

WYJAŚNIENIA ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ

W odpowiedzi na skierowane do Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. zapytania dotyczące treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, przedmiot zamówienia: Sukcesywna dostawa środków do dezynfekcji i kontrastów na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. z siedzibą w Żarach przy ul. Pszennej 2, informujemy:

Pytanie nr 1 Zadanie 7 zał. 1.7 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwonnego (nie zawierającego składników zapachowych) preparatu w postaci granulatu do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający nadwęglan sodu, kompatybilny z takimi materiałami jak stal nierdzewna i silikon,

skuteczny w stężeniu ok. 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (C.difficile, B.Subtillis)- w czasie do 15 minut. Posiadającego opinię producenta o możliwości użycia do endoskopów. Bez aktywatora. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami –faza 2, etap 2-według obowiązujących w Polsce norm PN-EN 14 561 (bakteriobójcza), PN-EN 14 562 (pełna grzybobójcza), PN-EN 14 563 (pełna prątkobójcza M.terrae i M.avium) oraz faza 2, etap 1 PN-EN 14 476 (wirusobójcza). Preparat zawiera inhibitory korozji. Konfekcjonowany w opakowania 1kg z przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu, oczekuje preparatu o spektrum działania BF,V,Tbc – w czasie 30 min, BFV, Tbc,S – w czasie 6 godzin z aktywatorem oraz pozytywną opinią firmy OLYMPUS a także pozytywną opinią Instytutu Matki i Dziecka.

Pytanie nr 2 Zadanie 6 zał. 1.6 poz. 1 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwonnego (nie zawierającego składników zapachowych) preparatu w postaci granulatu do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający nadwęglan sodu, kompatybilny z takimi materiałami jak stal nierdzewna i silikon,

skuteczny w stężeniu ok. 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (C.difficile, B.Subtillis)- w czasie do 15 minut. Posiadającego opinię producenta o możliwości użycia do endoskopów. Bez aktywatora. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami –faza 2, etap 2-według obowiązujących w Polsce norm PN-EN 14 561 (bakteriobójcza), PN-EN 14 562 (pełna grzybobójcza), PN-EN 14 563 (pełna prątkobójcza M.terrae i M.avium) oraz faza 2, etap 1 PN-EN 14 476 (wirusobójcza). Preparat zawiera inhibitory korozji. Konfekcjonowany w opakowania do 6kg z przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu, oczekuje preparatu o spektrum działania BF (C. Albicans),V,Tbc (m. terre i avium), S (Cl. Difficile rybotyp 0,27, Cl. Perfringens) – 10 min, Tbc (m. tuberculosis), S (B. Suptilis), F (A. Niger) – w czasie 15 min z pozytywną opinią firmy OLYMPUS.

Pytanie nr 3 Zadanie 6 zał. 1.6 poz 2 Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia w istocie cytując dokładną specyfikację techniczną produktu Sekusept Plus oraz żądanie aby preparat był konfekcjonowany w opakowania po 6L tym samym wskazał na produkt konkretnego producenta. W związku z tym informujemy iż Zamawiający może opisać przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub

pochodzenia jedynie wtedy, gdy jest to uzasadnione specyfiką zamówienia oraz nie można opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładanych określeń. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia na podstawie art. 29 ust. 3 ustawy PZP, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11). Postawione przez Zamawiającego wymagania dopuszczające jedynie preparaty na bazie glutoprotaminy poprzez wymóg braku najpowszechniej używanych w każdym preparacie dezynfekcyjnym czwartorzędowych związków amoniowych eliminuje złożenie oferty konkurencyjnych. Istotnym jest, że art. 29 ust. 2 ustawy PZP posługuje się sformułowaniem „mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”*. Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję, zaś dowód na okoliczności, że do takiego utrudnienia nie doszło ciąży na Zamawiającym (wyrok Kio z dnia 10 kwietnia 2013 r., sygn.. akt: KIO 694/13). Jednocześnie przypominamy Zamawiającemu że naruszenie przepisów ustawy Pzp stanowi czyn naruszający dyscyplinę finansów publicznych (zgodnie z przepisem art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych: naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję).

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie amin (grupy z której pochodzi glutoprotamina) oraz QAV wykazującego spektrum działania wobec B,F,Tbc i V o stabilności roztworu roboczego 14 dni.

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat na bazie innej substancji nietlotnej niż glukoprotamina spełniającej jednocześnie pozostałe zapisy SIWZ oraz posiadający pozytywną opinię firmy OLYMPUS.

Pytanie nr 4 Zadanie 2 zał. 1.2 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Na Wyspie Sp. z o.o.

Wiesław Olszański