższej zmiany w projekcie umowy.

Pytanie nr 17: Czy w związku ze znowelizowanym brzmieniem art. 144 ustawy PZP, Zamawiający dopuści w następujących przypadkach możliwość wprowadzenia zmian do umowy:

1) W przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia dopuszcza się zmianę na nowy produkt o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższej zmiany w projekcie umowy.

Z poważaniem
Z-ca DYREKTORA
d/s ekonomicznych, Główny Księgowy
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łokowicza
w Chojnicach
Maria Niczorawska

Zgodnie z regulacją art. 27 ust. 2 Pzp Zamawiający żąda potwierdzenia otrzymania niniejszej informacji oraz jej czytelności. Potwierdzenie należy przesłać pod numer faksu 52 39 56 505 bądź na adres mailowy: zampublik@szpital.chojnice.pl
A.T.R.