Kołobrzeg, dnia 14.10.2019 r.

EP/32/2019/5

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 14.10.2019 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. **Pytanie nr 1**

**Dotyczy pak. 6 poz. 1**

Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparatu : Alkoholowy preparat do dezynfekcji błon śluzowych jamy ustnej na bazie chlorheksydyny, bez jodu. zawiera 0,2% roztworu diglukonianu chlorheksydyny,

°przebadany dermatologicznie – nie wykazał właściwości drażniących i uczulających,

°usuwa nieprzyjemny zapach z ust,

°do płukania jamy ustnej i gardła,

°znakomicie tolerowany przez użytkowników,

°hamuje powstawanie płytki nazębnej,

°zapobiega stanom zapalnym dziąseł,

°możliwy do stosowania przy leczeniu i profilaktyce próchnicy zębów, leczeniu zapaleń dziąseł i chorób przyzębia, po zabiegach chirurgicznych i urazach w obrębie jamy ustnej, w owrzodzeniach i odleżynach dziąseł, przy leczeniu szynami chirurgicznymi i wyciągami międzyszczękowymi, przy użyciu aparatów ortodontycznych i protez, w stomatologii,

°optymalna lepkość, gwarantująca przedłużony kontakt ze śluzówką,

°składnik o silnym ładunku dodatnim, dzięki czemu wykazuje duże powinowactwo do ujemnie naładowanych komórek nabłonka jamy ustnej,

°efekt bakteriostatyczny utrzymuje się przez kilka godzin,

°działa na bakterie Gram + i Gram -, grzyby, wirusa HIV i opryszczki,

°dobre właściwości organoleptyczne dzięki substancjom smakowo-zapachowym

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Dotyczy zadania nr 1:**

1. Poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ, posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)?

**Odp.: Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ, posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009).**

1. Poz. 1- Czy Zamawiający wymaga aby preparat był przebadany zgodnie z normą EN 1499?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z zapisami SIWZ.**

1. Poz. 2- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający substancje pielęgnujące skórę, m. in. bisabolol, gliceryna (zamiast wit. E i pantenol), spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z zapisami SIWZ.**

**Dotyczy Zadania nr 2:**

1. Poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ, posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)?

**Odp.: Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ, posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)**

1. Poz. 1- Czy Zamawiający wymaga aby preparat był przebadany zgodnie z normą EN 1499?

**Odp.: Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z zapisami SIWZ.**

1. Poz. 2- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy (pozwolenie Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym)/ wyrób medyczny?

**Odp.: Zamawiający dopuści do oceny preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy (pozwolenie Ministra Zdrowia na obrót produktem biobójczym)/ wyrób medyczny), pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań zawartych w SIWZ.**

**Dotyczy Zadania nr 3:**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Hospisept Tuch, do dezynfekcji rąk oraz szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych, małych powierzchni i wyposażenia, zarejestrowane jako wyrób medyczny, nasączone roztworem zawierającym: 1,1g propan-1-ol, 0,32g etanol 96%, butan-2-on, adypinian dibutylu, wodę oczyszczoną, o spektrum działania- bakteriobójcze, prątkobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze (HIV, HBV, HCV, Rotawirus, Adenowirus, Vacciniawirus) w czasie do 1minuty. Preparat spełnia wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

**Dotyczy zadania nr 7:**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Sporocide Wipe, do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu, na bazie nadtlenku wodoru, o spektrum biobójczym: bakterie (EN13727, EN16615), prątki (EN14348), drożdżaki (EN16615,EN13624 EN13697)**,** wirusy: Polio, Adeno, Noro (EN14476), spory C.difficile (EN13704) w czasie do 1minuty, prątki do 10minut, C.difficile RO 27 (prEN prEN17126) – 5min, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 80 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odp.: Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Sporocide Wipe, do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu, na bazie nadtlenku wodoru, o spektrum biobójczym: bakterie (EN13727, EN16615), prątki (EN14348), drożdżaki (EN16615,EN13624 EN13697), wirusy: Polio, Adeno, Noro (EN14476), spory C.difficile (EN13704) w czasie do 1minuty, prątki do 10minut, C.difficile RO 27 (prEN prEN17126) – 5min, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 80 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania.**

**Dotyczy pakietu nr 8:**

1. Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, który nie posiada badań na Bovin parvovirus, jednak posiada pełne spektrum wirusobójcze zgodnie z PN EN 14476?

**Odp.: Zamawiający w zadaniu nr 8 dopuści do oceny preparat, który nie posiada badań na Bovin parvovirus, jednak posiada pełne spektrum wirusobójcze zgodnie z PN EN 14476, pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. Czy w zadaniu nr 7 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie mieszaniny trzech różnych czwartorzędowych związków amonowych, o spektrum działania B ( łącznie z MRSA), F, V (Polio, Adeno, polyoma, Vaccinia), spory (C. difficile) w czasie do 2 minut, pakowane po 100 szt. chusteczek o wym. 14 cm x 20 cm o gramaturze 17g/m² wykonane z polipropylenu, przebadane zgodnie z normą 16615?

**Odp.: Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z zapisami zawartymi w SIWZ.**

1. **Zadanie 6**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Gotowy do użycia,  bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych (zawiera w składzie oktenidynę), skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapalaniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny, alkoholi, posiada łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 m.

**Odp. Zamawiający oczekuje wyrobu medycznego zgodnego z SIWZ**

1. **Zadanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia bezalkoholowych chusteczek do szybkiej  dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu np. inkubatorów, lamp, optyki, soczewek, głowic USG, nasączonych preparatem opartym o mieszaninę rożnych czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholu i aldehydów, nie pozostawiających na powierzchni smug i nalotu. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc w czasie do 15 min, o wymiarach 20 cm x 20 cm, w opakowaniach a 200szt. chusteczek ? Wyrób medyczny.

**Odp. Zamawiający oczekuje wyrobu zgodnego z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 2 oraz § 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 11 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 pkt. 1), 2), 3), 4), 6), 7):

 1. Kary umowne:

1. za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,5 %** wartości brutto dostawy z którą Wykonawca pozostaje w zwłoce za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto iedostarczonego w terminie przedmiotu umowy**,
2. w przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 10 % niezrealizowanej części umowy brutto,
3. w przypadku zwłoki w realizacji obowiązków wynikających z rękojmi lub gwarancji Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości **0,5 %** wartości brutto przedmiotu zamówienia podlegającego reklamacji, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy**.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie nr 1**

**Dotyczy pak. 1 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 1 poz. 1 dopuści opakowanie 6 l reszta zapisów SIWZ bez zmian.

**Odp. Zamawiający w pakiecie 1 poz. 1 dopuści opakowanie 6 l pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 8 preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji endoskopów giętkich **tylko** w myjniach ETD?

**Odp.: Zamawiający dopuści w zadaniu nr 8 preparaty do maszynowego mycia i dezynfekcji endoskopów giętkich tylko w myjniach ETD, pod warunkiem spełnienia przez produkty wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w zadaniu nr 8 w poz. 1 preparat o spektrum działania w stężeniu 1,2% (12ml/l), w czasie 5 minut: B, F,Tbc (mycobacterium tuberculosis),V w warunkach myjni-dezynfektora ?

**Odp.: Zamawiający oczekuje produktu zgodnego z opisem SIWZ.**

1. **Pytanie nr 3**

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w zadaniu nr 8 pozycja 2 preparatu do maszynowego mycia endoskopów działającego w stężeniu roboczym 0,6% (6ml/l)?

**Odp.: Zamawiający umożliwi zaoferowanie w zadaniu nr 8 pozycja 2 preparatu do maszynowego mycia endoskopów działającego w stężeniu roboczym 0,6% (6ml/l) pod warunkiem skonfigurowania myjni będących na wyposażeniu Zamawiającego oraz pod warunkiem spełnienia przez produkty wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Pytanie nr 4**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 8 poz. 1-2 preparaty pakowane w op. handlowe po 3 kanistry x 5l?

**Odp.: Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 8 poz. 1-2 preparaty pakowane w op. handlowe po 3 kanistry x 5l, pod warunkiem spełnienia przez produkty wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy