

Bydgoszcz, dnia 25.05.2017r.

AGENCJA WSPÓLNOTOWA OKRĘGOWE CENTRUM  
ZAMÓWIENIOWE w BYDGOSZCZY  
ul. Świdzińskiego 1, 85-325 Bydgoszcz  
tel. (52) 255 601, fax (52) 32 56 606  
REGON: 092386930  
E.ZP.261.16.2017 (3)

## Do Wykonawców

**Dotyczy:** przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów myjących i dezynfekcyjnych  
– postępowanie nr 18 Z PN 17.

Do dnia 24.05.2017r. wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania do treści SIWZ:

1.  
W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance koncernu BBraun, stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. **Pakiet 13 poz. 1**  
Prosimy o dopuszczenie preparatu w opakowaniach a 6kg.
3. **Pakiet 15 poz. 1**  
Prosimy o dopuszczenie preparatu do termicznego przygotowania np. kaczek, basenów, itp. oraz do zmiękczenia wody? Oferowany produkt usuwa osady wapienne, nie pozostawia plam po wyschnięciu, niskopieniący. Stężenie użytkowe: 0,1-0,3%, tzn. 1-3 ml/l. Wartość pH: ok.4,5. Produkt w opakowaniach a 5kg w postaci płynnego koncentratu.
4. **Pakiet 20 poz. 1**  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek o spektrum działania:  
B, MRSA, F (candida albicans) i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) - 1 min., Tbc (Mycobacterium terrae) - 15min., spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
5. **Pakiet 26 poz. 1**  
W związku ze zmianą rejestracji, prosimy o wyrażanie zgody na zaoferowanie produktu dopuszczonego do obrotu jako wyrób medyczny.
6. **Pakiet 27 poz. 1**  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu o spektrum działania: B, MRSA, F (Candida albicans) i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) - 1 min., Tbc (Mycobacterium terrae) - 15min., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ? Opakowania 1L z dołączonym spryskiwaczem spieniającym.
7. **Pakiet 28 poz. 1**  
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o spektrum B, F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) w czasie 15 min, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?
8. **Pakiet 32 poz. 1**  
Prosimy o wyrażanie zgody na zaoferowanie produktu dopuszczonego do obrotu jako wyrób medyczny.
9. **Pakiet 33 poz. 1**  
Prosimy o wyrażanie zgody na zaoferowanie produktu o terminie ważności minimum osiem miesięcy w dniu dostawy.

**10. Pakiet 35 poz. 1**

Prosimy o wyrażanie zgody na zaferowanie produktu dopuszczonego do obrotu jako wyrób medyczny.

**11. Pytanie ogólne**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

12. Wzór umowy par. 9 ust. 7. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 50 zł (...)" na zapis: "(...) w wysokości 20 zł (...)"

13. Wzór umowy par. 9 ust. 8. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 500 zł (...)" na zapis: "(...) w wysokości 50 zł (...)"

14. Dotyczy pakietu 28 poz. 1:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 1 wymaga, aby preparat wykazywał działanie prątkobójcze (Tbc) względem Mycobacterium avium i Mycobacterium terrae?

15. Dotyczy pakietu 28 poz. 1:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 1 wymaga, aby działanie prątkobójcze preparatu było potwierdzone badaniami wg normy EN 14653?

16. Dotyczy pakietu 28 poz. 1:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 1 wymaga preparatu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, amylaza, lipaza), który rozkłada zanieczyszczenia organiczne do pozostałości rozpuszczalnych w wodzie, co zwiększa efektywność mycia?

17. Dotyczy pakietu 28 poz. 1:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 28 pozycji 1 wymaga użycia roztworu preparatu o stężeniu 0,5%?

18. Pakiet 7

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

19. Pakiet 8

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą dopuszczenie do oceny chusteczek impregnowanych alkoholem spełniającego zapisy SIWZ o 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 drażniąca w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel.

20. Pakiet 9 Czy Zamawiający wymaga pełnego działania prątkobójczego wobec M.Avium i M.Terrae?

21. Pakiet 20

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 200szt 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 bakteriobójcze 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.

22. **Dotyczy Pakietu 1:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o statusie wyrobu medycznego, spełniający wymagania SIWZ, na bazie etanolu?

23. **Dotyczy Pakietu 3:**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje zaferowania preparatów w systemie zamkniętym tj. bez zawartości konserwantów?

24. **Dotyczy Pakietu 3:**  
Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane mydło w poz. 2 spełniało wymogi normy EN 1499?
25. **Dotyczy Pakietu 4:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, o zawartości alkoholu min. 70g?
26. **Dotyczy Pakietu 5:**  
Czy z uwagi na to, że Zamawiający posiada dozowniki typu Sterisol, wymaga oświadczenia producenta dozowników o kompatybilności dozowników z oferowanym wkładem?
27. **Dotyczy Pakietu 5:**  
Czy Zamawiający oczekuje preparatu o czasie działania do 30 sek. w wymaganym spektrum z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk, która trwa 30 sek.?
28. **Dotyczy Pakietu 5:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, o zawartości alkoholu min. 70%?
29. **Dotyczy Pakietu 8:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, na bazie etanolu, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm<sup>2</sup>?
30. **Dotyczy Pakietu 8:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, działające w spektrum wobec B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1, Polyoma) w czasie 5 min., Tbc i Rota w 15 min., o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm<sup>2</sup>?
31. **Dotyczy Pakietu 8:**  
Czy Zamawiający zarówno w poz. 1 jak i 2 dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, w opakowaniu typu flow-pack?
32. **Dotyczy Pakietu 10:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania po 200 szt. tabletek?
33. **Dotyczy Pakietu 12:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1 kg, każde wyposażone w miarkę dozującą?
34. **Dotyczy Pakietu 18 i 31:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1 kg, każde wyposażone w miarkę dozującą?
35. **Dotyczy Pakietu 19:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, ze śladową, dopuszczalną ilością alkoholu, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm<sup>2</sup>?
36. **Dotyczy Pakietu 19:**  
Czy Zamawiający zarówno w poz. 1 jak i 2 dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, w opakowaniu typu flow-pack?
37. **Dotyczy Pakietu 33:**  
Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki inkrustowane chlorem, do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyposażenia, miejsc zanieczyszczonych organicznie ora do usuwania plam krwi; o statusie produktu biobójczego, w rozmiarze 19x24 cm, wykazujące działanie wobec B, Tbc, F, V, S w czasie do 15 min., o trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania do 24 m-cy?
38. **Pakiet nr 7**  
Czy Zamawiający dopuści biobójczy preparat alkoholowy z niewielkim dodatkiem chlorku didecyldimetyloamoni, niezawierający aldehydu, chloru, pochodnych fenolowych, o szerokim spektrum działania: B (Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae), F, Tbc (M.terrae i avium), V (w tym Polio i Adeno, Herpes Simplex, HBV, HCV, HIV) w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie?
39. **Pakiet nr 8**  
Czy Zamawiający dopuści biobójczy preparat spełniający wszystkie wymagania SIWZ, o znacznie szerszym spektrum działania (B, F (Candida albicans, ), Tbc (M.avium i terrae), V (Adeno, Polio, Noro) niż wymagane i dużo krótszym czasie działania od 15 sekund do 1 minuty, Aspergillus brasiliensis w czasie 5 minut, o rozmiarze 13 cm x 19 cm?

**40. Pakiet nr 20**

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem QAV, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (*Candida albicans*), Noro w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Polyomavirus w czasie 5 minut, Tbc (*Mycobacterium terrae*), Rota, *Aspergillus niger* w czasie 15 minut o trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania przez 2 miesiące?

**41. Pakiet nr 27**

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci piany do dezynfekcji powierzchni (w tym powierzchni sprzętu medycznego) szklanych, porcelanowych, metalowych, gumowych, ze szkła akrylowego, wrażliwych na działanie alkoholi np. głowice USG, sondy, plexi, inkubatory, lampy, meble, na bazie dodecyloaminy i czwartorzędowych związków amonowych, o szerokim spektrum działania: Bakterie (łącznie z MRSA), drożdżaki i grzyby wg norm EN 13624, EN 13727, EN 13697, wirusy HIV, HBV, HCV, SARS, Vaccinia, Herpes, grypa H1N1 i H5N1 wg DW, RKI, EN 14476 w czasie 1 minuty i Tbc (*Mycobacterium terrae*) wg norm EN 14348 i EN 13697 w czasie od 1 minuty (warunki czyste) do 5 minut (wysokie obciążenie), o przyjemnym zapachu lub bezzapachowy, spełniający wymagania SIWZ ?

**Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:**

Ad.1 Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia:

Ksenia Sondej  
Anna Chróśniak  
Alicja Jankowska  
Beata Ratke  
Sylwia Gliszczyńska  
Anna Mikołajczak  
Bogusław Jasik  
Katarzyna Rybarczyk  
Mariola Brodowska

Ad.2 Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniach 6 kg.

Ad.3 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.4 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga preparat o pełnym prątkobójczym działaniu.

Ad.5 Zamawiający dopuści produkt będący wyrobem medycznym, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.6 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga preparatu o działaniu min. Tbc w max. czasie 5 min. z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.7 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga preparat o działaniu min. Tbc, z zachowaniem pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.8 i 10 Zamawiający dopuszcza produkt będący wyrobem medycznym pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad.9 Zamawiający dopuszcza produkt o jego trwałości w czasie dostawy min. 8 miesięcy.

Ad.11 Zamawiający opisał sposób wyceny ułamkowej ilości opakowań w pkt. 3.3 SIWZ tj.: „W Formularzach cenowych/Przedmiot zamówienia, w kolumnie: „Zaoferowana ilość opakowań”, należy podać wymagane w SIWZ ilości przedmiotu zamówienia tzn. ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania. Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną)”.

Ad.12 - Ad.13 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.

Ad.14 - Ad.17 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Zamawiający wymaga działania bójczego min wobec prątków gruźlicy (*Mycobacterium terrae*). Celem potwierdzenia bójczego działania preparatu Zamawiający wymaga dokumentów zgodnie z pkt 10.3 SIWZ. Potrzebna ilość preparatu to 7000 l roztworu roboczego. Skuteczność i czas działania zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia. Stężenie w jakim preparat osiąga wymagane właściwości podaje Wykonawca.

Ad.18 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.19 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum, dotyczy to również spektrum działania na wirusa Noro. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.20 Zamawiający wymaga pełnego prątkobójczego działania.

Ad.21 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.22 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wymaga zaoferowania preparat, który jest dopuszczony do obrotu jako produkt leczniczy.

Ad.23 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.24 Zamawiający wymaga, aby zaoferowane mydło posiadało dokumenty wskazane są w pkt.10.6 SIWZ.

Ad.25 Zamawiający nie dopuszcza preparatu o proponowanym parametrze. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum.

Ad.26 Zamawiający wymaga jedynie oświadczenia Wykonawcy o kompatybilności dozowników z oferowanym wkładem.

Ad.27 Zamawiający wymaga preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk według obowiązujących standardów.

Ad.28 Zamawiający nie dopuszcza preparatu o proponowanym parametrze. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum.

Ad.29 i Ad. 30 Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to składu, rozmiaru chusteczek, spektrum i czasu działania.

- Ad.31 Zmawiający nie wyraża zgody na opakowanie typu flow- pack. Dokładny opis wymagań względem opakowań zawarty jest w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia poz.1 i 2.
- Ad.32 Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych niż 150 szt.
- Ad.33 Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych niż 500 g.
- Ad.34
- a) **Pakiet 18**  
Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.
- b) **Pakiet 31**  
Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych niż 500 g.
- Ad.35 i Ad. 36 W pakiecie 19 przedmiotem zamówienia nie są chusteczki.
- Ad.37 Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również składu i rozmiaru chusteczek.
- Ad.38 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny, zgodnie z zapisem zawartym w pkt.10.1 SIWZ.
- Ad.39 Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również rozmiaru chusteczek. Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako wyrów medyczny, zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 10.1 SIWZ.
- Ad.40 Zamawiający nie dopuszcza przedmiotu zamówienia o proponowanych parametrach. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również spektrum działania – prątkobójcze i trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania – min. 3 miesiące.
- Ad.41 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również spektrum działania. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

**UWAGA:**

*Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.*

Zamawiający  
Krzysztof  
Pielichowski  
  
ul. Rybnicka 111/112