



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach

ul. Bema 1, 24-100 Puławy

NIP 716-22-38-942 REGON 431205731

Tel. 81 45 02 389

www.szpitalpulawy.pl

zp@szpitalpulawy.pl

L.dz. 201/231/2022

Puławy, 27.07.2022 r.

**Wykonawcy uczestniczący
w postępowaniu nr ZM 33/230/2022**

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu podstawowego na zakup wraz z dostawą środków do dezynfekcji z podziałem na 10 zadań dla potrzeb SP ZOZ w Puławach, opublikowanego na platformie e-Zamówienia dnia 18.07.2022 roku pod nr 2022/BZP 00258744/01.

Działając w trybie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

"Czy w zakresie zadania nr 8 Zamawiający wymaga, aby zaoferowane środki posiadały potwierdzenie kompatybilności do stosowania z opisanymi urządzeniami, wystawione przez producenta ww. sprzętów?"

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2:

Dot. Zadania nr 9: Czy Zamawiający dopuszcza środek do dezynfekcji równoważny, na który zostało wydane pozwolenie na obrót przez URPL w obszarze medycznym, w tym w obszarze klinicznym w rozumieniu ustawy o produktach biobójczych z dn. 04.12.2015 wraz z późniejszymi rozporządzeniami wykonawczymi komisji UE, bez potrzeby wyszczególniania poszczególnych obszarów zawierających się w terminie „obszar medyczny”, spełniające normę PN-EN 17272:2020-10 dla pełnego spectrum biobójczości w połączeniu z urządzeniem w którego posiadaniu jest Zamawiający, o takim samym, tzn. odpowiednio 6% nadtlenu wodoru i $\leq 0,05\%$ kationy srebra, a którego producent/dystrybutor potwierdza jego kompatybilność z urządzeniem w którego posiadaniu jest Zamawiający tj. Nocospray a Wykonawca bierze pełną odpowiedzialność za zaoferowane środki w połączeniu z urządzeniem Nocospray, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, stanowiących o przeciwdziałaniu nieuczciwej konkurencji oraz zagwarantowaniu dostępu do zamówienia dla jak najszerzego grona Wykonawców będących gwarantem uzyskanie najlepszej ceny, zgodnie z kryterium oceny ofert ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3:

Dot. Zadania nr 9: Czy Zamawiający dopuszcza środek do dezynfekcji równoważny, który spełnia normę PN-EN 17272:2020-10 wraz z urządzeniem Nocospray w pełnym spectrum biobójczości w obszarze medycznym, bez wskazania w SWZ konkretnej dawki zużycia w ml/ m3, a którego zużycie w ml na m3 w połączeniu z jego ceną gwarantuje Zamawiającemu uzyskanie najkorzystniejszej ekonomicznie oferty od Wykonawców, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, stanowiących o przeciwdziałaniu nieuczciwej konkurencji oraz zagwarantowaniu dostępu do zamówienia dla jak najszerzego grona Wykonawców będących gwarantem uzyskanie najlepszej ceny, zgodnie z kryterium oceny ofert ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający dopuszcza środek do dezynfekcji równoważny, na który zostało wydane pozwolenie na obrót przez URPL w obszarze medycznym, w tym w obszarze klinicznym, bez wyszczególniania obszaru klinicznego, w rozumieniu wykładni Urzędu Rejestracji Produktów Biobójczych, pismo z dnia 28.04.2022 dołączone do pytania w formie osobnego pliku, do wiadomości Zamawiającego, bez zgody Wykonawcy na udostępnianie załączonego pisma stronom trzecim?

Odpowiedź:

Zgodnie z swz.

Pytanie nr 5:

Dot. Zadania nr 1 poz. 22: Czy w pozycji 22 Zamawiający dopuści emulsję przeznaczoną do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Zawiera glicerynę, betaina kokosowa. pH 5,5-6,5 Skład wg INCI: AQUA, GLYCERIN, SODIUM CHLORIDE, SODIUM LAURETH SULFATE, CITRIC ACID, COCAMIDE DEA, COCAMIDOPROPYL BETAINE, STYRENE/ ACRYLATES COPOLYMER, PARFUM, SODIUM LAURYL SULFATE, TRIDECETH-7, METHYLCHLOROISOTHIAZOLINONE, METHYLISOTHIAZOLINONE, TETRASODIUM PYROPHOSPHATE, ASCORBIC ACID. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml dostosowane do dozowników typu dermados.

Odpowiedź:

Zgodnie z swz.

Pytanie nr 6:

Dotyczy projektu umowy: Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7:

Dot. pakietu 1 pozycja 4: Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 uniwersalnego dozownika nie posiadającego atestu PZH, kompatybilnego z preparatem z poz. 4.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 8:

Dot. pakietu 1 pozycja 10: Prosimy o dopuszczenie preparatu o spektrum działania B (MRSA), Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) do 1 min oraz najbardziej oporny wirus polio. Preparat spełnia pozostałe wymagania siwz i jest stosowany aktualnie w SPZOZ Puławy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 9:

Dot. pakietu 2 pozycja 2: Prosimy o dopuszczenie możliwości niewyceniania pasków testowych w poz. 2 jeśli producent udostępnia je bezpłatnie do produktu, z zaznaczeniem takiej informacji w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zgodnie z swz.

Pytanie nr 10:

Dotyczy zadania nr 9: Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 11:

Dotyczy zadania nr 9: Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji. Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 12:

Dotyczy zadania nr 9: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 13:

Dotyczy zadania nr 9: Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga.

2 op.

Pełnomocnik Dyrektora
ds. Procedur Medycznych


dr n. med. Artur Bodys

	Dział/Sekcja	Dział Zamówień Publicznych	Dodatkowe informacje
	Sprawę prowadzi: imię i nazwisko	Justyna Gawęda	
	Tel:	81 45 02 389	
	e-mail:	jgaweda@szpitalpulawy.pl	