

Poznań 5 kwietnia 2018

ZAMAWIAJACY:

**Wojskowa Specjalistyczna Przychodnia Lekarska, Samodzielny
Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej ul. Solna 21, 61-736
Poznań**

Dotyczy przetargu: „sprzątania, utrzymania w czystości obiektów i otoczenia przychodni sprzątania obiektów WSPL-u”

Znak sprawy WSPL Zam. Publ. Nr 17/18

W związku z zamiarem przystąpienia naszej firmy do w/w przetargu, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, prosimy o udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz projektu umowy:

1. Zamawiający w załączniku nr 1 do umowy na str. 4 w pkt. 15 wymaga, aby Wykonawca przedłożył do oferty opracowane „procedury sprzątania”. Natomiast w samym SIWZ nigdzie nie ma wymogu załączenia w/w dokumentu do oferty. W związku z tym prosimy o odpowiedź na jakim etapie Wykonawca ma przedłożyć w/w procedury sprzątania – wraz z ofertą, czy do umowy?

Odp. Zamawiający wymaga aby „procedury sprzątania” dołączone były do oferty wraz z wykazem środków myjąco dezynfekujących.

2. Zamawiający w załączniku nr 1 do umowy na str. 10 pkt. 9 wymaga, aby preparaty dezynfekcyjne posiadały atesty dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, atest PZH, mówiący o braku przeciwwskazań do stosowania w placówkach służby zdrowia. Pragniemy poinformować, iż z dniem 01.01.2003r. ustała prawnie obowiązująca konieczność uzyskiwania atestów PZH, w związku z czym większość producentów nie stara się o pozyskanie lub przedłużenie ważności atestu, gdyż nie ma takiego obowiązku prawnego. Podstawą prawną jest ustawa z dnia 30 sierpnia 2002 r. o systemie oceny zgodności z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r. poz. 1226), znosząca rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej z dnia 22.03.1928, które było podstawą prawną procedury rejestracji przedmiotów użytku w PZH. Zgodnie z aktualnymi przepisami prawa dokumentami dopuszczającymi są odpowiednio:
 - dla preparatów dezynfekujących rejestrowanych jako wyroby medyczne: certyfikat CE, deklaracja zgodności lub wpis do rejestru wyrobów medycznych w zależności od klasyfikacji określonej w ustawie o wyrobach medycznych,
 - dla preparatów dezynfekujących rejestrowanych jako produkty biobójcze: pozwolenie na wprowadzenie do obrotu lub wpis do rejestru produktów biobójczych,
 - dla preparatów dezynfekujących rejestrowanych jako produkty lecznicze: pozwolenie na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego,

W związku z powyższym prosimy o zrezygnowanie z wymogu posiadania przez środki dezynfekcyjne atestów i dopuszczenie w to miejsce w/w dokumentów.

Odp. Zamawiający informuje, że w załączniku nr 1 str 10 punktu 9 ma brzmienie:

9	Drzwi i futryny	Codziennie i w razie potrzeby	Roztwór detergentu wg. zalecenia producenta śr. chemicznego	1x na tydzień i w razie potrzeby	Umyć i zdezynfekować
---	-----------------	-------------------------------	---	----------------------------------	----------------------

nie ma w nim mowy.

Pytanie dotyczy zapewne dokumentu nazwanego „Załącznik nr 2 Szczegółowe warunki sprzątnia” w którym na stronie 10 jest dział pod nazwą:

„Preparaty dezynfekcyjne powinny wykazywać:

1. Właściwości myjąco- dezynfekcyjne; standardem jest, aby preparaty dezynfekcyjne stosowane do dezynfekcji powierzchni wykazywały zdolności biobójcze w obecności niewielkiej ilości zanieczyszczeń fizycznych,
2. Wysoka skuteczność działania na odporne szczepy,
3. Szerokie spektrum działania,
4. Łatwość sporządzania roztworów użytkowych,
5. Niskie stężenia roztworów użytkowych,
6. Możliwość stosowania w obecności pacjentów (brak działania drażniącego i uczulającego),
7. Brak oddziaływania na materiały, z których wykonane są powierzchnie poddawane dezynfekcji (poprzez trwałą zmianę ich właściwości fizycznych i chemicznych np. zmiana twardości, przebarwienia, częściowe rozpuszczenie, reakcje utleniające),
8. Niski stopień toksyczności,
9. Wysoki stopień biodegradacji.

Preparaty dezynfekcyjne powinny posiadać atesty dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, atest PZH, mówiący o braku przeciwwskazań do stosowania w placówkach służby zdrowia, spełniający normy obowiązujące w krajach należących do Unii Europejskiej”

W celu uściślenia zamawiajmy zmienia zapis na:

Preparaty dezynfekcyjne powinny posiadać „dokumenty potwierdzające” dopuszczenia do obrotu na terenie Polski, mówiące o braku przeciwwskazań do stosowania w placówkach służby zdrowia, spełniający normy obowiązujące w krajach należących do Unii Europejskiej.

3. Zamawiający w załączniku nr 1 do umowy na str. 3 pkt. 10 powołuję się na Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 lipca 2010 r. w sprawie szczegółowego postępowania z odpadami medycznymi (Dz. U. Nr 139, poz. 940). Pragniemy zaznaczyć, że w/w rozporządzenie utraciło ważność. Obecnie obowiązuje Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz. U. 2017 poz. 1975). Prosimy zatem o korektę.

Odp. Zamawiający zmienia nr DZ.U.

4. Zamawiający w załączniku nr 1 do umowy na str. 11 podaje nazwy i opisy zalecanych i używanych obecnie środków dezynfekcyjnych. Pragniemy zaznaczyć, że wszystkie opisane przez Zamawiającego środki zostały wycofane z obrotu i nie są dostępne w sprzedaży. W

związku z tym żaden oferent nie będzie w stanie zaoferować opisanych środków, ani środków równoważnych. Prosimy zatem o wskazanie innych dostępnych środków dezynfekcyjnych, które zaleca Zamawiający lub dopuszczenie zamienników tych środków, tj.

- a) zamiast Velox Spray preparat **Velox Top AF** (1L, 5L) o spektrum: B, (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola, wirus grypy A, B, C, Herpes simplex, Rota, Adeno)
- b) zamiast Desreson AF preparat **Quatroles One** (1L, 5L) o spektrum: B, (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M.avium), V (w tym HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Ebola)
- c) zamiast Quatrole S Protect preparat **Quatroles Strong** (1L, 5L) o spektrum: B (w tym MRSA), F (A. niger, C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (BVDV, HCV, Vaccinia, HBV, HIV, Adeno)
- d) zamiast Minuson AF preparat **Velox Foam Extra** (1L) o spektrum: B, (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola)
- e) zamiast Velox Faoma Na preparat **Velox Foam Prim** (1 L) o spektrum: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. avium), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Ebola)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę środków.

5. Zamawiający w załączniku nr 1 do umowy podał opisy wymaganych środków myjących i dezynfekujących. Prosimy o dopuszczenie dodatkowych (nieopisanych przez Zamawiającego) środków niezbędnych do należytego wykonania zamówienia (np. środek do prania dywanów, do czyszczenia ekranów, itd.)

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę środków po uzgodnieniu z nim.

6. Zamawiający podał, że we własnym zakresie zapewnia środki do mycia rąk. Czy Zamawiający we własnym zakresie zapewnia również środki do dezynfekcji rąk?

Odp. Zamawiający zapewnia środki do dezynfekcji rąk.

7. Czy do dezynfekcji powierzchni skażonych materiałem biologicznym Zamawiający dopuści preparat na bazie chloru o pełnym spektrum działania typu Medicarine?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

8. Czy do obowiązków Wykonawcy należy dezynfekcja promienników lamp bakteriobójczych? Jeżeli tak, to czy Zamawiający dopuści do tej czynności preparat na bazie skażonego alkoholu typu Fugaten Spray?

Odp. Zamawiający dopuszcza lub inny o takim samym spektrum działania.

dotyczy: przetargu sprzątnia, utrzymania w czystości obiektów i otoczenia przychodni sprzątnia obiektów WSPL-u.

W związku z przygotowaniem do ewentualnego udziału w w/w przetargu zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania:

1. Czy składając ofertę na w/w przetarg Zamawiający uzna spełnienie posiadania wiedzy i doświadczenia, gdy Wykonawca wykaże się tylko usługami na sprzątnie obiektów, ale nie będących zbliżonych do przedmiotu zamówienia?

Odp. Zamawiający zmienia zapis siwz 6.2.2:

Zdolność techniczna lub zawodowa

O udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki, dotyczące zdolności technicznej lub zawodowej. Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonana na zasadzie spełnia/nie spełnia.

Wykonawca spełnia warunek jeżeli przedstawi:

wykazu dwóch usług w zakresie zbliżonym do przedmiotu zamówienia tj. (sprzątnia) o wartości powyżej 220 000,00 zł każda z zrealizowanych (rozpoczął i zakończył), a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych - również wykonywanych usług, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres działalności jest krótszy niż trzy lata, to w tym okresie z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców potwierdzonych aktualnymi referencjami.