

Nadlimitní veřejná zakázka „Dezinfekce“ – dodatečné informace

Dne 18. 7. 2016 byly vzneseny dotazy k zadávací dokumentaci na výše uvedenou veřejnou zakázku, na které Vám zasíláme odpovědi:

Dotaz č. 1

V požadavcích na účinnost dezinfekčních přípravků (příloha 7) není pro baktericidní účinnost přípravků na ruce, nástroje, plochy a povrchy požadovaná norma EN 13727 (fáze 2, krok 1), která je však pro přípravky používané ve zdravotnictví povinná. Je možné nabídnout přípravky, které tuto normu nesplňují?

Odpověď:

Zadavatel normu EN 13727 (fáze 2, krok 1) požaduje.

Omlouváme se za technickou chybu, i když je samozřejmé, že k testování fáze 2, krok 2 (tedy požadované EN 1500 nebo EN 12791, EN 14561, EN 13697) se přistupuje až po splnění testů fáze 2, krok 1. Příloha č. 7 zadávací dokumentace je doplněna těmito dodatečnými informacemi k zakázce, uvedená v příloze dodatečných informací.

Dotaz č. 2

V požadavcích na účinnost dezinfekčních přípravků (Příloha č. 7) je k prokázání baktericidní účinnosti (fáze 2, krok 2) požadováno testování dle EN 13697. Tato EN je primárně určena k testování dezinfekčních přípravků používaných v potravinářství. Aktuální verze EN 14885 (platná od roku 2015) uvádí možnost použít tuto modifikovanou normu k prokázání baktericidní účinnosti, ale vzhledem ke krátké době její platnosti omezuje tento požadavek nabídku celé řady produktů. Je možné baktericidní účinnost přípravků na plochy a povrchy v praktických podmínkách prokázat testováním např. dle metodiky DGHM/VAH?

Odpověď:

Ano, metodika podle DGHM je přípustná, ale musí odpovídat testování dezinfekčních prostředků na povrchy – praktické podmínky, stav 1/2001.

Dotaz č. 3

V požadavcích na účinnost dezinfekčních přípravků (příloha č. 7) je pro omezeně virucidní účinnost požadováno „EN 14476- test na BVDV a Vaccinia virus nebo metodika DVV/RKI“. Přitom EN 14476 pro přípravky na ruce umožňuje prokázání účinnosti na obalené viry testováním na Vaccinia vir. Požadavek na testování BVDV dle EN 14476 je tedy nad rámec testovací normy. Trvá zadavatel na tomto požadavku?

Odpověď:

Zadavatel upřesňuje požadavek takto:

Pro přípravky na ruce a kůži požadujeme prokázání omezeně virucidní účinnosti podle EN 14476, tedy testovanou na Adeno- a Noro viry a DVV/RKI.

Pro přípravky na nástroje, plochy a povrchy požadujeme prokázání omezeně virucidní účinnosti podle metodiky DVV/RKI, tedy testováním na BVDV a Vaccinia virus.

V souladu s výše uvedeným upřesněním je doplněna těmito dodatečnými informacemi příloha č. 7 a příloha č. 2, tabulka pro skupinu 1, uvedené v příloze dodatečných informací.

Dotaz č. 4

Ve skupině 1 jsou požadovány 2 přípravky s účinností V – fungicidní. V příloze č. 7 – požadavky na účinnost dezinfekčních přípravků – jsou však uvedeny testovací normy pouze pro nástroje, plochy a povrchy. Je možné pro tyto 2 přípravky doložit účinnost pouze (V) – protikvasinkovou dle ČSN EN 13624?

Odpověď:

Ano, v příloze 2, tabulce pro skupinu 1 došlo k textové chybě, za kterou se omlouváme. Příloha je opravena těmito dodatečnými informacemi k zakázce, uvedená v příloze dodatečných informací.

Dotaz č. 5

Ve skupině 1 je vyžadován (druhý) přípravek s účinností A(B)TV + norovirus. Zároveň je vyžadován (třetí) přípravek s účinností ABTV. Účinnost tohoto (třetího) přípravku již v sobě zahrnuje účinnost na norovirus. Je proto možné nabídnout jako (druhý) přípravek s účinností A(B)T(V)?

Odpověď:

Ano, v souvislosti s upřesněním v odpovědi na dotaz č. 3 je požadavek upraven.

Dotaz č. 6

Jak máme odpovědět na nepodkročitelný požadavek 8 ve skupině 1 „Jeden z nabídnutých přípravků může být ve formě gelu – uveďte také do tabulky k přípravku do kolonky poznámka.“ V případě, že ani jeden z nabízených přípravků není ve formě gelu – „Ano“ nebo „Ne“?

Odpověď:

Upřesnění zadání: Pokud je jeden z nabízených přípravků v gelové formě, označte tuto skutečnost do tabulky Ruce – kvalitativní kritéria slovem „ano“ a současně do tabulky Ruce tab. 1 vyznačte do sloupce „poznámka“ slovem „gel“ nebo, pokud nemáte jinou poznámku, stačí rovněž slovo „ano“.

Dotaz č. 7

Jako nepodkročitelný požadavek č. 6 je ve skupině 2 uvedeno „Ve skupině 2B je požadován přípravek s obsahem PVP-jodu registrován SÚKL Praha jako léčivo.“ Takové přípravky jsou v ČR pouze 3 a zvýhodňují držitele této registrace v celé skupině 2 – dezinfekce kůže. Je významně omezeno podání nabídky na ostatní přípravky ve skupině 2 pro ostatní žadatele, kteří tak mohou být diskriminováni. Je možné skupinu 2B vyjmout ze skupiny 2, aby k tomu nedošlo?

Odpověď:

Zadavatel tímto ruší skupinu 2B, v tomto smyslu je opravena těmito dodatečnými informacemi k zakázce, uvedená příloha č. 2, tabulka pro skupinu 2.

Dotaz č. 8

Ve skupině 2C jsou požadovány přípravky na eradikaci MRSA. Vyžadovaná je však u nich také účinnost (B), přestože naprosto dostačující je účinnost baktericidní – A. Je možné nabídnout v této skupině přípravky s účinností A, popř. rozšířeném o testování účinnosti na MRSA kmeny?

Odpověď:

Ano, požadavek je upraven těmito dodatečnými informacemi k zakázce, v příloze č. 2, která je uvedená v příloze dodatečných informací.

Dotaz č. 9

Jako nepodkročitelný požadavek č. 8 je ve skupině 2 uvedeno „Ve skupině 2C je požadována max. doba expozice 60 sekund s účinností na MRSA, přípravek je požadován jako bezoplachový.“ Vzhledem k tomu, že ve skupině 2C jsou požadovány dva přípravky, má zadavatel na mysli dodržení nepodkročitelného požadavku u obou přípravků, nebo alespoň u jednoho?

Odpověď:

Zadavatel požaduje uvedené parametry u obou přípravků.

Dotaz č. 10

Vzhledem k tomu, že přípravky s tuberkulocidní účinností se používají omezeně (nikoliv běžně) se ptáme, zda je možné u přípravků ve skupině 3 nabídnout přípravky s účinností A(B)(V).

Odpověď:

Ano, zadavatel upravuje požadavek takto:

Přípravek na pozici 3 nemusí zajišťovat účinnost „T“. Požadovaná expozice se mění na 30 min (u všech 3 přípravků).

Zároveň upravuje požadavek č. 6 takto: Pozice č. 2 tabulky musí obsahovat práškový prostředek na bázi kyseliny peroctové a peruhličitanu sodného, bez obsahu aldehydů, min. účinnost A(B)T(V) při expozici 30 min., určený rovněž k dekontaminaci flexibilních endoskopů, uchazeč předloží alespoň jeden certifikát s doložením kompatibility s flexibilními endoskopy.

Příloha č 2 je upravena těmito dodatečnými informacemi k zakázce a je uvedená v příloze dodatečných informací

Dotaz č. 11

Jako nepodkročitelný požadavek č. 8 je ve skupině 3 uvedeno „Přípravky uvedené na pozici 1 a 2 musí současně splňovat požadavek dvoustupňové dezinfekce, účinnost ABV do 30 min.“ Zároveň má být splněn nepodkročitelný požadavek 5 „Pozice č. 1 tabulky musí obsahovat prostředek v tekuté formě s hlavní účinnou látkou amin, min. účinnost A(B)T(V) při expozici 60 min.“ Domníváme se, že nelze splnit oba požadavky současně, neboť na trhu v ČR není k dispozici virucidní přípravek (dle EN 14476) s hlavní účinnou látkou amin. Trvá zadavatel na obou požadavcích?

Odpověď:

Zadavatel ruší požadavek 8 ve skupině 3 a zároveň upravuje požadavky 10 ve skupině 3 takto:

Pozice č. 2 a 3 tabulky 3B musí nabídka obsahovat dva přípravky deklarované jako zdravotnický prostředek, určený pro druhý a vyšší stupeň dezinfekce. Uchazeč uvede cenu pracovního roztoku při expozici 15 minut s účinností ABCT(V) u jednoho přípravku, u druhého ABCTV přepočteno na 1 pracovní den (myšleno počet pracovních dnů po kterou je garantovaná stabilita pracovního roztoku VSD - vyšší stupeň desinfekce, v přiklopené nádobě). Příloha č. 2 bude v tomto smyslu upravena.

Dotaz č. 12

Ve skupině 4A jsou požadovány 3 různé přípravky k dezinfekci běžných ploch zdravotnických zařízení i komunálních provozů. Vzhledem k tomu, že přípravky s tuberkulocidní a fungicidní účinností se používají omezeně (nikoliv běžně) se ptáme, zda je možné u všech přípravků nabídnout takovou koncentraci pracovního roztoku, že bude splněna účinnost A(B)(V) a požadovaná expoziční doba.

Odpověď:

Zadavatel ve skupině 4A požaduje pouze jeden přípravek s účinností tuberkulocidní a na této účinnosti trvá. Fungicidní účinnost požaduje do úrovně „(V)“.

Příloha č 2 je upravena těmito dodatečnými informacemi k zakázce a je uvedená v příloze dodatečných informací.

Dotaz č. 13

Vzhledem k tomu, že přípravky s tuberkulocidní účinností se používají omezeně (nikoliv běžně) se ptáme, zda je možné také u přípravků ve skupinách 4C a 4D nabídnout přípravky s účinností A(B)(V).

Odpověď:

Zadavatel ve skupinách 4C a 4D na tuberkulocidní účinnosti trvá, fungicidní účinnost však požaduje pouze do úrovně „(V)“.

Dotaz č. 14

Jako nepodkročitelný požadavek č. 7 je ve skupině 4A uvedeno „Alespoň dva přípravky musí mít deklarovanou stabilitu dezinfekčního roztoku minimálně 28 dnů (vhodné pro použití systému suchých utěrek) – uveďte do kolonky poznámka.“ Domníváme se, že jde o požadavek jdoucí daleko za požadavky kladené na běžné používání dezinfekčních přípravků na plochy a povrchy, kdy je obvyklá stabilita pracovního roztoku 1 den. Trvá zadavatel na tomto požadavku?

Odpověď:

Zadavatel upravuje formulaci zadání takto: Alespoň dva přípravky skupiny 4A jsou vhodné pro použití systému suchých utěrek s použitelností pracovního roztoku minimálně 14 dnů. Uveďte u přípravku do kolonky poznámka.

Dotaz č. 15

Jako nepodkročitelný požadavek č. 12 je ve skupině 4A uvedeno „Ve skupině 4D bude nabídka obsahovat přípravky vhodné k dezinfekci citlivých materiálů – guma, latex, silikon, UZ sondy, akrylátové sklo, koženka, PC vybavení atd. (uchazeč doloží atestem), forma aplikace postřik nebo pěna a předvlhčené ubrousky. Požadovaná účinnost a expozice je stanovena v tabulce.“ Jaký atest má zadavatel na mysli? Může být přesně stanoven, prosím?

Odpověď:

Zadavatel požaduje doložení testů materiálové kompatibility provedené v nezávislé laboratoři, prokazující snášenlivost přípravku testovaným materiálem, a to ve vztahu k materiálům, resp. zdravotnickým prostředkům vyjmenovaných v požadavku. Doložen musí být originál dokumentu, případně současně s českým překladem.

Dotaz č. 16

V části – skupina 3: Nepodkročitelné požadavky pro dezinfekční a čisticí přípravky na nástroje a pro vyšší stupeň dezinfekce, v položce 6 je uveden tento požadavek, který nelze doložit: „Pozice č. 2 tabulky musí obsahovat práškový prostředek na bázi kyseliny peroctové a peruhličitanu sodného, bez obsahu aldehydů, min. účinnost A(B)(TV při expozici 15 min., vhodný rovněž k dekontaminaci flexibilních endoskopů (kompatibilní s přístroji Olympus a Pentan (Medinet) doložena prohlášením výrobce endoskopů, případně jiným obdobným prohlášením) vhodný rovněž k dekontaminaci flexibilních endoskopů (kompatibilní s přístroji Olympus a Pentax (Medinet) doložena prohlášením výrobce endoskopů, případně jiným obdobným prohlášením) požadujete doložení prohlášení výrobce Pentan (Medinet), který nedoporučuje na své endoskopy používat kyselinu peroctovou, kterou v této části požadujete. V tomto případě firma Medinet nevystaví prohlášení, které požadujete. Tato informace nám byla poskytnuta přímo zástupcem firmy Medinet panem Veselým. Jak máme v tomto případě postupovat dále?

Odpověď:

Zadavatel upravil požadavek 6 ve skupině 3 v odpovědi na otázku č. 10.

Další dodatečné informace

Dodatečná informace č. 1

Změna požadavku 4 ve skupině 4A: „Přípravky pro dezinfekci běžných ploch musí mít čistící schopnost.“

Dodatečná informace č. 2

Změna požadavku na účinnost dezinfekčních prostředků, příloha č. 7 - Tuberkulocidní a mykobaktericidní účinnost přípravků na plochy povrchy je prokázána testováním podle EN 14348.

Dodatečná informace č. 3

Zadavatel ruší, v tabulce nepodkročitelných požadavků skupiny 4, v položce č. 17, požadavek na tloušťku tkaniny.

Příloha č. 2 je upravena těmito dodatečnými informacemi k zakázce a je uvedena v příloze dodatečných informací.

Dodatečná informace č. 4

V souladu s výše uvedenými dodatečnými informacemi a § 40 odst. 3 zákona č. 137/2006 Sb., o veřejných zakázkách, ve znění pozdějších předpisů, tímto zadavatel **prodlužuje lhůtu pro podání nabídek**.

Článek č. 11 Lhůta a místo pro podání nabídek, otevírání obálek zadávací dokumentace se mění takto:

Nabídky musí být doručeny v listinné podobě na adresu zadavatele nejpozději do středy 21. 9. 2016 do 11:00 hodin.

Nabídky je možno doručit doporučeně nebo osobně předat každý pracovní den v době mezi 7:00 a 14:00 hod. do Nemocnice Třebíč, příspěvkové organizace, Purkyňovo nám. 133/2, 674 01 Třebíč, ekonomický úsek, dveře č. 217 Bc. Aleně Peckové.

Nabídky budou doručeny v řádně uzavřené obálce a opatřené na přelepu razítkem a označené:

„Veřejná zakázka – Dezinfekce (uchazeč uvede část veřejné zakázky) – Neotevírat“

V případě doručení nabídky poštou je za okamžik převzetí zadavatelem považováno převzetí nabídky na recepci zadavatele.

Na obálce musí být uvedena adresa, na níž je možné zaslat oznámení podle § 71 odst. 5.

Přílohy dodatečných informací:

Příloha č. 2 zadávací dokumentace.

Příloha č. 7 zadávací dokumentace.

S pozdravem

Ing. Eva Tomášová
ředitel

Dne: 21. 7. 2016