



Název veřejné zakázky: **Dodávka dezinfekčních přípravků pro Krajskou zdravotní, a.s. 2019**

Druh zadávacího řízení: otevřené

Zadavatel: **Krajská zdravotní, a.s.**

se sídlem Ústí nad Labem, Sociální péče 3316/12A, PSČ 401 13, společnost zapsaná v obchodním rejstříku vedeném Krajským soudem v Ústí nad Labem pod spisovou značkou B 1550

Evidenční číslo: **1631/2019**

Vysvětlení zadávací dokumentace č. 1

Dotaz č. 1

Dobrý den,

zasíláme dotazy k výše uvedené zakázce:

1. Zadavatel požaduje v zadávací dokumentaci, v bodě Struktura nabídky, dodat v rámci dokumentace "příbalový leták". Ovšem příbalový leták je součástí přípravků registrovaných jako léčivo, přičemž léčiva nejsou součástí této veřejné zakázky.

Může zadavatel blíže specifikovat, co mini požadavkem na příbalový leták?

Odpověď č. 1

Zadavatel u přípravku i u přípravků, které nejsou registrovány jako léčivé, požaduje ke každému přípravku příbalový nebo informační leták na kterém jsou uvedeny vlastnosti a parametry prokazující splnění požadavků zadání. Zadavatel si vyhrazuje právo ověřit údaje v příbalovém nebo informačním letáku způsobem adekvátním jeho potřebám.

Dotaz č. 2 a)

2. Zadavatel specifikoval normy, podle kterých požaduje testování přípravků.

a) Zadavatel požaduje testování dle F2/S1 a F2/S2. Dle platné normy ČSN EN 14885 jsou požadovány výsledky testů F2/S1 společně s výsledky testů F2/S2, přičemž uchazeč je povinen nabídnout „horší“ koncentraci. Výsledky F2/S1 a F2/S2 nelze rozdělovat.

Může zadavatel potvrdit, že bude požadovat souhrnný výsledek, tak jak uvádí norma ČSN EN 14885?

Odpověď č. 2 a)

Zadavatel požaduje uvedení výsledků obou testů, při hodnocení se bude řídit ČSN EN 14885 /2015.

**Dotaz č. 2 b)**

b) V případě prokázání baktericidního a levurocidního účinku plošné dezinfekce požaduje zadavatel test dle ČSN EN 13679, avšak nespecifikuje, že má být přizpůsobena podmínkám ve zdravotnictví, tak jak je uvedeno v ČSN EN 14885.

Může zadavatel tento fakt potvrdit?

Odpověď č. 2 b)

ANO, tento požadavek jasně vyplývá z platné ČSN EN 14885/2015.

Dotaz č. 2 c)

c) Z jakého konkrétního důvodu zadavatel odmítá přijmout prokázání baktericidního a levurocidního účinku v případě jiném, než u ubrousků, dle ČSN EN 16615, když tato norma specifikuje zkoušku na nosiči, kterou se stanoví, zda chemický dezinfekční přípravek určený k dezinfekci povrchů prováděné mechanickým působením s použitím utěrek má baktericidní a protikvasinkovou aktivitu v oblastech použití. Norma se vztahuje na produkty, které se používají ve zdravotnictví k dezinfekci neporézních povrchů včetně povrchů zdravotnických prostředků otíráním – vzhledem k faktu, že jak postřiková i plošná dezinfekce je prováděna otěrem, je tento požadavek zadavatele je diskriminační a významně znevýhodňuje jiné uchazeče.

Bude zadavatel akceptovat prokázání baktericidní a levurocidní účinnosti i dle ČSN EN 16615?

Odpověď č. 2 c)

Testování podle ČSN EN 16615 je striktně vázáno na konkrétní kvalitu a velikost ubrousků a způsob provedení. Tyto parametry zásadně ovlivňují výsledek. V praxi nejsou tyto parametry zjistitelné, pokud se nejedná o přípravky předem vázané na konkrétní předvlhčený ubrousek s nímž byly testovány. Zadavatel proto trvá na svém požadavku.

Dotaz č. 2 d)

d) Přesto, že zadavatel přesně specifikoval testovací normy, nejsou zadané normy na potvrzení omezené virucidní a virucidní účinnosti.

Může zadavatel doplnit požadavek?

Odpověď č. 2 d)

Požadavky na virucidní účinnost jsou přesně uvedeny v popisu metod na 4. straně dokumentu „Příloha č. 4 Požadavky norem finále“. Za grafickou chybu v tabulce se omlouváme a děkujeme za upozornění.

Upravený dokument uvádíme v příloze.

Zadávací podmínky se tím však nemění.

Dotaz č. 2 e)

e) Zadavatel požaduje na prokázání sporicidní účinnosti testování „dle ČSN EN 13704 nebo srovnatelnou metodu F2/S1 nebo F2/S2“.

Může zadavatel blíže specifikovat, co považuje za srovnatelnou metodu?

**Odpověď č. 2 e)**

Zadavatel požaduje metodu jasně deklarovanou pro stanovení sporicidní účinnosti postupem odpovídajícím stupni testování F2/S1 nebo F2/S2 na testovacím kmenu *Bacillus subtilis*, při teplotě 20°.

Dotaz č. 3

3. Zadavatel požaduje v části 1 – přípravky pro dezinfekci kůže v případě položky 1 velikosti balení 100 – 300ml s rozstříkovačem.

Vzhledem k tomu, že konkrétní velikost balení nemá vliv na uživatelské vlastnosti, žádáme zadavatele o úpravu velikosti balení: 100 – 400ml.

Bude zadavatel akceptovat balení 100 – 400ml?

Odpověď č. 3

Zadavatel bude akceptovat balení 100-400 ml.

Dotaz č. 4

4. Zadavatel požaduje v části 1 – přípravky pro dezinfekci kůže v případě položky 2 velikosti balení 100 – 300ml s rozstříkovačem.

Vzhledem k tomu, že konkrétní velikost balení nemá vliv na uživatelské vlastnosti, žádáme zadavatele o úpravu velikosti balení: 100 – 400ml.

Bude zadavatel akceptovat balení 100 – 400ml?

Odpověď č. 4

Požadované parametry nabízí dostatečné množství dodavatelů. Zadavatel vzhledem ke svým potřebám na požadavku trvá.

Dotaz č. 5

5. V části 1 zadavatel požaduje dermatologické testy ICDGR nebo srovnatelné.

Může zadavatel přesně specifikovat, které testy jsou pro zadavatele akceptovatelné?

Odpověď č. 5

Zadavatel požaduje epicutánní testy provedené na skupině lidí vyšetřující iritační a senzibilizační vlastnosti přípravků z doloženým a popsáným postupem testování podobným metodice ICDGR.

Dotaz č. 6

6. V části 2 zadavatel požaduje dezinfekční přípravky bez obsahu KAS.

Z jakého konkrétního důvodu zadavatel odmítá účinnou látku KAS?

Odpověď č. 6

Požadavky zadavatele odpovídají potřebám na ošetřování zdravotnických prostředků pro něž jsou přípravky určeny.



Dotaz č. 7

7. Zadavatel požaduje v části 3, prostředky s expozicí pro VSD do 15min.
Může zadavatel přesně specifikovat celkovou účinnost?

Odpověď č. 7

Zadavatel požaduje účinnost podle vyhlášky 306/2012 Sb. , příloha č. 4, III. , ods. 1.

Dotaz č. 8

8. Zadavatel v části 4, položka 1, požaduje velikost balení 100-300ml; 500 – 1200ml a 4000 – 6000ml. Tento požadavek je velmi nestandardní a omezuje uchazeče v podání výhodnější nabídky, která požadavky zadavatele může také splnit.

Může zadavatel upravit velikost balení např. 100 – 500ml; 500 – 1200ml a 4000 – 6000ml?

Odpověď č. 8

Velikost 500ml je již obsažena v položce 500-1200ml. Vzhledem k potřebám zadavatele a nabídce mnoha dodavatelů, zadavatel na svém požadavku trvá.

Dotaz č. 9

Dotazy k zadávací dokumentaci VZ KZ

1. K Příloze č. 4: Požadavky norem Finále

a. Účinnost (B) – plochy a povrchy – není definováno

b. Účinnost B – plochy a povrchy – není definováno

Odpověď č. 9

Zadavatel odpověděl v otázce č. 2 d)

Dotaz č. 10

2. Přípravky na bázi KAS se naprosto běžně používají pro dekontaminaci nástrojů. Jejich vyloučení zadavatelem vzbuzuje podezření na účelovost zadání ve prospěch konkrétního výrobce. Je možné nabídnout přípravek na bázi KAS, který splňuje všechny ostatní požadavky zadavatele, prosím?

Odpověď č. 10

Zadavatel odpověděl v otázce č. 6

Vzhledem k výše uvedenému zadavatel přiměřeně prodlužuje lhůtu pro podání nabídek v části 1. Nová lhůta pro podání nabídek je uvedena na profilu zadavatele a ve Věstníku veřejných zakázek.

V Ústí nad Labem dne:

17 -05- 2019

02



Krajská zdravotní, a.s.
Sociální péče 3316/12A
401 13 Ústí nad Labem

IČ: 25488627

DIČ: CZ 25488627


Ing. Petr Fiala
generální ředitel