



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY  
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

Tel. 52/36-55-296, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-521

Fax. 52/36-55-496

ISO 9001: 2008

ISO 14001: 2008

PN-N18001:2001

NZZ/28/D/13

Bydgoszcz, dnia 29.04.2013 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych i antyseptyków (uzupełnienie), preparatu do systemu Nocospray oraz naboju do sterylizatora STERI – VAC 5XL, płynów do myjni do endoskopów giętkich i płuczek dezynfektorów*

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając na podstawie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. ( t. j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z póź. zm. ) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

*Pytanie nr 1 - dot. grupy 15 (Preparat do systemu dekontaminacji powierzchni i pomieszczeń do systemu Nocospray. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat był dwuskładnikowy tj. zawierał kationy srebra, które w znacznym stopniu obniżają ryzyko wystąpienia lekooporności?*

*Odpowiedź na zapytanie:*

*Zamawiający wymaga aby preparat był dwuskładnikowy tj. zawierał kationy srebra. Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ w tym zakresie.*

*Pytanie nr 2 - dot. grupy 15 (Preparat do systemu dekontaminacji powierzchni i pomieszczeń do systemu Nocospray. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat wykazywał pełne spektrum działania przy ustawionej fabrycznie w urządzeniu Nocospray dawce 1ml/m<sup>3</sup>?*

*Odpowiedź na zapytanie:*

*Zamawiający wymaga aby preparat wykazywał pełne spektrum działania przy ustawionej fabrycznie w urządzeniu Nocospray dawce 1ml/m<sup>3</sup>. Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ w tym zakresie.*

*Pytanie nr 3 - dot. grupy 15 (Preparat do systemu dekontaminacji powierzchni i pomieszczeń do systemu Nocospray. Czy Zamawiający wymaga, aby preparat oparty był na nadtlenu wodoru o stężeniu 6%? Takie stężenie zapewnia skuteczne działanie.*

*Odpowiedź na zapytanie:*

*Zamawiający wymaga aby preparat oparty był na nadtlenu wodoru o stężeniu 6%. Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ w tym zakresie.*

*Pytanie nr 4 - dotyczy Grupy 1:*

*Wnosimy o usunięcie wymogu żądania **pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka**. Żądanie takie jest sprzeczne z podstawowymi zasadami Prawa Zamówień Publicznych, z rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (rozporządzenie z dnia 30.12.2009 r). W świetle obowiązujących w naszym kraju przepisów nie ma obligatoryjnego obowiązku posiadania przez producentów w/w opinii. Stawianie takiego warunku w rażący sposób ogranicza uczciwą konkurencję i jest przejawem nierównego traktowania wykonawców – Zamawiający bowiem preferuje w postępowaniu konkretnych wykonawców - dysponujących przedmiotową opinią. Ponadto Zamawiający zgodnie z wykładnią prawną Urzędu Zamówień Publicznych nie ma prawa wskazywać i ograniczać żądania do konkretnych dokumentów.*

*W związku z powyższym pytamy czy Zamawiający odstąpi od powyższego wymogu lub czy dopuści inną równoważną opinię użytkową?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również inną pozytywną opinię kliniczną zezwalającą na stosowanie preparatu na oddziałach dziecięcych.

Pytanie nr 5 - dotyczy Grupy 3:

*Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, na bazie nadwęglanu sodu, w podstawowym stężeniu 0,5% działający w spektrum B, Tbc, F, V (HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota), S (Clostridium difficile)? W wyższym stężeniu dodatkowo wykazuje działanie na wirusy Polio i Adeno oraz na spory Bacillus subtilis.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 6 - dotyczy Grupy 4:

*Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki, spełniający wymagania SIWZ, działające w spektrum B, Tbc, F, V (HIV, HCV, Rota, Herpes)?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 7 - dotyczy Grupy 5:

*Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, działający w spektrum B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Herpes, Noro, Corona, Vaccinia, A H1N1)?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 8 - dotyczy Grupy 9:

*Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, na bazie jednej substancji aktywnej - alkoholu etylowego – najbezpieczniejszej dla skóry wśród grupy alkoholi?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 9 – dotyczy projektu umowy §5 ust1

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na następujące:*

*W przypadku opóźnienia w należyтым wykonaniu umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 10 – dotyczy projektu umowy §8 ust1 pkt 5

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów na następujące: Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie: (...)zmiany stawki VAT, w przypadku zmiany stawki VAT wprowadzonej właściwymi przepisami, przy czym zmienia się stawka VAT i cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian (...)*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 11 – dotyczy grupy 1

*Czy w Grupie nr 1 Zamawiający dopuści preparat o działaniu (bez aktywatora) na bakterie i grzyby (pleśń i drożdże) EN 13727 i EN 13624 w czasie 15 minut oraz na wirusy w czasie do 2 godzin, w opakowaniu a 20 kg? Jednocześnie informujemy, że po dodaniu aktywatora istnieje możliwość rozszerzenia spektrum o prątki EN 14348 oraz skrócenia czasu działania na wirusy EN 14476 do 30 minut.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie nr 12 – dotyczy grupy 3

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia pomieszczeń w placówkach służby zdrowia, w postaci koncentratu, działający na bakterie, MRSA, grzyby (Candida albicans i Aspergillus Niger), prątki gruźlicy (M. Terrae, M. avium), wirusy (HCV, HIV, HBV, Vaccinia, Rota, BVDV, Polyoma), Clostridium difficile (EN 1276) w czasie do 15 min., kompatybilnego z większością tworzyw, nie wymagającego zmywania wodą, nie pozostawiającego osadów, dopuszczonego do kontaktu z żywnością oraz na oddziałach noworodkowych,*

*opartego na bazie czwartorzędowych związków amoniowych i alkoholach aromatycznych w opakowaniach 5-cio litrowych po odpowiednim przeliczeniu?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 13 – dotyczy grupy 4

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 14 – dotyczy grupy 5

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego opartego na bazie alkoholu etylowego i 1-propanolu, bez zawartości QAV, fenoli, chloru, chlorheksydyny i aldehydów osiągającego szersze spektrum działania w krótszym czasie B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro) w czasie do 1 minuty oraz Adeno w czasie do 2 min., z możliwością rozszerzenia o wirus Papowa SV 40 (15 min.) i Polio (30 min.). Preparat ten posiada przyjemny zapach, jest bezpieczny w stosowaniu i posiada ocenę użytkową IMiDz oraz jest dopuszczony do stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie nr 15 – dotyczy grupy 6

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu opartego na bazie 1- propanolu, 2-propanolu i 2 – difenylolu przeznaczonego do dezynfekcji i mycia rąk oraz ciała, dopuszczonego do obrotu na podstawie Świadectwa Ministerstwa Zdrowia jako produkt leczniczy, o pH 7,8-8,2, o spektrum działania B łącznie z Tbc, MRSA), F, V(HBV, HIV, HCV, Vaccinia, Papowa SV 40), w opakowaniach 5 litrowych.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 16 – dotyczy grupy 7

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu do wcierania, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, przetestowanego zgodnie z normami europejskimi EN 1500 i EN 12791 przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min., o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, spełniający normy EN 1040, EN 14348, EN 13727, EN 13624, EN 1275, o spektrum działania B (łącznie z Tbc, MRSA), F, V (Vaccinia, HBV, HCV, HIV), zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a II typu „soft airless” (system zamknięty) po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 17 – dotyczy grupy 7

*Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezdotykowego, na fotokomórkę dozownika przeznaczonego do aplikacji środków do dezynfekcji rąk oraz emulsji myjących w butelkach jednorazowych typu „soft airless” z zastawką o pojemności 1l, łatwego w montażu, z możliwością kontroli poziomu napełnienia, zasilany bateriami - o niewielkim zużyciu energii (do 150000 aplikacji), wykonanego z tworzywa sztucznego ABS, z możliwością zamocowania tacki zabezpieczającej przed kapaniem płynu?*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 18 – dotyczy grupy 7

*Prosimy o umożliwienie wyceny dozownika w oddzielnej pozycji.*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 19 – dotyczy grupy 9

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, gotowego do użycia, w opakowaniach 250 ml, o szerokim spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Herpes simplex) w czasie do 30 sekund, zawierającego w swoim składzie*

*1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenek wodoru. Preparat, który chcemy Państwu zaoferować jest zarejestrowany jako produkt leczniczy i nie posiada przeciwwskazań do stosowania u noworodków.*

*Odpowiedź na zapytanie:*

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

*Pytanie nr 20 – dotyczy grupy 10*

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, alkoholowego, gotowego do użycia, w opakowaniach 1l, o szerokim spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Adeno, Papowa SV 40, Herpes simplex, zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenek wodoru. Czas dezynfekcji przed iniekcjami – 15 sek. przed punkcjami 60 sek. Preparat, który chcemy Państwu zaoferować jest zarejestrowany jako produkt leczniczy i nie posiada przeciwwskazań do stosowania u noworodków.*

*Odpowiedź na zapytanie:*

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

*Pytanie nr 21 – dotyczy grupy 11*

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, alkoholowego, gotowego do użycia, w opakowaniach 1l, o szerokim spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Adeno, Papowa SV 40, Herpes simplex, zawierającego w swoim składzie 1-propanol, 2-propanol, 2-difenyloł i nadtlenek wodoru. Czas dezynfekcji przed iniekcjami – 15 sek. przed punkcjami 60 sek. Preparat, który chcemy Państwu zaoferować jest zarejestrowany jako produkt leczniczy i nie posiada przeciwwskazań do stosowania u noworodków.*

*Odpowiedź na zapytanie:*

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

*Pytanie nr 22 – dotyczy grupy 12 poz. 12.2*

*Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu zawierającego niejonowe związki powierzchniowo czynne, enzymy, glikole, inhibitory korozji, o pH roztworu ok. 8, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.*

*Odpowiedź na zapytanie:*

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

*Pytanie nr 23 - Pytanie ogólne:*

*W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).*

*Odpowiedź na zapytanie:*

Zamawiający zezwala wyłącznie na zaoferowanie odpowiedniej ilości z zaokrągleniem w górę – co nie będzie miało wpływu na wybór oferty. Przy obliczaniu punktacji wg wzoru opisanego w SIWZ, będą brane pod uwagę ceny za poszczególne grupy zapisane w formularzu ofertowym – załącznik nr 2 do SIWZ.

*Pytanie nr 24 - dotyczy wzoru umowy paragraf*

*Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę urzędowej stawki VAT; w przypadku zmiany stawek podatkowych. Jednocześnie informujemy, że zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto proporcjonalnie do wprowadzonych zmian, natomiast cena netto pozostanie bez zmian*

*W związku z postępowaniem przetargowym ogłoszonym przez Państwa jednostkę nr sprawy NZZ/28/D/13 oraz brakiem zamieszczenia w projekcie umowy stanowiącym załącznik do SIWZ postanowienia, przewidującego zmianę (wzrost) ceny w przypadku zmiany (wzrostu) wysokości stawek podatku VAT, wnosimy o uzupełnienie treści projektu umowy o wskazany wyżej zapis umowny.*

*Stanowisko to motywowane jest następującymi względami.*

*Podatek VAT stanowi element cenotwórczy niezależny od woli Wykonawcy. Wliczona do ceny oferty kwota podatku VAT jako daniny publicznoprawnej, do odprowadzenia której zobowiązany jest Wykonawca, nie ma przy tym wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez Wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.*

*W ofercie złożonej w postępowaniu przetargowym Wykonawca zobowiązany jest do podania ceny brutto wyliczonej zgodnie ze stawkami podatku VAT obowiązującymi w dacie sporządzania oferty. Obliczenie ceny w oparciu o nieprawidłową (w tym także przyszłą, przewidywaną, lecz jeszcze nie obowiązującą) stawkę podatku VAT stanowi błąd w obliczeniu ceny skutkujący odrzuceniem oferty na zasadzie art. 89 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP.*

*Wzrost stawek podatku VAT jest okolicznością zewnętrzną, na którą Wykonawcy nie mają żadnego wpływu. Wzrost taki, do którego dojść może w okresie trwania umowy o udzielenie zamówienia publicznego (przewidywana zmiana stawek podatku VAT na wyroby medyczne z 8 do 23%), przy obowiązku zachowania niezmiennej ceny brutto, spowoduje nie tylko zmniejszenie wynagrodzenia netto Wykonawcy w stosunku do wynagrodzenia stanowiącego podstawę obliczenia ceny oferty, lecz nawet skutkować może rażącą stratą*

po stronie Wykonawcy. Cenę ofertową Wykonawcy kalkulują bowiem według aktualnej stawki podatku VAT oraz – z uwagi na dużą konkurencję – przy przyjęciu minimalnej marży. W tym warunkach zwiększenie stawki podatku VAT o 15% powoduje, iż pierwotna kalkulacja ceny traci na aktualności, zaś umowa w sprawie zamówienia publicznego przynosi Wykonawcy straty.

W piśmiennictwie nie budzi wątpliwości dopuszczalność zawarcia w umowach dotyczących zamówień publicznych indeksacji wynagrodzenia bądź ceny stosownie do spodziewanej okoliczności w trakcie realizacji umowy (np. zmiany stawki podatku VAT). Chodzi tu bowiem o samoczynną korektę wynagrodzenia, na podstawie pierwotnej woli stron wyrażonej w umowie, a nie o nowelizację umowy co do zasady niedopuszczalną na mocy art. 144 p.z.p.

W związku z powyższym prawnie możliwym, a nade wszystko uzasadnionym jest, aby w ramach zasad obowiązujących w uczciwym obrocie handlowym, wprowadzili Państwo do projektu umowy stosowną klauzulę przewidującą zmianę ceny w związku ze zmianą stawki podatku VAT.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 25 – dotyczy grupy 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu posiadającego pozytywną opinię Instytutu „Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka”

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również inną pozytywną opinię kliniczną zezwalającą na stosowanie preparatu na oddziałach dziecięcych.

Pytanie nr 26 – dotyczy grupy 4

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie grzybobójcze (*Aspergillus niger*) 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.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 27 – dotyczy grupy 4

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 30x22 w opakowaniach po 50szt i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie grzybobójcze (*Aspergillus niger*) 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.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie nr 28 – dotyczy grupy 6

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, wykazującego działanie bakteriobójcze zgodnie z normą PN-EN 1499 czyli w warunkach praktycznych.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

**Zamawiający**