



Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II spółka akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Numer konta bankowego: 62 1020 3668 0000 5802 0476 2326

Polanica- Zdrój, dnia 27.09.2021 r.

L.dz. EZP.3820.313.2021

Znak sprawy ZP/TP/2021/35 – dezynfekcja

Uczestnicy postępowania

dotyczy : pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na zakup wraz z dostawą i rozładunkiem środków dezynfekcyjnych i antyseptycznych na potrzeby Specjalistycznego Centrum Medycznego im. św. Jana Pawła II S.A.**

Zamawiający Specjalistyczne Centrum Medyczne im. św. Jana Pawła II S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica-Zdrój, informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, oznaczonego **ZP/TP/2021/35 – dezynfekcja**, zostały wniesione następujące zapytania:

Pytanie 1

Pakiet 02 poz 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1L systemu zamkniętego kompatybilny z dozownikiem manualnym i automatycznym, wyrób medyczny; przebadane zgodnie z normami EN-PN.

Odpowiedź 1: Nie – Zamawiający dopuszcza produkty z pakietu 2 poz 4 o pojemności 500-750 ml

Pytanie 2

Pakiet 02 poz 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1L systemu zamkniętego kompatybilny z dozownikiem manualnym i automatycznym, wyrób medyczny; przebadane zgodnie z normami EN-PN.

Odpowiedź 2: Nie – Zamawiający dopuszcza produkty z pakietu 2 poz 5 o pojemności 500-750 ml

Pytanie 3

Pakiet 02 poz 6

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1L systemu zamkniętego kompatybilny z dozownikiem manualnym i automatycznym, wyrób medyczny; przebadane zgodnie z normami EN-PN.

Odpowiedź 3: Nie – Zamawiający dopuszcza produkty z pakietu 2 poz 6 o pojemności 500-750 ml

Pytanie 4

Pakiet 02 poz 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1L systemu zamkniętego kompatybilny z dozownikiem manualnym i automatycznym, wyrób medyczny; przebadane zgodnie z normami EN-PN.

Odpowiedź 4: Nie – Zamawiający dopuszcza produkty z pakietu 2 poz 7 o pojemności 500-750 ml

Pytanie 5

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź 5: Dla spełnienia oczekiwań zamawiającego istotnym jest aby produkty Oferenta spełniały normy EN-PN oraz oczekiwaną skuteczność dezynfekcji.

Pytanie 6

Dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy pakietu nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowych naboji do dezynfekcji powietrza i powierzchni bez konieczności użycia sprzętu zamgławiającego zawierających środek oparty na czwartorzędowych związkach amoniowych oraz środkach kompleksujących w roztworze wodnym oparty o chlorek didecyldimetyloamoniowy <0,10%, chlorek N-alkyldimetylobenzyloamoniowy <0,06%, pozostałe składniki wodne 99,84%, co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa dla użytkowników, środowiska, a także sprzętu medycznego i elektronicznego przy jednoczesnej wysokiej, bo 99,999% bakteriobójczości, zarodnikobójczości, prątkobójczości, sporobójczości, grzybobójczości i wirusobójczości? Naboję w jednorazowych pojemnikach o pojemnościach 150 ml przeznaczony do zamgławiania pomieszczeń o kubaturze 18 m³ lub 450 ml do zamgławiania pomieszczeń o kubaturze 50 m³.

Odpowiedź 6: Zamawiający zamawia produkty określone w pakiecie 9 o pojemności 50 ml i 300 ml.

Pytanie 7

Pakiet nr 2 Pozycja 4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w butelkach 750ml w systemie zamkniętym, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości dozowników, które Wykonawca nieodpłatnie dostarczy i zamontuje w Placówce.

Odpowiedź 7: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 8

Pakiet nr 2 Pozycja 5

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w butelkach 750ml w systemie zamkniętym, zarejestrowany jako produkt biobójczy, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości dozowników, które Wykonawca nieodpłatnie dostarczy i zamontuje w Placówce.

Odpowiedź 8: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 9

Pakiet nr 2 Pozycja 6

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w butelkach 750ml w systemie zamkniętym, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości dozowników, które Wykonawca nieodpłatnie dostarczy i zamontuje w Placówce.

Odpowiedź 9: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 10

Pakiet nr 2 Pozycja 7

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w butelkach 750ml w systemie zamkniętym, o pH neutralnym dla skóry, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości dozowników, które Wykonawca nieodpłatnie dostarczy i zamontuje w Placówce.

Odpowiedź 10: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 11

Pakiet 3 Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Anioxyde 1000LD na bazie kwasu nadoctowego oraz nadtlenu wodoru, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź 11: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 12

Pakiet 3 Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o nazwie Staranios 2% ?

Odpowiedź 12: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 13**Pakiet 3 Pozycja 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Aniosyme XL3, o spektrum działania B, F, V(HIV,HBV,HCV) w czasie 5 min , Tbc w czasie 15 minut gdyż preparat używany u Państwa o nazwie Aniosyme DD 1 został wycofany z produkcji?

Odpowiedź 13: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 14**Pakiet 3 Pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Aniosyme XL3, o spektrum działania B, F, V(HIV,HBV,HCV) w czasie 5 min , Tbc w czasie 15 minut gdyż preparat używany u Państwa o nazwie Aniosyme DD 1 został wycofany z produkcji?

Odpowiedź 14: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 15**Pakiet 3 Pozycja 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Aniosyme XL3, o spektrum działania B, F, V(HIV,HBV,HCV) w czasie 5 min , Tbc w czasie 15 minut gdyż preparat używany u Państwa o nazwie Aniosyme DD 1 został wycofany z produkcji?

Odpowiedź 15: Tak Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 16**Pytania ogólne dotyczące dostaw**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź 16: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymagania określone w SWZ.

Jakość dostarczanych wyrobów jaki i warunków transportu z ich dostawami muszą być przestrzegane zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. niezależnie od zapisów SWZ.

Pytanie 17**Pytania ogólne dotyczące dostaw**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź 17: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymagania określone w SWZ.

Jakość dostarczanych wyrobów jaki i warunki transportu z ich dostawami muszą być przestrzegane zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. niezależnie od zapisów SWZ.

Pytanie 18**Pytania ogólne dotyczące dostaw**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź 18: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymagania określone w SWZ.

Jakość dostarczanych wyrobów jaki i warunki transportu z ich dostawami muszą być przestrzegane zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. niezależnie od zapisów SWZ.

Pytanie 19**Pytania ogólne dotyczące dostaw**

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź 19: Zamawiający podtrzymuje zapisy i wymagania określone w SWZ.

Jakość dostarczanych wyrobów jaki i warunki transportu z ich dostawami muszą być przestrzegane zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. niezależnie od zapisów SWZ.

Pytanie 20

Dot. Zapisów umowy

Jako Wykonawca zainteresowany udziałem w przedmiotowym postępowaniu prosimy o:

- modyfikację par. 6 ust. 3 wzoru umowy na następujący: "(...) Dodatkowo naliczy karę umowną w wysokości 1 % wartości brutto niezrealizowanego pisemnego zamówienia, lecz nie mniej niż 50 zł";
- przewidzenie możliwości modyfikacji wartości umowy brutto w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT.

Odpowiedź 20: Brak podstaw do uwzględnienia wniosków Wykonawcy

Pytanie 21

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 3, 4 i 6 dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9, o czasie działania do 10min? Parametry według załączonej ulotki.

Odpowiedź 21: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 5 i dopuści do oceny preparat typu Neodisher Septo Active, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 2kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź 22: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści do oceny preparat typu DDN9 wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakteriobójcze, drożdżakobójcze, wirusobójcze (HIV, HBV (PRV), HCV (BVDV), Herpes, Corona (Vaccinia)) 0,5% do 15 min, pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź 23: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści do oceny preparat trójenzymatyczny (amylaza, lipaza, proteaza) gotowy do użycia preparat w pianie do mycia narzędzi i innych wyrobów medycznych, zapobiegający utrwalaniu zanieczyszczeń na narzędziach (zaschnięciu, koagulacji), rozpuszczający zanieczyszczenia organiczne i ułatwiający ich usuwanie, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml?

Odpowiedź 24: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat w koncentracie sporobójczy typu Oxivir Plus wykazujący potwierdzone badaniami działanie wobec- (Polio, Adeno, Noro) – 5 min.; grzybo i pratkobójcze (M.terrae) – 15 min.; M. avium – 30 min., C. difficile – 10 min., w stęż 3,5%, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 5l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź 25: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat gotowy do użycia typu Oxivir Sporocide, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź 26: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27**Dotyczy pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Plus Schaum o wymaganym spektrum działania do 5min oraz Tbc (. Tuberculosis, M. avium)- do 15 minut?

Odpowiedź 27: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28**Dotyczy pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający w poz. 10 dopuści do oceny preparat typu Mediquick, wykazujący potwierdzone badaniami działanie- bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc (M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; V VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min. ? pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź 28: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29**Dotyczy pakietu nr 11:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat kompatybilny z systemem do dezynfekcji drogą powietrzną Phileas, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 10l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź 29: Tak Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30**Dot. Zapisów SWZ**

Prosimy o informację, czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą oświadczenia o próbkach? Czy dokument ten został omyłkowo wskazany przez Zamawiającego (brak załącznika nr 10 w dokumentacji postępowania)?

Odpowiedź 30: Dokument został omyłkowo wskazany

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 284. ust.6., ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2021 poz. 1129 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, zamieszczone zostały w dniu **27.09.2021 r.** na stronie internetowej Zamawiającego.

D Y R E K T O R

ds. Administracyjno-Technicznych

Jerzy Didyk

27.09.2021 r.

(data i podpis kierownika zamawiającego lub osoby upoważnionej)

Otrzymują:

- strona internetowa
- a/a dokumentacja przetargów