



REGIONALNE CENTRUM KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA

im. dr Konrada Vietha w Radomiu

26-600 Radom ul. B. Limanowskiego 42

Regon: 000303060 NIP: 948-16-24-611



Telefony: *Dyrektor:* 048-362 62 76

Centrala: 048-362 11 27

Tel./fax: 048-362 62 76

e-mail: dyrektor@rckik.radom.pl

e-mail: przetargi@rckik.radom.pl

Sprawa nr NA-ZP-250/03/03/16

Radom, dnia 27.05.2016 r.

Odpowiedzi na pytania II

Dotyczy: sprawy nr: NA-ZP-250/03/03/16

postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup i dostawę preparatów do dezynfekcji.

Na podstawie art. 38 Ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U.2013.907) Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr Konrada Vietha w Radomiu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści zapisów w specyfikacji istotnych warunków zamówień, o niżej podanej treści:

Pytanie nr 1 dotyczy poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękczających skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348),V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Produkt zarejestrowany jak biobójczy. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany pozostając przy zapisach zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 2 dotyczy poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękczających skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348),V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Produkt zarejestrowany jak biobójczy. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany pozostając przy zapisach zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 3 dotyczy poz. 5

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 bójczym 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 drażniąc i żrąca w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu, który go używa

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany pozostając przy zapisach zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 4 dotyczy poz. 5

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholi i czwartorzędowych soli amonowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727, EN 14561),F(Candida, Aspergillus)(EN13624, EN 14562), Tbc (EN 14348, EN 14563) w czasie 30 sekund, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany pozostając przy zapisach zawartych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 5 dotyczy poz. 7

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanego w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć i zamontować bez angażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispensio. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu STERISOL zawęża konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 6 dotyczy poz. 8

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.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 7 dotyczy poz. 9

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapis SIWZ o wymiarach 130 mm X 200 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 8 dotyczy poz. 10

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanego w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć i zamontować bez angażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispenso. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu STERISOL zawęży konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie nr 9 dotyczy poz. 10

Prosimy o podanie podstawy prawnej używania i wymagania preparatów do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zarejestrowanych jako wyroby medyczne. Z uwarunkowań prawnych wynika, iż jedynie preparaty zarejestrowane jako produkty lecznicze i produkt biobójcze mogą mieć takie zastosowanie.

Odpowiedź:

Zgodnie z uzyskaną informacją od bezpośredniego dystrybutora środka Sterisol – preparat jest zakwalifikowany jako wyrób medyczny.

Podpisał Dyrektor RCKiK

mgr Józef Waniek