



Częstochowa, dn. 14. 11. 2018 r.

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Białska 104/118
42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:

DOSTAWA ŚRODKÓW DO DEZYNFEKCJI

Znak sprawy: **DAZ.26.065.2018**

L.dz. 4782/18

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r., poz. 1986 ze zm., dalej ustawa PZP), Zamawiający udziela wyjaśnień na pytania wniesione przez Wykonawców do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (dalej SIWZ) w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1: Wzór umowy par. 5 ust. 1 pkt. 5). Prosimy o doprecyzowanie, iż nr serii i data ważności oznaczone na fakturze dotyczy zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie - wyłącznie produktów leczniczych i wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga nr serii i daty ważności dla wszystkich produktów opisanych w SIWZ.

Pytanie 2: Wzór umowy par. 7 ust. 6. Prosimy o doprecyzowanie zapisu: "(...) Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia usług objętych niniejszą umową" poprzez zapis: "(...) Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia usług objętych niniejszą umową w przypadku gdy zaległość płatnicza nie przekracza 60 dni".

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 14 chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 14885 w wymaganym zakresie tj. posiadające działanie bójcze potwierdzone badaniami w warunkach brudnych – redukcja drobnoustrojów co najmniej 5 log dziesiętnych w zakresie B oraz co najmniej 4 log dziesiętnych w zakresie V, F, Tbc, konfekcjonowane w opakowania 100 sztuk? Czas działania w warunkach czystych 5 minut, w warunkach brudnych 10 minut. Pragniemy zauważyć, że Norma Europejska EN 14885 w obszarze medycznym wymaga dla określenia działania bójczego redukcję na poziomie co najmniej 5 log dziesiętnych w zakresie B oraz co najmniej 4 log dziesiętnych w zakresie V, F, Tbc. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Części nr 14 wymaga zaoferowanie opakowań miękkich (wkładów) czy sztywnych (tuby)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowań wraz z chusteczkami.

Pytanie 5: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 19 szybko działający, gotowy do użycia środek do dezynfekcji powierzchni (miejsc trudnodostępnych) i wyrobów medycznych oparty na mieszaninie alkoholi (w tym alkoholu etylowym), nie pozostawiający plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach, stosowany do dezynfekcji wyposażenia medycznego odpornego na działanie alkoholu, nie zawierający aldehydu, alkiloamin i innych substancji czynnych oraz chlorku didecylodimetyloamoni, nie podrażniający dróg oddechowych, bezzapachowy lub o dyskretnym przyjemnym zapachu, z możliwością użycia w pionie żywieniowym, oddziałach noworodkowych, konfekcjonowany w butelki 1 litr, z rozpylaczem, spektrum i czas działania: B, F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Rotavirus, Vaccinia, Noro) czas działania - 30 sek.? Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 19 szybko działający, gotowy do użycia środek do dezynfekcji powierzchni (miejsc trudnodostępnych) i wyrobów medycznych oparty na mieszaninie alkoholi (w tym alkoholu etylowym) oraz aminie i QAV, nie pozostawiający plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach, stosowany do dezynfekcji wyposażenia medycznego odpornego na działanie alkoholu, nie zawierający aldehydu, fenolu, nie podrażniający dróg oddechowych, bezzapachowy lub o dyskretnym przyjemnym zapachu, z możliwością użycia w pionie żywieniowym, oddziałach noworodkowych, konfekcjonowany w butelki 1 litr, z rozpylaczem, spektrum i czas działania: B, F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Rotavirus, Vaccinia) czas działania - 30 sek., Adenovirus czas działania 1 min.? Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 20 w poz. nr 1 gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni, metodą przecierania, oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu, chusteczki nasączone preparatem dezynfekcyjnym alkoholowym (min. 2 alkohole, w tym etanol), bez pochodnych chlorheksydyny, chusteczki w tubie 100 szt. chusteczek, spektrum i czas działania: B (w tym Tbc, MRSA), F, V (Adeno, Rota, HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), - czas działania do 1 min.? Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 20 w poz. nr 2 gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni, metodą przecierania, oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu, chusteczki nasączone preparatem dezynfekcyjnym alkoholowym (min. 2 alkohole, w tym etanol), bez pochodnych chlorheksydyny, chusteczki wkład 100 szt. chusteczek, spektrum i czas działania: B (w tym Tbc, MRSA), F, V (Adeno, Rota, HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), - czas działania do 1 min.? Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 9: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 21 chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 14885 w wymaganym zakresie tj. posiadające działanie bójcze potwierdzone badaniami w warunkach brudnych – redukcja drobnoustrojów co najmniej 5 log dziesiątych w zakresie B oraz co najmniej 4 log dziesiątych w zakresie V, F, konfekcjonowane w opakowania 100 sztuk? Czas działania w warunkach czystych 1 minuta, w warunkach brudnych 3 minuty. Pragniemy zauważyć, że Norma Europejska EN 14885 w obszarze medycznym wymaga dla określenia działania bójczego redukcję na poziomie co najmniej 5 log dziesiątych w zakresie B oraz co najmniej 4 log dziesiątych w zakresie V, F, Tbc. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Części nr 21 wymaga zaoferowanie opakowań miękkich (wkładów) czy sztywnych (tuby)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga chusteczek w opakowaniu.

Pytanie 11: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 24 preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni i sprzętów medycznych w tym inkubatorów również w czasie obecności pacjentów na salach oraz waniach kąpielowych metodą przecierania na mokro i zanurzeniową, bez aldehydów i związków amonowych, gotowy do użycia do 30h po rozpuszczeniu w bieżącej wodzie, z możliwością zastosowania w oddziałach neonatologicznych konfekcjonowany w op. 1kg z miarką? Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 25 preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, metodą przecierania na mokro, nie zawierający aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu, oraz pochodnych biguanidynowych, możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych, skuteczny wobec: B, F- w warunkach brudnych – czas działania 15 min., oraz wobec Tbc, V (Adeno, Vaccinia, BVDV, HBV, HIV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola) – warunki czyste, czas działania 15 min. w stężeniu 0,5%; z możliwością rozszerzenia o MRSA, Polio, konfekcjonowany w op. 1l z dozownikami? Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną. Ponadto jest to produkt polski wyprodukowany w całości w polskiej fabryce.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13: Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w ramach Części nr 25 wymaga dwóch odrębnych cykli szkoleniowych - jednego z zakresu „Higiena powierzchni (dekontaminacja)” oraz drugiego – 4 szkolenia zgodnie z wytycznymi Światowej Organizacji Zdrowia (WHO)?

Odpowiedź: Zamawiający w ramach Części nr 25 wymaga 4 szkoleń z zakresu „Higiena powierzchni (dekontaminacja)”.

Pytanie 14: Czy Zamawiający w Części 15 dopuści: Chusteczki nasączone 70% alkoholem izopropylowym do dezynfekcji drobnych akcesoriów medycznych (cewniki, obwodowe kaniule, cewniki do dializy o wymiarach 17 cm x 23 cm pakowane po 100szt. w tubie, wyrób medyczny klasy IIa? lub Chusteczki nasączone 70% alkoholem izopropylowym do dezynfekcji drobnych akcesoriów medycznych (cewniki, obwodowe kaniule, cewniki do dializy o wymiarach 12 cm x 18 cm pakowane po 200szt. w tubie, wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15: Czy Zamawiający w Części 18 w poz. 1 dopuści: Dystrybutor/wiaderko dozujące, duże, z polipropylenu, do łatwego dozowania suchych chust. Ze szczelnym systemem dozującym, z możliwością ponownego zamknięcia. Wiaderko nadające się do mycia w zmywarce w temp. do 60°C. Posiadający etykietę do opisywania. Opakowanie mieszczące wkład 100 szt. chusteczek w roli o wymiarach: 30 x 34 cm. w poz. 2 dopuści: Dozownik (dystrybutor wielorazowy, z możliwością ponownego użycia) napełniony chusteczkami odpornymi na rozdarcie z niskopylnej włókniny (mieszanka celulozy poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m²), gotowymi do nasączenia preparatem dezynfekcyjnym, do czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, sprzętu medycznego w obszarze o wysokim ryzyku zakażenia. Możliwość kontroli poziomu napełnienia poprzez otwarcie wieczka. Opakowanie mieszczące wkład 100 szt. chusteczek o wymiarach: 30 x 34 cm. w poz. 3 dopuści: Wkład - suche nie pozostawiające włókien chusteczki, wykonane z wysokiej jakości, niepozostawiającego kłaczków materiału- włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi, o wymiarach 30cmx34cm i gramaturze 70g/m², o bardzo dobrej absorpcji. Rejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16: Czy Zamawiający w Części 18 w poz. 1 dopuści: Dystrybutor/wiaderko dozujące, duże, z polipropylenu, do łatwego dozowania suchych chust. Ze szczelnym systemem dozującym, z możliwością ponownego zamknięcia. Wiaderko nadające się do mycia w zmywarce w temp. do 60°C. Posiadający etykietę do opisywania. Opakowanie mieszczące wkład 300 szt. chusteczek w roli o wymiarach: 18 x 25 cm. w poz. 2 dopuści: Dozownik (dystrybutor wielorazowy, z możliwością ponownego użycia) napełniony chusteczkami odpornymi na rozdarcie z niskopylnej włókniny (mieszanka celulozy poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m²), gotowymi do nasączenia preparatem dezynfekcyjnym, do czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, sprzętu medycznego w obszarze o wysokim ryzyku zakażenia. Możliwość kontroli poziomu napełnienia poprzez otwarcie wieczka. Opakowanie mieszczące wkład 300 szt. chusteczek o wymiarach: 18 x 25 cm. w poz. 3 dopuści: Wkład - suche nie pozostawiające włókien chusteczki, wykonane z wysokiej jakości, niepozostawiającego kłaczków materiału- włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi, o wymiarach 18cmx25cm i gramaturze 70g/m², o bardzo dobrej absorpcji. Rejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie 300szt. W przypadku zgody prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17: Czy Zamawiający w Części 20 dopuści: Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie (Enterococcus shirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), Możliwość stosowania do powierzchni poliwęglanu i każdej innej powierzchni będącej wyrobami medycznymi odpornymi na działanie alkoholu? lub Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie (Enterococcus shirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476),), Możliwość stosowania do powierzchni poliwęglanu i każdej innej powierzchni będącej wyrobami medycznymi odpornymi na działanie alkoholu? lub Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu- tuba i wkłady do tuby- Spektrum bakterie (Enterococcus shirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476),), Możliwość stosowania do powierzchni z poliwęglanu i każdej innej powierzchni będącej wyrobami medycznymi odpornymi na działanie alkoholu? W przypadku zgody prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 18: Część nr 3 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w płynie na bazie etanolu (78,2g/100g preparatu) i bifenyli-2-olu (0,1g/100g preparatu), przeznaczonego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk? Gotowy do użycia. Spektrum działania: B (łącznie z Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, Rota, Vaccinia, SARS) w czasie do 30 sekund, (Noro, Adeno) w czasie do 15 minut, Polio w czasie do 1 minuty, Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w czasie 30 sek. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w czasie 90 sek. Opakowania: 1L. Produkt biobójczy. Przedłużone działanie do 3 godzin. Produkt o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierający barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, w opakowaniach 500ml. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19: Część nr 3 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o konsystencji żelu na bazie etanolu (78,2g/100g preparatu) i bifenyli-2-olu (0,1g/100g preparatu), przeznaczonego do dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze. Składniki preparatu dezynfekującego pielęgnują, nawilżają i regenerują skórę. Bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Przebadany dermatologicznie i alergologicznie. Właściwości bójcze: B /w tym Tbc, MRSA/, drożdżakobójczy, V (Vaccinia, HBV, HIV, HCV, H1N1) w czasie 30 sek, F w czasie 60 sekund, V (Rota, Noro) w czasie 15 sek, Adeno w czasie 2min, Polio w czasie 90sek. Higieniczna dezynfekcja rąk EN 1500 do 30 s. i Chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 do 1,5 min. Opakowania 1L. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 20: Część nr 10 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, który dzięki efektywnemu połączeniu kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry oraz gwarantuje zgodne z zaleceniami RKI wstępne przygotowanie wyrobów medycznych do ich dalszego reprocessowania. Preparat nadaje się do stosowania w kąpeli ultradźwiękowej i wykazuje bardzo wysoką tolerancję materiałową. Skład: chlorek didecylodimetyloamonowy, poliheksametyleno biguanidyny, niejonowe surfaktanty, kompleks enzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza), spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) 0,5% - 15 min. Opakowania a 2L z dołączonym dozownikiem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21: Część nr 11 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dezynfekcyjnego preparatu chlorowego w tabletkach, skutecznego wobec B, Tbc (*Mycobacterium terrae*), F (*Candida albicans*, *Aspergillus niger*), V (Polio, Adeno, Noro) - dezynfekcja powierzchni i przedmiotów mocno zanieczyszczonych substancją organiczną w czasie 15 minut, oraz *Clostridium difficile* zgodnie z normą EN 13704 (warunki brudne - obciążenie albuminą wołową) w czasie 10 minut. Aktywność r-ru do 24h. Opakowania a 300 szt. tabletek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Produkt można stosować do powierzchni, które mają kontakt z żywnością. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 22: Część nr 13 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dezynfekcyjnych chusteczek sporobójczych, nasączonych, a więc nie wymagających aktywacji wodą, co ułatwia użytkowanie, o szerokiej tolerancji materiałowej, o wymiarach pojedynczej chusteczki 20cm x 30cm? Oferowane przez nas chusteczki działają bakteriobójczo, grzybobójczo, bójczo wobec prątków gruźlicy, sporobójczo (w tym wobec *Clostridium difficile* i *Bacillus subtilis*) oraz wirusobójczo wobec wirusa polyoma SV40, adenowirusa, norowirusa i wirusa polio, w czasie do 15 min., w opakowaniach po 50 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 23: Część nr 14 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni metodą przecierania, nasączonych preparatem opartym wyłącznie o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji inkubatorów, produkt bezalkoholowy - do stosowania z głowicami USG (Philips, GE, Siemens), doskonała tolerancja materiałowa, doskonałe właściwości myjąco-dezynfekujące, nie pozostawiają smug. Spektrum działania: B (EN 13727 i EN 16615, wysokie obciążenie), MRSA (EN 16615 – niskie obciążenie), F (drożdże – EN 13624 i EN 16615 – wysokie obciążenie) i V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40 - badania zgodnie z wytycznymi DVV/RKI – wysokie obciążenie) – w czasie 1 min, Tbc (*Mycobacterium terrae* - EN 14348 – niskie obciążenie), Noro (EN 14476 – niskie obciążenie) – w czasie 15min. Opakowania po 200 szt. chusteczek. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 24: Część nr 17 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wydajnego koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia na bazie QAV i fenoksyetanolu, nie posiadającego w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych. Produkt ze względu na nieuciążliwy zapach może być stosowany również w tzw. obszarach krytycznych, np. na oddziałach intensywnej opieki nad wcześniakami (inkubatory), tam, gdzie oprócz wysokiej skuteczności niezbędne jest ograniczenie do minimum obciążenia wskutek zapachu. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. koncentratem, którego formułę stanowi kombinacja czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych. Działa bakteriobójczo (w tym MRSA), drożdżakobójczo, prątkobójczo (*Mycobacterium terrae* i *Mycobacterium Avium*), wirusobójczo wobec BVDV, Vaccinia, rotawirusa, Polyoma SV40. Możliwość rozszerzenia spektrum działania o wirusy Noro i Adeno przy zwiększeniu stężenia i wydłużeniu czasu działania. Roztwór roboczy aktywny do 30 dni. Opakowanie 2 litry. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 25: Część nr 18 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wiaderek/Dystrybutorów z polipropylenu mieszczących wkład 100 chusteczek w roli o wymiarach 30 x 30cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26: Część nr 18 poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Wiaderek/Dystrybutorów jednorazowych mieszczących wkład 130 chusteczek w roli o wymiarach 30 x 19cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27: Część nr 18 poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wkładów – chusteczek w roli po 100 szt, o wymiarach 30x30 cm, o gramaturze 50g/cm³, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28: Część nr 19 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, na bazie mieszaniny alkoholi (etanol, 2-propanol) i czwartorzędowych soli amoniowych. Produkt działa bakteriobójczo (w tym wobec MRSA), drożdżakobójczo, grzybobójczo, prątkobójczo (*Mycobacterium terrae*, *Mycobacterium Avium*), wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, adenowirusa, rotawirusa, norowirusa oraz wirusa polio w czasie do 30 sekund. Produkt posiada pozytywną opinię kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych. Opakowania 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny. Produkt nie pozostawia plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29: Część nr 20 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowych chusteczek, gotowych do użycia, do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, nasączonych substancją zawierającą w składzie (w 100g preparatu): 25g etanolu (94%), 35g propan-1-ol, bez związków amoniowych i pochodnych chlorheksydyny? Preparat o spektrum działania: B (w tym Tbc, MRSA), F, V (Noro, Rota; Vaccinia, HBV, HCV, HIV, HSV, Adeno) w czasie do 2 min., z możliwością rozszerzenia o wirus Polioma SV40 i Polio przy wydłużeniu czasu działania? Opakowanie po 150 szt. chusteczek – poz. 1. tuba z chusteczkami, poz. 2 wkłady. Wyrób medyczny. Produkt o szerokiej tolerancji materiałowej – możliwość stosowania min. do powierzchni wykonanych z poliwęglanów. W celu przedstawienia porównywalnych ofert, prosimy o określenie wymaganej ilości sztuk chusteczek.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30: Część nr 21 poz. 1. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie jest wymagana szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej. Oferowany przez nas produkt może być używany również do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje doskonałe właściwości myjące i doskonałą kompatybilność materiałową. 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanolu (94 % w/w). Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą (EN 13727 – wysokie obciążenie), drożdżakobójczą (EN 13624 – wysokie obciążenie) oraz wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Polyoma SV40 (zgodnie z wytycznymi DVV/RKI – wysokie obciążenie), Noro (EN 14476 – wysokie obciążenie), Rota (EN 14476 – bez obciążenia) w czasie do 1min, z możliwością rozszerzenia skuteczności o skuteczność bójczą wobec prątków gruźlicy (*M. terrae* – EN 14348 – wysokie obciążenie) w czasie do 5min i wirusa Adeno (EN 14476 – wysokie obciążenie) w czasie 15min. Produkt jest przebadany dermatologicznie a ponadto nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Wyrób medyczny w całości w opakowaniach po 100 szt. chusteczek typu flow-pack.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31: Część nr 23 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym *Mycobacterium tuberculosis*), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem (poz. 1) i 1l (poz. 2)? Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32: Część nr 23 poz. 3 i 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym *Mycobacterium tuberculosis*), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem (poz. 3) i 1l (poz.

4)? Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33: Część nr 24 poz. 1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod określeniem „F” rozumie skuteczność minimum wobec „Candida albicans”.

Odpowiedź: Zgodnie z ogólnie przyjętą nomenklaturą „F” oznacza grzyby, drożdże itp.

Pytanie 34: Część nr 25 poz. 1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod określeniem „F” rozumie skuteczność minimum wobec „Candida albicans”.

Odpowiedź: Zgodnie z ogólnie przyjętą nomenklaturą „F” oznacza grzyby, drożdże itp.

Pytanie 35: Pakiet 1 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat przebadany dermatologicznie, który jako składnik pielęgnujący skórę posiada zamiast bisabololu glicerynę i zamiast właściwości tiksotropowych właściwości non drip?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36: Pakiet 2 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat o działaniu B, F 30 sekund, Tbc 1 min., V (Vaccinia HBV, HCV, HIV, BVDV, wirus grypy, Rota) 15 sek. i Noro 1 min?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37: Pakiet 19 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat o działaniu B ,F, w czasie 1 min., Tbc w czasie 30 sek., V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Rota, Vaccinia, wirus grypy) w czasie 30 sek., Noro 1 min. i Adeno 3 min.? Przebadany według norm EN 13697, 14348 i 14476 na bazie tylko etanolu szczególnie bezpiecznego alkoholu dla personelu z możliwością zastosowania w pionie żywieniowym.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38: dot. części 4 poz. 1 i 2: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z normami dla fazy II odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN12791) w czasie 1,5 minuty, wobec bakterii wirusów (Adeno i Polio), prątków oraz grzybów, spełniający pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39: dot. części 9 poz. 1: Uprzejmie proszę o zmianę zapisu SIWZ z „spory -30 minut” na „spory do 30 min”, analogicznie do wymagań wobec B, Tbc, F, V. Wskazany zapis narusza art. 7 ust. 1 Ustawy Pzp gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp zawierający wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, ponieważ wskazuje na preparat Opaster.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40: dot. części 9 poz. 1: W związku z zastosowaniem preparatu w procesie manualnym i maszynowym prosimy o podanie rodzaju urządzeń (typ, marka) w jakich zamawiający zamierza stosować opisany w tej pozycji preparat w celu określenia kompatybilności preparatu z urządzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający posiada myjnie do endoskopów: Olympus. Pentax, Choyang Medical CYW100.

Pytanie 41: dot. części 9 poz. 2: Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat znany i stosowany przez Zamawiającego spełniający wszystkie wymogi SIWZ, który zachowuje swoją aktywność przez min. 28 dni od pierwszego użycia, co jest zgodne z wytycznymi profesjonalnych instytucji jak European Society of Gastrointestinal Endoscopy (ESGE), preparat o lepszych parametrach skuteczności bójczej w krótszym czasie niż opisane w SIWZ: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (Mycobacterium terrae i avium - EN 14348, EN 14563), wirusy (w tym Polio i Adeno, EN 14476) w czasie 5 minut i spory (EN 13704 B. subtilis) w czasie 15minut? Preparat posiadający inhibitory korozji, paski wskaźnikowe, kompatybilne z preparatem, do kontrolowania stężenia substancji aktywnej. Opis przedmiotu zamówienia zawarty w tej pozycji narusza art. 7 ust. 1 Ustawy Pzp gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp zawierający wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, ponieważ wskazuje na preparat Steranios 2%.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42: dot. części 9 poz. 3: Prosimy o podanie uzasadnienia konieczności posiadania przez zaoferowany preparat pięciu enzymów, wobec istniejących trzech podstawowych klas enzymów rozkładających związki organiczne. Opis przedmiotu zamówienia zawarty w tej pozycji narusza art. 7 ust. 1 Ustawy Pzp gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp zawierający wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, ponieważ wskazuje na preparat Aniosyme Synergy 5, w związku z czym prosimy o zmianę opisu z „pięcienzymatyczny” na „trójenzymatyczny”, zwłaszcza, że w części nr 10 przedmiotowego załącznika Zamawiającemu wystarczy preparat „trójenzymatyczny” W przeciwnym razie proszę o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43: dot. części 9 poz. 3: W związku z zastosowaniem preparatu w myjkach półautomatycznych i automatycznych o podanie rodzaju urządzeń (typ, marka) w jakich zamawiający zamierza stosować opisany w tej pozycji preparat w celu określenia kompatybilności preparatu z urządzeniem.

Odpowiedź: Myjnia do endoskopów: Olympus. Pentax, Choyang Medical CYW100.

Pytanie 44: dot. części 9 poz. 3: Prosimy o podanie norm dla środków dezynfekcyjnych, wg których zamawiający będzie oceniał skuteczność usuwania biofilmu, w przeciwnym razie o odstąpienie od zawartego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45: dot. części 9 poz. 3: Prosimy o podanie norm, dla środków dezynfekcyjnych, wg których zamawiający będzie oceniał właściwości grzybobójcze i baktriostatyczne w przeciwnym razie o odstąpienie od zawartego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46: dot. części 9 poz. 4 i 5: Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pasków testowych w opakowaniach a 25 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań, gdyż wielkości opakowań podane w tych pozycjach naruszają art. 7 ust. 1 Ustawy Pzp gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp zawierający wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, ponieważ wskazuje paski do preparatów Opaster i Steranios 2%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47: dot. części 10 poz. 1: Prosimy o podanie norm dla środków dezynfekcyjnych, wg których zamawiający będzie oceniał skuteczność usuwania biofilmu, w przeciwnym razie o odstąpienie od zawartego wymogu.

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi normami.

Pytanie 48: dot. części 10 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci płynnej bezaldehydowy, o szerszym spektrum niż wymagane w SIWZ skuteczny wobec B, V (Adeno, Polio, Noro), Tbc (M.terrae, M.avium) F(w tym A. niger), w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%, nie zawierający formaldehydu, ani innych aldehydów oraz fenolu i benzenu, bardzo dobre właściwości myjące i rozpuszczające krew, treść ropną, białko, plwocinę i wydzieliny dzięki zawartości kompleksu trójenzymatycznego, nie pozostawia osadu, zacieków na narzędziach, zawiera inhibitory korozji, z możliwością zastosowania w myjkach ultradźwiękowych, szeroka kompatybilność materiałowa, m.in. wobec aluminium, stopów żelaza, miedzi, gumy, wyrobów z tworzyw sztucznych, dołączone miarki z podziałką do każdego opakowania koncentrat, wyrób medyczny klasy IIb w opakowaniach 5 litrowych?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49: dot. części 13: Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie stabilnego chloru, niewymagające aktywacji, charakteryzujące się niską toksycznością, łagodnym zapachem, wykazujące szerokie spektrum działania, przebadane zgodnie z obowiązującymi normami: B, F, V, Tbc, spory (Clostridium difficile) w krótkim czasie w warunkach brudnych od 1 minuty do 5 minut, w rozmiarze 200x200mm, gramaturze min. 40g/m² w tubie po 50 sztuk, będące wyrobem medycznym klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50: dot. części 14: Wnosimy o odstąpienie od wymogu redukcji drobnoustrojów wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia (B, V F, Tbc- czas do 5 min) co najmniej 5 log. Jest to działanie niezgodne z aktualnie obowiązującymi normami europejskimi dla określenia skuteczności preparatów dezynfekcyjnych. W obszarze medycznym poziom redukcji drobnoustrojów o 5log dotyczy tylko bakterii, w przypadku Tbc, grzybów i wirusów wynosi 4 log Zmiana parametrów oceny skuteczności preparatów dezynfekcyjnych, które są wyraźnie określone w obowiązujących normach nie ma żadnego uzasadnienia, a co najważniejsze zwracamy uwagę, że norm nie można w dowolny sposób modyfikować. Zastosowany zapis narusza art. 7 ust. 1 Ustawy Pzp gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp zawierający wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, ponieważ wskazuje na preparat Clinell Universal Wipes.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51: dot. części 14: Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem chlorku didecyldimetyloamoniowego, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B (skuteczność 5 log), F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc w czasie 15 minut (skuteczność 4log), spełniające wymagania SIWZ, będące wyrobem medycznym klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 52: dot. części 15: Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia jednorazowe gaziki 2% chlorheksydyną i 70% alkoholem izopropylowym, pakowane pojedynczo, przeznaczone do czyszczenia i dezynfekcji połączeń występujących w ciągu linii infuzyjnej, systemu cewników dożylnych z dostępem bezigłowym oraz elementów dostępowych z końcówką typu luer. Gaziki o wymiarach 162x150mm i gramaturze 25g/m². Produkt medyczny. Skuteczność bójcza w warunkach czystych i brudnych S. Aureus, E. Coli, P. Aureginosa E.hirae zgodnie z PN-EN 13727 w czasie 30 sek. C. Albicans zgodnie z PN-EN 13624 w czasie 1 minuty oraz Hepatitis B, Hepatitis C, BVDV, HIV, Vaccinia zgodnie z PN-EN 14476 w czasie 15 sek. Opakowanie 100szt z przeliczeniem ilości opakowań,?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53: dot. części 18 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny wysokiej jakości suche chusty wykonane z miękkiej niepylącej włókniny, będące wyrobem medycznym, w rozmiarze 20x40 cm w opakowaniu a 100 sztuk i gramaturze >50g/m² kompatybilne z wiaderkiem z pozycji 1 dla chust o w/w parametrach ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54: dot części 18 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny wysokiej jakości suche chusty wykonane z miękkiej niepylącej włókniny, będące wyrobem medycznym, w rozmiarze 20x40 cm w opakowaniu a 100 sztuk i gramaturze >50g/m² kompatybilne z wiaderkiem z pozycji 1 dla chust o w/w parametrach ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55: dot. części 20 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki na bazie propanolu i QAV, niezawierające aldehydów i fenoli o szerokim spektrum działania: B, F (Candida albicans), Tbc, V (HIV, HBV HCV, Vaccinia, BVDV, influenza A Hong Kong, Rhinovirus, Adeno) w krótkim czasie od 15 sekund do 1 minuty, sklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy IIa, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 56: dot. części 21 poz. 1 i 2: Wnosimy o odstąpienie od wymogu redukcji drobnoustrojów wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia (B, V F,- czas działania 1-2 min) co najmniej 5 log. Jest to działanie niezgodne z aktualnie obowiązującymi normami europejskimi dla określenia skuteczności preparatów dezynfekcyjnych. W obszarze medycznym poziom redukcji drobnoustrojów o 5log dotyczy tylko bakterii, w przypadku Tbc, grzybów i wirusów wynosi 4 log Zmiana parametrów oceny skuteczności preparatów dezynfekcyjnych, które są wyraźnie określone w obowiązujących normach nie ma żadnego uzasadnienia, a co najważniejsze zwracamy uwagę, że norm nie można w dowolny sposób modyfikować. Zastosowany zapis narusza art. 7 ust. 1 Ustawy Pzp gwarantujący

zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp zawierający wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, ponieważ wskazuje na preparat Clinell Universal Wipes.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57: Czy Zamawiający w części 10 pozycji 1 pozwoli na zaoferowanie preparatu w formie koncentratu do mycia i dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi, endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich) i innych wyrobów medycznych o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV) w czasie 5 minut i stężeniu roztworu roboczego 0,5% zawierający kompleks trójenzymatyczny (lipazy, proteazy i amylazy)? Bez zawartości aldehydów, chloru oraz substancji uwalniających aktywny tlen. Preparat posiada doskonałe właściwości myjące, w ten sposób zabezpieczając narzędzia przed utrwaleniem zanieczyszczeń oraz przed powstawaniem biofilmu. Posiada wysoką kompatybilność materiałową potwierdzoną przeprowadzonymi badaniami zgodnie z międzynarodowymi standardami ASTM, które potwierdzają, że preparat nie jest korozyjny. Wyrób medyczny klasy II b. Opakowanie handlowe: 1L z wbudowanym dozownikiem. Zgoda na powyższe umożliwi złożenie większej liczby ofert w postępowaniu przetargowym, co przedłoży się na większą konkurencyjność i wybór przez Zamawiającego oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58: Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający w części 10 pozycji 1 miał na myśli przez oznaczenie „Tbc”? Czy Zamawiający tym zapisem oczekuje, aby preparat posiadał działanie prątkobójcze wobec M. avium, M. terrae zgodnie z normą EN 14348 w warunkach brudnych, czy może był przebadany na M. tuberculosis zgodnie z metodyką PZH?

Odpowiedź: Zgodnie z normą EN 14348 w warunkach brudnych.

Pytanie 59: dot. część nr 5, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Skinsan scrub N, służącego do dekontaminacji oraz mycia ciała pacjenta i higienicznego mycia rąk, zawierającego chlorheksydynę i QAV. Bez dodatku mydła i alkoholi. Nie powodujący podrażnień, wysuszania skóry (pH neutralne). Opisany w SIWZ w w/w pozycji preparat został wycofany przez producenta ze względu na zawartość w składzie szkodliwego triclosanu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60: dot. część nr 22, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Hydrex S opartego o diglukonian chlorheksydyny oraz substancje pomocnicze, do mycia rąk oraz do dezynfekcji skóry i rąk przed operacją. Zaoferowany preparat spełnia parametry opisane przez Zamawiającego w SIWZ oraz dzięki swojej atrakcyjności cenowej stanowi korzystniejszy wybór.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61: dot. część nr 22, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie jaką ilość preparatu należy wycenić. Czy wycenić ilość podaną w kolumnie „Ilość opakowań” tj. 400, czy przeliczyć ilość litrów i wycenić 300 op.?

Odpowiedź: Należy wycenić ilość opakowań 400.

Pytanie 62: dot. części nr 6: Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pH 4-6 o bardzo delikatnym zapachu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63: dot. części nr 13: Czy zamawiający dopuści suche ściereczki w rozmiarze 190 x 240 mm, działające w wymaganym spektrum w czasie 15 min., spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.


Pytanie 64: dot. części nr 18: Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusty, spełniające wymagania SIWZ, w rozmiarze 16x39cm, pakowane po 150 szt., z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, niesklasyfikowane jako wyrób medyczny? Oferowane chusty charakteryzują się wysoką ekonomią, gdyż do nasączenia zużywa się tylko 1,4 L środka.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65: dot. części nr 20: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki na bazie jednego alkoholu etylowego pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, działające w spektrum B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Noro, Vaccinia) w czasie 1 min. oraz Papova – 15 min., spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego. Zamawiający zachowuje wyznaczony na dzień **22.11.2018 r.** termin składania i otwarcia ofert.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie

lek. med. Dariusz Kaczmarek

.....
podpis
kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej