

Jarocin, 17.05.2018 r.

## INFORMACJA

### Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawy środków dezynfekcyjnych i antyseptycznych 4/2018

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiadamy na pytania do siwz oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

#### 1. do opisu przedmiotu zamówienia:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga do każdego pakietu, aby zaofertowany asortyment posiadał „oryginalną etykietę producenta w języku polskim”, powołując się na treść Rozporządzenia MZ z dn. 20 kwietnia 2012 Dz.U 2015 poz. 450. W związku z faktem, że w przytoczonym rozporządzeniu nie ma informacji o tym aby opakowanie wyrobu winno posiadać oryginalną etykietę producenta w języku polskim wnosimy o przedmiotowe wyjaśnienie i zmianę przytoczonej treści. Powyżej cytowany zapis jest ponadto niezgodny z treścią ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku (t. j. Dz. U. Nr 107 po. 679) Rozdział 2 Wprowadzanie wyrobów medycznych do obrotu i do używania Art. 4.5. „Podmiot uprawniony, który wprowadza wyrób medyczny na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, jest obowiązany oznakować wyrób medyczny w języku polskim oraz dostarczyć użytkownikowi instrukcje używania i etykiety tego wyrobu w języku polskim.” jak i z treścią Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz.U. Nr 16, poz. 74) określającym szczegółowe zasady oznakowania wyrobów medycznych.

Żądanie postawione przez Zamawiającego jest nieuzasadnione i ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji, w związku z tym wnosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez zaofertowane produkty oryginalnych etykiet w języku polskim i dopuszczenie oryginalnych etykiet wraz z naklejonym tłumaczeniem jej treści na język polski, zawierającym wszystkie informacje spełniające wymagania zasadnicze dotyczące oznakowania opakowań wyrobów medycznych.



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oryginalne etykiety wraz z naklejonym tłumaczeniem jej treści na język polski, zawierającym wszystkie informacje spełniające wymagania zasadnicze dotyczące oznakowania opakowań wyrobów medycznych.*

## 2. do punktu VIII 5.2 SIWZ

Zgodnie z art. 7 pkt. 1 Ustawy Pzp gwarantującym zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców zwracamy się z wnioskiem o usunięcie poniższego zapisu SIWZ jako niezgodnego z obowiązującą ustawą Pzp. W przeciwnym razie prosimy o podanie aktu prawnego, na podstawie którego zamawiający umieścił dany zapis w SIWZ: „Dokumenty z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, badania wykonane w akredytowanym laboratorium, zgodnie z normami z obszaru medycznego, które muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wytwórcę lub zaakceptowanego przez wytwórcę dystrybutora oferowanego produktu.” Zwracamy uwagę, że Zamawiający prowadząc postępowanie w oparciu o przepisy ustawy Prawo Zamówień Publicznych winien jest ich kategorycznie przestrzegać a żądanie postawione przez Zamawiającego jest nieuzasadnione i ma na celu jedynie ograniczenie konkurencji, w związku z tym wnosimy o odstąpienie od przytoczonego wymogu na rzecz dokumentów z wykonanych badań dotyczących skuteczności mikrobiologicznej, badania wykonane w akredytowanym laboratorium, zgodnie z normami z obszaru medycznego, potwierdzonych za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza złożenie dokumentów potwierdzonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.*

## 3.do pakietu nr 1 poz. 1

Zgodnie z art. 7 pkt. 1 Ustawy Pzp gwarantującym zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie aldehydu ortoftalowego o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z normami dla fazy II, stanowiący preparat równoważny do opisanego preparatu Opaster firmy Medilab, o szerokim spektrum w krótszym czasie niż opisane w SIWZ wg norm PN EN, na szczepach normatywnych: B, F, V (Adeno Polio), S (B. subtilis) do 5 minut, będący wyrobem medycznym klasy IIb, kompatybilny z preparatem z pozycji 3, o trwałości roztworu min 14 dni, z możliwością kontrolowania trwałości przy pomocy pasków testowych pochodzących od tego samego producenta. Zgodnie z art. 29. 1. Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2013.907 j.t) przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Natomiast art. 29 ust. 2 Ustawy PZP zawiera wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Zakazane jest więc dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia nie tylko takiego, który utrudnia uczciwą konkurencję, wskazując na konkretny produkt, lecz także takiego, który hipotetycznie mógłby wpłynąć na konkurencję na rynku.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparaty spełniające minimalne wymagania określone w SIWZ w zał.nr 3 Opis przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuści wskazany preparat pod warunkiem*



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 38.399.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

spełniania wymogów opisanych w SIWZ. Spektrum działania wskazanego preparatu nie obejmuje swym zakresem spektrum działania opisanego w SIWZ chodzi o spectrum działania na spory, wskazujecie Państwo działanie na *Bacillus subtilis* natomiast wymagane jest *Bacillus subtilis*, *Clostridium Difficile*.

4.do pakietu nr 1 poz. 2

Prosimy o podanie ilości pasków w opakowaniu.

Odpowiedź: Ilość pasków w opakowaniu 50szt.

5. do pakietu nr 1 poz. 3

W związku z brakiem normy dla obszaru medycznego określającej bakterio i grzybobójcze działanie preparatu wnosimy o zmianę zapisu SIWZ oraz potwierdzenie, że zamawiający nie uzna norm dedykowanych dla produktów kosmetycznych. Zwracamy uwagę, że zamawiający wymaga w tej pozycji preparatu myjącego a nie dezynfekującego – który to jest opisany w pozycji 1 pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparaty spełniające minimalne wymagania określone w SIWZ w zał.nr 3 Opis przedmiotu zamówienia. Właściwości bakterio i grzybobójcze preparatu określone zgodnie z metodą opisaną w European Pharmacopoeia 7th 5.1.3. Skuteczność ochrony przeciwdrobnoustrojowej.

6. do pakietu nr 1 poz. 3:

Prosimy o podanie normy dla określenia stabilności enzymów oraz skuteczności określania biofilmu, których Zamawiający wymaga jako potwierdzenia spełnienia wymogów SIWZ dla zaoferowanego produktu.

Odpowiedź: Stabilność enzymów określona metodą Elektroforezy opisaną w European Pharmacopoeia. Skuteczność usuwania biofilmu wg normy ISO/TS 15883-5:2005.

7.Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odpowiedź: W stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną nie aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.). Według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki nie staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania

8.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

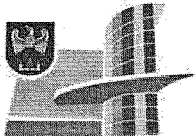
tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 38.399.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 9 poz.5 i jednocześnie dopuści wycenę wyrobu medycznego Granulacyjn płyn 1000 ml do odkażania i płukania ran ostrych i przewlekłych (takich jak owrzodzenia, odleżyny, oparzenia, rany pooperacyjne, owrzodzenia nowotworowe). Preparat zawierający wodny roztwór rodników ponadtlenkowych o szerokim spektrum skuteczności przeciwdrobnoustrojowej (bakterie, wirusy, zarodniki, grzyby) w ilości 10 opakowań? Umożliwi to przystąpienie większej ilości oferentów celem zaoferowania oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

10. Czy w pakiecie nr 4 pozycja nr 1 – Zamawiający mógłby dopuścić alkaliczny środek do maszynowego mycia, płukania i dezynfekcji termicznej kaczek i basenów na bazie soli NTA oraz polikarboksylationu, zapobiegający osadzaniu się kamienia kotłowego, nie pozostawiający smug i zacieków, niskopieniący, stosowany w niskim stężeniu od 0,1 do 0,45%, pH koncentratu ok. 9, w opakowaniach zawierających 4,25L=5kg – z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, co pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

11. Czy w pakiecie nr 4 pozycja nr 2 – Zamawiający mógłby dopuścić kwaśny środek zawierający inhibitory korozji czynnik kompleksujący oraz anionowe związki powierzchniowo czynne do maszynowego mycia, płukania i dezynfekcji termicznej kaczek i basenów na bazie kwasu cytrynowego, zapobiegający osadzaniu się kamienia kotłowego, nie pozostawiający smug i zacieków, niskopieniący, stosowany w niskim stężeniu od 0,1 do 0,3%, pH koncentratu 2,0 +/- 0,5?

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

Główny Księgowy

Romana Hypki

DYREKTOR  
ds. MEDYCZNYCH  
„Szpitala Powiatowego w Jarocinie”

dr n. med. Włodzisław Budzyński



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 38.399.000