



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 07.10.2020r.

DZPZ-530-Zp/52/PN-49/20

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: „Dostawa środków dezynfekcyjnych na okres 12 miesięcy” – Zp/52/PN-49/20

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawców w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1

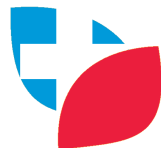
Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 6 poz. 9 i 10 i dopuści: Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 30x34cm, o gramaturze 70g/m², dostarczane w rolkach po 100 szt., przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu do dezynfekcji, nie jest wymagane prawem potwierdzenie skuteczności działania suchych chusteczek, proszę sugerować się badaniami preparatu, który służy do ich zalania, to on ma mieć badania zgodnie z prawem, a nie chusteczki, ponieważ suche chusteczki nie mają wpływu na skuteczność działania preparatu do dezynfekcji, są neutralne i liczy się spektrum działania preparatu dowolnego, którym zamawiający będzie je chciał nasączyć, opakowanie zawiera naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki, opakowanie 1 rolka zawierająca 100 chusteczek oraz Kompatybilny z nimi Dozownik, trwałe, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika, dozownik jest w formie wiaderka.

lub

Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 18x25cm, o gramaturze 70g/m², dostarczane w rolkach po 300 szt., przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu do dezynfekcji, nie jest wymagane prawem potwierdzenie skuteczności działania suchych chusteczek, proszę sugerować się badaniami preparatu, który służy do ich zalania, to on ma mieć badania zgodnie z prawem, a nie chusteczki, ponieważ suche chusteczki nie mają wpływu na skuteczność działania preparatu do dezynfekcji, są neutralne i liczy się spektrum działania preparatu dowolnego, którym zamawiający będzie je chciał nasączyć, opakowanie zawiera naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki, opakowanie 1 rolka zawierająca 300 chusteczek oraz Kompatybilny z nimi Dozownik, trwałe, wytrzymałe, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika, dozownik jest w formie wiaderka.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego pakietu produktów z Pakietu 6 poz. 9 i 10.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie 11 poz. 2 wyrazi zgodę na wycenę pasków na obecność kwasu nadoctowego pakowanych po 100 szt i zmieni ilość pasków odpowiednią do pełnych opakowań tj. zmniejszy do 100 lub zwiększy ilość do 200 szt.

Odp. W pakiecie 11 poz. 11.2 zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie zamiast za sztukę, z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem oferowanej ilości do pełnego opakowania w górę. Należy zaoferować zamiennie 2 opakowania po 100 sztuk. Oferowaną cenę należy w każdym przypadku podać z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

Pytanie 3 dotyczące treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3a

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 4 ust. 3 pkt a) wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Pytanie 4 dotyczące treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3a

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

Pytanie 5 dotyczące treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3a

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – załącznik 3a



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



do SIWZ w treści § 9 wzoru umowy, pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Pytanie 6 dotyczące treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3a

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3a do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 10 wzoru umowy (załącznik 3a do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odp. na pytania 3-6:

Kwestie związane ze zmianą przepisów są regulowane odrębnymi przepisami ustawy z dnia 2 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.374 ze zm.) oraz rozporządzeniami Rady Ministrów i poszczególnych Ministrów. W związku z powyższym Zamawiający nie będzie wprowadzać do umów zaproponowanych zapisów, gdyż sprawy związane z COVID 19 są regulowane odrębnymi przepisami i mają one zastosowanie jeśli zaistnieją przesłanki do ich stosowania. Zatem Zamawiający nie przewiduje z automatu przeszkód w realizacji zamówienia, tylko będą one musiały być wykazane przez Wykonawcę.

Pytanie 7 dotyczące przedmiotu zamówienia:

Czy w pakiecie nr 18 – Zamawiający mógłby dopuścić gotową do użytku piankę do łagodnego mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody o neutralnym pH, szczególnie polecaną dla pacjentów obłożnie chorych, zawierającą łagodne środki myjące oraz D-panthenol i alantoinę, posiadającą właściwości dezodorujące i nawilżające, łagodzącą podrażnienia i zaczerwienienia skóry, z możliwością stosowania do pielęgnacji niemowląt od pierwszego dnia życia, przebadaną dermatologicznie, w opakowaniu jednorazowym o pojemności 500 ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i brak właściwości przeciwbakteryjnych i przeciwgrzybiczych.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 8 dotyczące przedmiotu zamówienia:

Czy w pakiecie nr 25 poz. 1 – Zamawiający dopuszcza opisany przedmiot zamówienia w opakowaniu typu flow-pack z plastikowym zabezpieczeniem uniemożliwiającym wysychanie chusteczek?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 dot. Pakietu 6 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie wymaganych QAV i dodecyloaminy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład – brak zawartości 2-fenoksyetanolu.

Pytanie 10 dot. Pakietu 6 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SIWZ konfekcjonowanych po 200sztuk z przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki spełniające wszystkie pozostałe zapisy SIWZ konfekcjonowane po 200 sztuk z zachowaniem wymaganej formy opakowań (w pojemnikach i opakowaniach uzupełniających) wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 11 dot. Pakietu 2, poz. 2.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: 2-propanolu, 1-propanolu, 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydy, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania wynosi 15 sekund, przed punkcjami czas działania wynosi 60 sekund. Z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt, zapobiega grzybicom skóry. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 250 ml z atomizerem (wiersz 1) i 1L (wiersz 2). Produkt leczniczy.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład jakościowy.

Pytanie 12 dot. Pakietu 2, poz. 2.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, barwionego preparatu na bazie: 2-propanolu, 1-propanolu, 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydy, przeznaczonego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania wynosi 15 sekund, przed punkcjami czas działania wynosi 60 sekund. Z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt, zapobiega grzybicom skóry. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



ISO 9001

C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 1L. Produkt leczniczy.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład jakościowy.

Pytanie 13 dot. Pakietu 2, poz. 2.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrici, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp. Nie wpływający negatywnie na gojenie się ran, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorcheksydy, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny Produkt leczniczy, opakowania 1L.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład jakościowy i spektrum działania.

Pytanie 14 dot. Pakietu 7, poz. 7.1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezbarwny preparat na bazie mieszaniny alkoholi (60g/100g): etanol i propan-1-ol, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych, leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych, również tych wykonanych z poliwęglanu oraz do dezynfekcji sprzętu stomatologicznego, w tym końcówek stomatologicznych. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych, nie zawierający aldehydów oraz związków amoniowych, posiadający dobrą tolerancję materiałową. Skuteczny w bardzo krótkim czasie wobec: B (łącznie z MRSA), Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HSV, Rota, Noro) w czasie do 1 min, grzyby, V (Adeno) w czasie 2 min z możliwością rozszerzenia działania o V (Polyoma SV 40, Polio) wraz z wydłużeniem czasu działania. Opakowanie 1 l ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład i czas działania.

Pytanie 15 dot. Pakietu 7, poz. 7.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych w tym powierzchni trudnodostępnych oraz powierzchni urządzeń i sprzętu medycznego niewrażliwych na działania alkoholi. Zawierający w składzie mieszaninę alkoholi i czwartorzędowych soli amoniowych (etanol, propan-2-ol, chlorek didecyldimetyloamoni). Skuteczny wobec: B, grzybów, Tbc (M. terrae, M. avium), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro, Polio) w czasie 30 s. Opakowanie 1 L ze zintegrowanym spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład, niezgodną z SIWZ formę preparatu i wymagany obszar stosowania.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 16 dot. Pakietu 8, poz. 8.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych – do termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach – dezynfektorach. Skuteczność mikrobiologiczna preparatu: 1% (10ml/l) od 55 do 60°C oraz w czasie 5 min. Produkt zawiera aldehyd glutarowy. Skuteczny wobec B, Tbc (M. terrae, M. avium), grzybów, V (BVDV, Vaccinia, Parwo, Polio, Adeno), S (B. subtilis). Opakowanie a 5 L. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 17 dot. Pakietu 8, poz. 8.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekko alkalicznego koncentratu, dzięki synergistycznemu połączeniu enzymów oraz substancji powierzchniowo-czynnych, skutecznie usuwającego zanieczyszczenia organiczne. Preparat przeznaczony jest do maszynowego mycia sztywnych, giętkich endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego wszystkich czołowych wytwórców, posiada kompatybilność materiałową w stosunku do m. in. aluminium i tworzyw sztucznych. Wyrób medyczny. Opakowania a 5L.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 18 dot. Pakietu 8, poz. 8.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu neutralizującego po alkalicznym myciu, na bazie kwasu cytrynowego. Opakowanie 5 kg (płynny koncentrat). Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 19 dot. Pakietu 8, poz. 8.3

Czy do wyliczeń przyjęć 1L = 1kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza przeliczenie 1L=1kg.

Pytanie 20 dot. Pakietu 8, poz. 8.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych – do termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach – dezynfektorach. Skuteczność mikrobiologiczna preparatu: 1% (10ml/l) od 55 do 60°C oraz w czasie 5 min. Produkt zawiera aldehyd glutarowy. Skuteczny wobec B, Tbc (M. terrae, M. avium), grzybów, V (BVDV, Vaccinia, Parwo, Polio, Adeno), S (B. subtilis). Opakowanie a 5 L. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 21 dot. Pakietu 8. poz. 8.4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie środka do maszynowej chemiczno-termicznej dezynfekcji i mycia wyrobów medycznych. Skuteczny wobec B, F (*C. albicans*), V (BVDV, Vaccinia) w stężeniu 0,5-1% temperaturze 40-80°C w czasie oddziaływania 60-180 sekund. Preparat wykazuje skuteczność w temp. 55°C wobec bakterii, drożdży oraz wirusów BVDV i Vaccinia. Posiadający w swoim składzie m. in. chlorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol oraz niejonowe związki powierzchniowo czynne. Opakowanie kanister 20 L. Wyrób medyczny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną wielkość kanistra.

Pytanie 22 dot. Pakietu 8. poz. 8.4

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę?

Odp. Należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 23 dot. Pakietu 15. poz. 15.1

Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, o bardzo dobrych właściwościach myjących, z możliwością stosowania w obecności pacjentów jak również na oddziałach noworodkowych i powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania w stężeniu 0,25 % w czasie do 15 min - B, Tbc (*M. terrae*), grzybów, w stężeniu 0,5 % w czasie do 5 min - V (BVDV, Vaccinia, SARS-COVID-19, Rota). Opakowanie 5 kg (płynny koncentrat). Produkt biobójczy.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne spektrum i czas działania bójczego.

Pytanie 24 dot. Pakietu 15. poz. 15.1

Czy do wyliczeń przyjąć 1L = 1kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza przeliczenie 1L=1kg.

Pytanie 25 dot. Pakietu 17. poz. 17.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nasączonego czepka do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczonego do jednorazowego użytku, gotowego do użycia, nie wymagającego spłukiwania, zawierającego octenidynę. Do stosowania w temperaturze pokojowej, w razie potrzeby opakowanie można podgrzać w kuchence mikrofalowej. Czepek można stosować bez użycia dodatkowych środków. Nie zawiera w składzie środków zapachowych, parabenów, chlorheksydyny, silikonu. Produkt bezlateksowy. Opakowanie 1 szt. Kosmetyk.

Odp. Tak, Zamawiający wyraża zgodę.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 26 dot. Pakietu 21, poz. 21.1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia lek do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, punkcjami, biopsjami, iniekcjami, zdejmowaniem szwów, opatrywaniem ran. Zawiera substancje czynne: oktenidyny dichlorowodorek, 1-propanol, 2-propanol, bez zawartości chlorheksydyny i jodu, posiadający bardzo dobre właściwości odtłuszczające, nie podrażniający skóry. Produkt działa na bakterie oraz mykobakterie (w tym *M. tuberculosis*), grzybobójczo na drożdżaki (w tym *C. albicans*) oraz wirusobójczo, m. in. na HIV, wirusa zapalenia wątroby typu B, adenowirusy oraz HSV. Opakowanie a 250 ml z atomizerem. Produkt leczniczy.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład i nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 27 dot. Pakietu 21, poz. 21.1

Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania pozytywnej opinii IMiDz.

Odp. Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 28 dot. Pakietu 17

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i brak właściwości odkażających.

Pytanie 29 dot. Pakietu 18

Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, nie zawierającą mydła piankę do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału. Umożliwia wykonanie toalety po wypróżnieniu bez użycia wody. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, wpływając korzystnie na samopoczucie pacjenta i komfort pracy personelu, opiekuna. Zawiera substancje nawilżające i pielęgnujące. Minimalizuje podrażnienia, tworzy warstwę hydrolipidową chroniącą skórę przed wilgocią i zabrudzeniami. Zawiera w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon. Odpowiednia formuła pianki wnika wewnątrz zabrudzenia, odsuwa je od skóry ułatwiając jej oczyszczenie. Opakowanie aluminiowe o pojemności 400 ml zakończone atomizerem umożliwia celowaną aplikację w miejsce zabrudzenia. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz miejsce do opisu danych pacjenta oraz wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i brak właściwości przeciwbakteryjnych i przeciwgrzybiczych.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 30 dot. Pakietu nr 6

Czy w pozycji 6.7 Zamawiający dopuści chusteczki na bazie mieszaniny alkoholu etanol oraz propan-2-ol, o spektrum działania B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, rota, noro, Vaccinia, BVDV) w czasie działania do 1 minuty, posiadające podwójną rejestrację - wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie handlowe puszka oraz wkład zawierające 100 szt. (z odpowiednim przeliczeniem pełnej ilości opakowań).

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 31 dot. Pakietu nr 7

Czy w pozycji 7.1 Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat alkoholowy oparty o mieszaninę etanolu (63,7 g w 100 g preparatu) z dodatkiem propan-2-olu (6,7 g w 100 g preparatu), bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Skuteczny wobec B, MRSA, Tbc, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, rota, Noro) w czasie do 1 minuty. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1 l ze spryskiwaczem.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład.

Pytanie 32 dot. zapisów SIWZ, rozdział IV, punkt b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby potwierdzeniem spełnienia warunku udziału w postępowaniu w zadaniu nr 9 było wykonanie co najmniej jednego zamówienia w zakresie dostawy środków dezynfekcyjnych?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 33 dot. zapisów SIWZ, rozdział XVI, termin dostawy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin dostawy był liczony w dniach roboczych?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

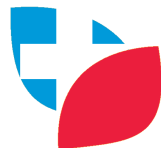
Pytanie 34 dot. Pakietu 9

Czy przy określeniu kompatybilności z myjniemi miniETD oraz ETD3 Zamawiający wymaga opinii producenta myjni potwierdzającą możliwość bezpiecznego zastosowania oferowanych środków bez konieczności zmiany jej ustawień fabrycznych?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu kompatybilnego z wymienionymi myjniemi, ale nie wymaga opinii producenta myjni.

Pytanie 35 dot. Pakietu 9

Czy przy określeniu kompatybilności z myjniemi miniETD oraz ETD3 Zamawiający oczekuje informacji zawartej w instrukcji obsługi o możliwości bezpiecznego zastosowania oferowanych środków w posiadanych myjniach?



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Odp. Zamawiający wymaga preparatu kompatybilnego z wymienionymi myjniemi, ale nie wymaga informacji zawartej w instrukcji obsługi myjni.

Pytanie 36 dot. Pakietu nr 6

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 6, pozycji nr 6.9 i 6.10 i utworzenie osobnego pakietu. Pozycje te nie są preparatami dezynfekcyjnymi tylko pomocniczymi. Pozwoli to na złożenie oferty innym oferentom.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 6, pozycji nr 6.9 i 6.10 do osobnego pakietu.

Pytanie 37 dot. Pakietu nr 7.poz.nr 1

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni szpitalnych, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, bez aldehydów, zawierający następujące substancje czynne: etanol, 2-propanol (30%)chlórek propionianu nie pozostawiający śladów, plam, który osiąga pełne działanie bójcze dla B,F,- 1 min, Tbc,V- 5 min, w opakowaniu a'1L spełniający pozostałe wymagania SIWZ, będący wyrobem medycznym klasy IIa?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład i czas działania.

Pytanie 38 dot. Pakietu nr 7.poz.nr 2

Czy Zamawiający dopuści preparat ze spryskiwaczem do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych min. unity stomatologiczne, inkubatory, stetoskopy i inne urządzenia medyczne, we wszelkich obszarach medycznych , kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, ze szkłem, powierzchniami drewnianymi, akrylem, plexi ceramiką, plastikiem, plexiglasem, silikonem, materiałami nierdzewnymi, gumą na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowego, chlorku benzalkoniowego i aminy w pianie , bez zawartości alkoholu, dopuszczony do dezynfekcji inkubatorów, zabawek, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych, posiadający pełne działanie wg norm EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476 w czasie 1 min w opakowaniu a 750ml będący wyrobem medycznym klasy IIa?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład.

Pytanie 39 dot. Pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni szpitalnych, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, bez aldehydów i fenoli, biduanidów i aktywnego chloru na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowego, chlorku benzalkoniowego i N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy, który osiąga pełne działanie bójcze w stężeniu 0,25%- 15min (B,F,Tbc,V),o przyjemnym zapachu, w opakowaniu a 5L , wyrób medyczny klasy IIa?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład i zakres działania bójczego.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 40 dot. Pakietu nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gazików o większej powierzchni niż jest wymagana: 158x162mm, spełniające wymagania SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 41 dot. Pakietu nr 23, poz. 23.1

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego również do stosowania na oddziałach noworodkowych o szerokiej kompatybilności materiałowej, bez zawartości aldehydów, fenoli, jodu zawierający następujące substancje czynne: etanol, 2-propanol – 30%, chlorek propionianu, o szerokim spektrum działania: B (EN 13727, 14561), F (EN 13624, 14562) w czasie 1 minuty, Tbc (EN 14348), V (EN 14476, HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 5 minut, ze spryskiwaczem w opakowaniu a'1L, będący wyrobem medycznym klasy IIa?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład i nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 42 dot. Pakietu nr 23, poz. 23.2

Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki, bez zawartości aldehydów, zawierające w składzie 2-propanol i czwartorzędowe aminy (0,5%) o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (Herpes, HCV, HBV, HIV) Vaccinia, Adeno, Rhinovirus - w krótkim czasie do 1 minuty w opakowaniu typu tuba, przebadane wg norm EN 13727, EN 14348, EN 13624, i wg standardowych metod DGHM, DVV/RKI), o rozmiarze 20 x 20 cm, w opakowaniu a' 200 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład i nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 43 dot. Pakietu nr 23, poz. 23.2

Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki, bez zawartości aldehydów, zawierające w składzie 2-propanol i czwartorzędowe aminy (0,5%) o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (Herpes, HCV, HBV, HIV) Vaccinia, Adeno, Rhinovirus - w krótkim czasie do 1 minuty w opakowaniu typu tuba, przebadane wg norm EN 13727, EN 14348, EN 13624, i wg standardowych metod DGHM, DVV/RKI), o rozmiarze 130 x 185 mm, w opakowaniu a'125 szt z przeliczeniem ilości opakowań ?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład, rozmiar i nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.





SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 44 dot. Pakietu nr 2 poz. 2.1 - 2.2

Czy w celu zachowania autosterylności preparatu Zamawiający oczekuje zawartości nadtlenku wodoru w preparatach?

Odp. Zamawiający nie oczekuje, ale dopuszcza preparat autosterylny z zawartością nadtlenku wodoru.

Pytanie 45 dot. Pakietu nr 3 poz. 3.2

Czy za względu na fakt, że oczekiwany preparat posiada termin ważności 12 m-cy od daty produkcji Zamawiający wyrazi zgodę aby w w/w pozycji preparat posiadał 9 m-cy okres ważności od daty dostawy?

Odp. Zamawiający zgodnie zawartym w SIWZ wzorem umowy dla pakietu nr 3 (załącznik nr 3b do SIWZ, § 4) w pozycji 3.2 wymaga 6-miesięcznego okresu ważności od daty dostawy.

Pytanie 46 dot. Pakietu nr 13 poz. 13.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w żelu typu *PreGel* do nawilżania zanieczyszczonych narzędzi, endoskopów i innych wyrobów medycznych. Chroni sprzęt przed uszkodzeniem wywołanym zaschniętymi zanieczyszczeniami oraz skraca czas dekontaminacji. *PreGel* jest idealny do stosowania jako środek do wstępnego mycia w CSSD, salach operacyjnych GI / Endoskopii ambulatoryjnej jednostkach Chirurgii i Centrach stomatologicznych. Bez enzymów. Zawiera surfaktanty. Opakowanie 1 L z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, tj. 10 op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 dot. Pakietu nr 13 poz. 13.10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w pianie typu *PreFoam* do nawilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi, endoskopów i innych wyrobów medycznych. Długo utrzymuje się na wyrobach dzięki wysokiej trwałości piany. Doskonale zwilża powierzchnie dzięki czemu narzędzia nie wymagają szcietkowania, dodatkowo nie zawiera szkodliwych dla zdrowia substancji oraz skraca czas dekontaminacji. *PreFoam* jest idealny do stosowania na narzędziach chirurgicznych, laparoskopach, endoskopach, laryngoskopach, kleszczach biopsyjnych, hemostazach itp. Opakowanie 750 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 13 op.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną postać.

Pytanie 48 dot. Pakietu nr 14 poz. 14.5

W związku z wycofaniem opisanego preparatu zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, na bazie nadtlenku wodoru. Spektrum bójcze: B, Tbc, F, V, S. Posiadający podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Preparat w opakowaniu 750 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 40 op.

Odp. Zamawiający dopuszcza.





SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 49 dot. zapisów rozdziału XVI SIWZ

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państwa z zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów SIWZ w rozdziale XVI zwracamy się z prośbą o zmianę terminów w sposób następujący:

Termin dostawy:

Od 3 do 4 dni – 40 pkt

5 dni – 20 pkt

6 dni – 0 pkt.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 50 dot. zapisów rozdziału XVI SIWZ

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że termin dostawy jest podawany w dniach roboczych.

Odp. Termin dostawy dotyczy dni kalendarzowych.

Pytanie 51 dot. wzoru umowy §3 ust. 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisów ustępu 2 i 3 – brak związku z przedmiotem zamówienia.

Odp. Zamawiający wykreśla zapisy ust. 2 i 3 w § 3 Załącznika 3a i 3b do SIWZ.

Pytanie 52 dot. wzoru umowy §4 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych §4 ust. 4 wzoru umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 53 dot. wzoru umowy §4 ust. 4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §4 ust. 4 w sposób następujący :

„W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie o którym mowa w ust. 3, Wykonawca pokryje wszelkie koszty (transport, koszty administracyjne, różnice w cenie itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika nr 3 do niniejszej umowy.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 54 dot. wzoru umowy §8. ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §8, ust. 1 w sposób następujący:



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



„1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:
a) 1 % wartości niewykonanej części dostawy - za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru .”
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie 55 dot. wzoru umowy §8

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §8 umowy następującej treści.
„5.Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań , za okres , w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19

6.Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.5.”

Pytanie 56 dot. wzoru umowy §8

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §8 umowy poprzez dodanie w § 8 ustępu 5 i 6 do umowy o następującej treści:
5. Strony postanawiają, że zapisy §8 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

6. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Pytanie 57 dot. wzoru umowy §8

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 8 ustępu 5 o następującej treści:

5. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §8 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Pytanie 58 dot. wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

„ Siła Wyższa”

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług

Odp. na pytania 55-58:

Kwestie związane ze zmianą przepisów są regulowane odrębnymi przepisami ustawy z dnia 2 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.374 ze zm) oraz rozporządzeniami Rady Ministrów i poszczególnych Ministrów. W związku z powyższym Zamawiający nie będzie wprowadzać do umów zaproponowanych zapisów, gdyż sprawy związane z COVID 19 są regulowane odrębnymi przepisami i mają one zastosowanie jeśli zaistnieją przesłanki do ich stosowania. Zatem Zamawiający nie przewiduje z automatu przeszkód w realizacji zamówienia, tylko będą one musiały być wykazane przez Wykonawcę.

Pytanie 59 dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w poz. 4.1 dopuści preparat w opakowaniu 1L, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełniania pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 60 dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w poz. 4.2 dopuści do oceny preparat gotowy do użycia, spełniający wymagania SIWZ, z wbudowanym w kanister aktywatorem?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ponieważ preparat nie wymaga aktywatora.

Pytanie 61 dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w poz. 4.2 wyrazi zgodę na przeliczenie zapotrzebowania przy zaoferowaniu preparatu 15-dniowego?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie zapotrzebowania na preparat 15-dniowy, ponieważ częstotliwość wymiany preparatu uzależniona jest od stopnia zanieczyszczenia, aktywności i nie osiąga 15 dni.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 62 dot. Pakietu nr 4

W przypadku zgody na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zapotrzebowania (zmniejszenie o połowę) na testy kontrolne podczas zaferowania produktu 15-dniowego?

Odp. Nie dotyczy w związku z odpowiedzią na pytanie poprzednie.

Pytanie 63 dot. Pakietu nr 14

Czy Zamawiający w poz. 14.3 dopuści paski konfekcjonowane w opakowania po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, Zamawiający dopuści

Pytanie 64 dot. Pakietu nr 14

Czy Zamawiający w poz. 14.5 dopuści preparat w opakowaniu 0,75L, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 65 dot. Pakietu nr 15

Czy Zamawiający w poz. 15.1 dopuści do oceny preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy? Skuteczność mikrobójcza w stężeniu 0,5%: bakterie (w tym Legionella), grzyby (C.albicans), prątki (M. avium oraz M. terrae), wirusy: HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota – z możliwością poszerzenia działania wobec Noro, Adeno oraz grzybów: A.niger. Przebadany zgodnie z obowiązującą zbiorczą normą europejską dla obszaru medycznego, tj. EN 14885 lub metodą zaakceptowaną przez Prezesa URPLWMPB. Skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14476 lub zgodnie z wytycznymi RKI. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta). Możliwość stosowania do powierzchni i urządzeń mających jak i niemających bezpośredniego kontaktu z żywnością. Przyjemny zapach, nie pozostawia smug, nie ma konieczności płukania mytych powierzchni. Zarejestrowany jako produkt biobójczy.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny zakres działania bójczego, klasyfikację produktu oraz brak określonych czasów działania.

Pytanie 66 dot. Pakietu nr 23

Czy Zamawiający w poz. 23.1 dopuści impregnowane alkoholowe, włókninowe chusteczki do dezynfekcji nasączone etanolem min. 75%, z dodatkiem propan-2-olu? Bezzapachowe, szybko odparowujące o szerokim spektrum biobójczym, tj. B (w tym Tbc), F, V (w tym Polio, Adeno i Noro). Czas kontaktu maksymalnie do 1 minuty. Skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru medycznego. Dodatkowo przebadane wg pr EN 16777 (Polio i Adeno). Bezpieczne do powierzchni poliwęglanowych.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład, postać i nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.



SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dr. Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Pytanie 67 dot. Pakietu nr 23

Czy Zamawiający w poz. 23.2 dopuści gotowy do użycia preparat alkoholowy do małych i trudnodostępnych powierzchni wyrobów medycznych na bazie etanolu z dodatkiem propan-2-ol? Skuteczny w czasie nie dłuższym niż 1 minuta wobec bakterii, drożdży, wirusów (HIV/HBV/HCV), prątków (*M.terrae*). Skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru medycznego.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na nieokreśloną zawartość składników, odmienną postać i nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 68 dot. Pakietu nr 25

Czy Zamawiający w poz. 25.1 dopuści polipropylenowe gotowe do użycia chusteczki myjąco-dezynfekujące przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszystkich twardych, nieporowatych powierzchni w jednostkach służby zdrowia, w tym do nieinwazyjnych urządzeń medycznych? Nasączone preparatem na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP. Produkt nie może zawierać substancji sklasyfikowanych jako niebezpieczne w stężeniach wyższych od tych, dla których należałoby je uwzględnić w karcie charakterystyki produktu. Skuteczność bójcza na poziomie B, F (*C.albicans*), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie nie dłuższym niż 5 minut. Przebadany zgodnie z normą 16615 na bakterie i drożdże przy czasie kontaktu nie dłuższym niż 1 minuta. Chusteczki w opakowaniu typu flow-pack ze szczelnym zamknięciem. Rozmiar – 20 x 30 cm. Zarejestrowane jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na odmienny skład, spektrum i czas działania oraz nie spełnianie wszystkich wymagań określonych w SIWZ.

Pytanie 69 dot. Pakietu nr 25

Czy Zamawiający w poz. 25.2 dopuści do oceny chusteczki w rozmiarze 13x19cm, zawierające śladową dopuszczalną ilość alkoholu, w opakowaniach typu tuba, o spektrum działania B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) w czasie do 5 minut; Tbc – 15 min., w opakowaniu po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuści ze względu na nieokreślony (odmienny) skład, odmienną wielkość i formę opakowania oraz odmienny czas działania.

Sporządziła: Małgorzata Słomiana
nr tel.: 74/6489700