

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa, ul. Bialska 104/118
tel. i faks: 34/ 367-36-74
e-mail: szp@dala.pl

Częstochowa, dnia 16 marca 2016 r.

Znak sprawy: DAZ.26.013.2016 r.
L. dz. 650/2016 r.

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa środków do dezynfekcji dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ - 1

Zamawiający informuje, iż przed upływem połowy wyznaczonego terminu składania ofert wpłynęły do Zamawiającego pytania odnośnie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w przedmiocie postępowania. Zamawiający działając w oparciu o przepis art. 38 ust. 1 i ust. 2 z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r., poz. 2164), zwanej dalej ustawą, udziela odpowiedzi do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ.

Pytanie Nr 1 - (dot. pakietu 1, poz. 1 i 2):

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie tylko jednego alkoholu (etanolu) spełniający pozostałe zapisy SIWZ ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 2 - (dot. pakietu 20, poz. 1):

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie jednego alkoholu (etanolu który poprawia bezpieczeństwo pracy) i niejonowych środków powierzchniowo czynnych działający w czasie 1min na B, F, V, Tbc, badany według norm EN-PN w warunkach brudnych ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 3

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek w przypadku zaoferowania produktów, które obecnie są dostarczane do szpitala i stosowane, a tym samym dobrze znane Zamawiającemu.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 4 - (dot. części 14):

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200 szt. przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakterioobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 5 - (dot. części 17):

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B(w tym MRSA, Legionella, Salmonella),Tbc (M.Avium M.Terrae),F,V(HIV,HBV,HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Polio i Adeno. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 6 - (dot. części 19, poz. 1):

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny dystrybutora/wiaderka dozującego z polietylenu i polipropylenu, do łatwego dozowania suchych chust. Ze szczelnym systemem dozującym, z możliwością ponownego zamknięcia. Wiaderko nadające się do mycia w zmywarce w temp. do 60°C. Posiadający etykietę do opisywania (mieszczące wkład do 256 sztuk chusteczek w roli o wymiarach: 18x39 cm)

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 7- (dot. części 19, poz. 2):

Część poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwłóknowe chusteczki, wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego kłaczek materiału, do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi, o wymiarach 18cmx39cm i gramaturze 50g/m2, o bardzo dobrej absorpcji. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 8 - (dot. części 20):

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szybszym czasie działania i szerokim spektrum bójącym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca i żrąca, w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu, który go używa.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 9 - (dot. pakietu nr 10, poz. 1):

W nawiązaniu do Załącznika Nr 2 (formularz asortymentowo-cenowy) do specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego przetargu zwracamy się z zapytaniem.

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 poz. 1 preparat trójenzymatyczny (lipazy, proteazy i amylazy) w koncentracji do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego o spektrum działania B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV) w czasie 5 minut przy stężeniu 0,5%, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Preparat posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 10 - (dot. części nr 2):

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny płynnego preparatu na bazie jednego alkoholu etylowego (72g/100g), bez zawartości chlorheksydyny, biguanid, butanu-2-on i pochodnych fenolowych do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o szerokim spektrum mikrobójczym: B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV,Vaccinia, Rota i Adeno) w czasie do 30 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą PN-EN 12791 w czasie 1,5 minuty. Opakowanie 500ml dostosowane do dozowników dermos. Produkt posiada neutralne dla skóry pH. W swoim składzie ma substancje nawilżające.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 11 - (dot. części nr 14):

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych o szerokim spektrum działania, również na powierzchniach wysokiego ryzyka (warunki brudne): B (w tym MRSA

i VRE), F (Candida albicans i Aspergillus Niger), V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Rotawirus, Norowirus) w maksymalnym czasie 15 minut z możliwością poszerzenia Tbc i Spory. Chusteczki konfekcjonowane w tubach po 200szt. o wymiarach 200x180mm.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 12 - (dot. części nr 1):

1. Poz. 1 i poz. 2 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo personelu medycznego, nie dopuści do oceny preparatu zawierającego w składzie bifenyli-2-ol, związek pochodny fenolu, który charakteryzuje się wysoką toksycznością, może wykazywać działanie mutagenne i rakotwórcze?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Poz. 1 i poz. 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat wykazywał opisaną w SIWZ skuteczność bójcą w czasie higienicznej dezynfekcji rąk tj. 30s.?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 13 - (dot. części nr 2):

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący działanie bakteriobójcze (w tym MRSA, Tbc), drożdżakobójcze, wirusobójcze (w tym HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, H1N1, Polio, Adeno, Rota, Noro), spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 14 - (dot. części nr 11):

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowaniach po 200 tabletek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 15 - (dot. części nr 19):

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny dystrybutor/wiaderko dozujące z polipropylenu mieszczące wkład 150 szt. chusteczek w roli o wymiarach 16cm x 39cm lub dystrybutor/wiaderko mieszczące wkład 256 szt. chusteczek w roli o wymiarach 18cm x 39cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny suche chusteczki wykonane z wysokiej jakości włókniny, niskopyłowe, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o wymiarach 16cm x 39cm lub 18cm x 39cm, o gramaturze 50 g/m², bardzo dobrej absorpcji, nie posiadające statusu wyrobu medycznego, konfekcjonowane w zwoje po 150 szt. lub 256 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 16 - (dot. części nr 21):

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholu wykazujące działanie bakteriobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze do 1 min., V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Noro) 30 s., Polio – 10 min., Papowa – 15 min. spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 17 - (dot. części 1, poz. 1):

Czy Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenyli-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 z dołączeniem pompki dozujących do 30% ilości opakowań?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 18 - (dot. części 1, poz. 2):

Czy Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenylole, 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 1L z dołączeniem pompki dozującej do 30% ilości opakowań?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 19 - (dot. części 2, poz. 1):

Czy Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol i bifenylole, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 3 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 1L dostosowanych do dozowników Dermados?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 20 - (dot. części 2, poz. 2):

Czy Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol i bifenylole, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 3 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 500ml dostosowanych do dozowników Dermados?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 21 - (dot. części 17, poz. 1):

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: B EN 13727 – war. brudne, Tbc (M.terrae + avium) EN 14348, F – EN 13624 – war. brudne, V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut przy stężeniu do 0,5% w opakowaniach 2L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 22 - (dot. części 21, poz. 1 i 2):

Czy zamawiający dopuści chusteczki o spektrum działania: B (w tym Tbc, MRSA), F, V (Rota, Papowa, Noro, HBV, HCV) w czasie do 1 min, Adeno 2 min. z możliwością rozszerzenia spektrum o wirus Polio, spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 23 - (dot. pakietu nr 14 poz. 1):

W nawiązaniu do Załącznika Nr 2 (formularz asortymentowo-cenowy) do specyfikacji istotnych warunków zamówienia powyższego przetargu zwracamy się z zapytaniem.

Czy Zamawiający w części 14 pozycji 1 dopuści preparat w formie nasączonych chusteczek gotowych do użycia do mycia i dezynfekcji głowic USG i powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholu i wysoką temperaturę) w opakowaniach handlowych typu wiaderko po 225 sztuk chusteczek o rozmiarze 250x300 mm, po przeliczeniu na odpowiednią ilość? Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtilis, Bacillus cereus) w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: głowic USG, końcówek stomatologicznych, inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, małych powierzchni obciążonych krwią, plwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 24

Czy Zamawiający w części 14 pozycji 1 dopuści preparat w formie nasączonych chusteczek gotowych do użycia do mycia i dezynfekcji głowic USG i powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholu i wysoką temperaturę) w opakowaniach handlowych typu wiaderko po 450 sztuk chusteczek o rozmiarze 11,5x220 mm, po przeliczeniu na odpowiednią ilość? Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtilis, Bacillus cereus) w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: głowic USG, końcówek stomatologicznych, inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, małych powierzchni obciążonych krwią, płwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 25 - (dot. pakietu 9, poz. 2):

Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat który zachowuje swoją aktywność przez 4 tygodnie od pierwszego użycia, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 26 - (dot. pakietu 13):

Czy zamawiający dopuści do zaferowania gotowe do użycia ściereczki o działaniu sporobójczym z detergentem do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni? Jedna ściereczka o wymiarach 20x20cm. konfekcjonowane w tuby po 50 szt. po odpowiednim przeliczeniu. Ściereczki posiadają działanie B,V- 1 min, Prątki, Grzyby Spory do 5 minut w warunkach brudnych.

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 27 - (dot. pakietu 15):

Czy zamawiający dopuści do zaferowania produkt spełniający wszystkie wymogi SIWZ o wymiarach pojedynczo pakowanej chusteczki 12,8x20 cm w opakowaniach a'200 szt.?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 28 - (dot. pakietu 20):

Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ, wykazujący swoje działanie bójcze w warunkach niskiego i wysokiego obciążenia organicznego wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, SARS, Herpes, Grypa H1N1, H5N1, Rota, Adeno i Noro) w czasie 30 sekund, Prątki w wysokim obciążeniu organicznym w 1 minutę.?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 29 - (dot. pakietu 21):

Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ, wykazujący swoje działanie bójcze w warunkach niskiego i wysokiego obciążenia organicznego wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, SARS, Herpes, Grypa H1N1, H5N1, Rota, Adeno i Noro) w czasie 30 sekund, Prątki w wysokim obciążeniu organicznym w 1 minutę.?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 30 - (dot. części nr 11):

Czy Zamawiający w części 11 dopuści do oceny preparat w postaci tabletek do mycia i dezynfekcji w opakowaniach po 200 tabletek, skuteczny wobec podanych drobnoustrojów w niniejszym stężeniu z odpowiednim przeliczeniem, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 31 - (dot. części nr 19, poz. 2):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji wkładów niezarejestrowanych jako wyrób medyczny posiadający 23% stawkę podatku VAT ?

Odpowiedz: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie Nr 32 - (dot. pakietu nr 7, poz. 1 i 2):

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat, przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenu wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt (z wpisem do Karty charakterystyki produktu leczniczego); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio).

W chwili obecnej opis preparatu bezpośrednio wskazuje na produkt KODAN producenta Schulke, a tym samym ogranicza prawo Ustawy o Zamówieniach Publicznych, mówiące o swobodzie konkurencji. Niniejszy opis naraża szpital na zawyżone koszty w obrębie pakietu nr 7, gdyż uniemożliwia zaproponowanie produktu równoważnego o tych samych a nawet lepszych parametrach użytkowych.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 33 - (dot. pakietu nr 7, poz. 3 i 4):

Zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści barwiony preparat, przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenu wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt (z wpisem do Karty charakterystyki produktu leczniczego); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio).

W chwili obecnej opis preparatu bezpośrednio wskazuje na produkt KODAN producenta Schulke, a tym samym ogranicza prawo Ustawy o Zamówieniach Publicznych, mówiące o swobodzie konkurencji. Niniejszy opis naraża szpital na zawyżone koszty w obrębie pakietu nr 7, gdyż uniemożliwia zaproponowanie produktu równoważnego o tych samych a nawet lepszych parametrach użytkowych.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 34 - (dot. pakietu nr 7, poz. 1, 2, 3, 4 (wszystkie pozycje):

Zgodnie z obowiązującym prawem, nadrzędnym i jedynym dokumentem określającym wskazania preparatu leczniczego jest charakterystyka produktu leczniczego. Zgodnie z aktualnym stanem wiedzy preparat, którego zamawiający oczekuje musi być zarejestrowany jako LEK (obszar stosowania np. pole operacyjne). Wszystkie dostępne na rynku preparaty alkoholowe, spełniające wymagania Zamawiającego są zarejestrowane jako produkt leczniczy. Czy w związku z tym, że zamawiający wymaga wskazań oferowanego preparatu do stosowania u noworodków i niemowląt, będzie wymagał również udokumentowania niniejszych wskazań wpisem w CHPL (Charakterystyka produktu Leczniczego) oferowanego produktu.

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W związku z tym, że jeden z pytających Wykonawców powołuje się na art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający informuje, że opisał przedmiot zamówienia z należytą starannością, z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji, zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych i potrzebami Szpitala. Nie wskazuje się na żadnego Wykonawcę. Zgodnie z opinią Urzędu Zamówień Publicznych zamieszczona na stronie na stronie Serwisu Informacyjnego, cytuję:

„(...) obowiązek przestrzegania reguł opisywania przedmiotu zamówienia nie stoi w sprzeczności z określaniem przedmiotu zamówienia w sposób uwzględniający potrzeby zamawiającego.

„(...) Jeżeli bowiem warunki stawiane przez zamawiającego (a wynikające m. in. z opisu przedmiotu zamówienia) znajdują uzasadnienie w świetle celu jakiemu ma służyć przedmiot zamówienia, to nie może być przyczyną ich ograniczenia fakt, że nie każdy produkt czy usługa dostępna na rynku może je spełnić. (...)”. Koniec cytatu.

Zakażenia szpitalne stanowią duże zagrożenie dla pacjentów jak i dla personelu Szpitala, z tego względu konieczne jest stosowanie odpowiednich środków dezynfekcyjnych.

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmiany SIWZ.

Zamawiający dokonuje zmiany w zakresie Załącznika Nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy poprzez wprowadzeniu w formularzu ofertowym punktu 13 o treści:

„W przypadku gdy oferta nie zostanie wybrana, złożone próbki po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty podlegają zwrotowi/nie podlegają zwrotowi*.

* Niepotrzebne skreślić

**Zmieniony Załącznik Nr 1 do SIWZ stanowi integralną część niniejszego pisma.
Wykonawca zobowiązany jest do złożenia ofertę na zmienionym Załączniku Nr 1 do SIWZ.**

Jednocześnie Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie, działając zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, zmienia termin składania ofert.

Dotychczasowy termin składania ofert - 17.03.2016 r. godz. 11:00

Dotychczasowy termin składania ofert - 17.03.2016 r. godz. 11:15

Nowy termin składania ofert - 22.03.2016 r. godz. 11:00

Nowy termin otwarcia ofert - 22.03.2016 r. godz. 11:15

Pozostałe zapisy pozostają bez zmian

Wyjaśnienia treści SIWZ stanowią jej integralną część i zamieszczone zostały na stronie internetowej Zamawiającego, na której jest udostępniona SIWZ tj. www.szpitalparkitka.com.pl.

Informujemy, że dotychczas nie przekazano SIWZ zgodnie z art. 42 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

DYREKTOR

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

lek. med. Barbara Magnuszewska-Pankiewicz

.....
Podpis Kierownika Zamawiającego

Nazwa Wykonawcy:

.....

Adres Wykonawcy:

.....

Nr tel.

Nr faksu:

Adres e-mail: @

.....

adres e-mail Wykonawcy na który Zamawiający ma przysłać korespondencję*

FORMULARZ OFERTOWY**WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY
im. Najświętszej Maryi Panny
42-200 Częstochowa
ul. Bialska 104/118**

Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w przetargu nieograniczonym na **dostawę środków do dezynfekcji dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie**, przedkładamy ofertę na poniższych warunkach:

1. Oferujemy wykonanie ww. przedmiotu zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie, zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, za cenę:

Część Nr*	Cena brutto /PLN/	słownie złotych:

UWAGA*:

W zależności od ilości oferowanych Części, należy poszerzyć tabelę (wg wzoru) na każdą kolejną Część.

2. Termin wykonania zamówienia oraz warunki płatności –zgodnie z zapisami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
3. Oświadczamy, że oferowane preparaty do mycia i dezynfekcji będą kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego endoskopami firmy Pentax, Olympus i Fuji – dotyczy Części 9 opisanej w Załączniku Nr 2 do SIWZ.
4. Oświadczamy, że na każde żądanie Zamawiającego w trakcie badania ofert przedłożymy dokumenty (raporty z badań przeprowadzonych przez Certyfikowane Laboratorium) potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów.
5. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje potrzebne do właściwego wykonania zamówienia.
6. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
7. Oświadczamy, że zawarty w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wzór umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się, w przypadku wybrania naszej oferty, do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

8. **Wadium w kwocie** zostało wniesione w dniu
w formie:
Zwrotu wadium prosimy dokonać na konto:
lub na adres:
9. Podwykonawcom zamierzamy powierzyć wykonanie następujących części zamówienia:
a) wykonanie
b) wykonanie:
10. Ofertę niniejszą składamy na stronach.
- 11.. WRAZ Z OFERTĄ składamy następujące oświadczenia i dokumenty:
- 1) - str. oferty
2) - str. oferty
3) - str. oferty
12. Wszelką korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem należy kierować do:
Imię i nazwisko
Adres:
Telefon faks
13. **W przypadku gdy oferta nie zostanie wybrana, złożone próbki po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty podlegają zwrotowi / nie podlegają zwrotowi*.**

*** Niepotrzebne skreślić**

....., dnia 2016 r.

.....
*Pieczęć imienna i podpisy osób
uprawnionych do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy*