



ISO 9001



*Specjalistyczny Szpital  
im. dra Alfreda Sokołowskiego  
ul. A. Sokołowskiego 4  
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 600 fax. 74/ 64 89 746

[www.zdrowie.walbrzych.pl](http://www.zdrowie.walbrzych.pl)

[szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl](mailto:szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl)

Wałbrzych, 27.06.2016 r.

DZPZ-530-Zp/53/PN-52/16

### **Wykonawcy – wszyscy**

*Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy środków dezynfekcyjnych – Zp/53/PN-52/16*

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

#### **Pytanie 1, dot. pakietu nr 5**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 5.1 dopuści preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu i TAED, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestetycznego, endoskopów, inkubatorów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu, preparat nie wymagający użycia aktywatora, działający na B, Tbc, F, V (Adeno, Polio) w czasie do 30 min., S (tlenowe i beztlenowe) w czasie do 30 min. w stęż. 1%. Produkt przygotowywany w zimnej wodzie wodociągowej, posiadający znak CE, preparat w opakowaniu o poj. 1kg z miarką ? **Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 5.4 dopuści preparat spełniający wymagania dot. właściwości i przeznaczenia, nie wymagający użycia aktywatora, preparat działający na: B (w tym MRSA), Tbc (M.avium, M.terrae), F (C.albicans), V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Adeno, Polio) w czasie do 15 min. w butelce o poj. 1L po odpowiednim przeliczeniu t.j. 16 op. x 1 l ? **Odp. Zamawiający dopuszcza preparat niewymagający użycia aktywatora, w butelce o poj. 1 litr, w ilości 16 opak. pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SIWZ.**

#### **Pytanie 2, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 6.4 dopuści preparat na bazie etanolu i 2-propanolu do szybkiej dezynfekcji trudnodostępnych powierzchni wyrobów medycznych i innego wyposażenia, bez aldehydu, gotowy do użycia, preparat działający na: B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy, Rota, Noro do 1 min., preparat będący wyrobem medycznym w opakowaniach zgodnych z SIWZ ? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 6.6 dopuści bezalkoholowe chusteczki spełniające wymagania zawarte w SIWZ dot. przeznaczenia, właściwości i spektrum bójczego, chusteczki będące wyrobem medycznym lecz w opakowaniach o poj. 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu t.j. 264 op. x 100 szt. ? **Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki w opakowaniu o poj. 100 szt. w ilości 264 op. jeżeli opakowanie to szczelny pojemnik umożliwiający użytkowanie produktu (nie wkład) i pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SIWZ.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 poz. 6.7 dopuści chusteczki o tym samym przeznaczeniu nasączone alkoholem izopropylowym, etanolem i QAC, chusteczki o spektrum: B, Tbc, F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, wirus grypy, Herpes simplex, Rota, Adeno) w czasie do 1 min., chusteczki posiadające znak CE, zarejestrowane jako wyrób medyczny, chusteczki pakowane po 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu tj. 186 poj. x 100 szt. i 134 op. uzupełniające x 100 szt. ? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 po. 6.11 dopuści bezalkoholowy preparat aplikowany w postaci piany na bazie amin i QAC, preparat z możliwością stosowania w obecności pacjentów, nie podrażniający dróg oddechowych, bez zawartości lotnych związków organicznych, barwników, preparat o delikatnym zapachu, produkt biodegradowalny, preparat działający w warunkach niskiego i wysokiego obciążenia organicznego zgodnie z normą EN 14885 na: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BNVDV, Herpes Simplex) w czasie do 10 min., preparat w op. o poj. 1L po odpowiednim przeliczeniu ilości tj. 53 op. x 1 L ? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

#### **Pytanie 3, dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 7.1 dopuści preparat o tym samym przeznaczeniu i właściwościach, oparty na etanolu i 2-propanolu, o zawartości alkoholu w 100 g preparatu: (63,7g etanol, 6,3 g 2-propanol), preparat bez zawartości QAV, aldehydów i alkiloamin, preparat skuteczny wobec B (w tym MRSA i Tbc), F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Rota, Noro) w czasie do 1 min., preparat przebadany w warunkach niskiego i wysokiego obciążenia organicznego, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, w opakowaniu zgodnym z SIWZ ? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład jakościowy i ilościowy.**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 7.2 dopuści bezalkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, urządzeń, preparat o delikatnym zapachu, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych do dezynfekcji inkubatorów jak i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, preparat działający na: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex) w czasie do 1 min. w warunkach wysokiego obciążenia organicznego, Tbc do 5 min. w warunkach niskiego obciążenia i do 10 min. w warunkach wysokiego obciążenia organicznego, preparat w opakowaniach o poj. 1L po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań tj. 57 op. x 1 L ze sprysk. ? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład, spektrum działania i czas działania.**

#### **Pytanie 4, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 1.3 dopuści do oceny produkt biobójczy, spełniający warunki SIWZ, na bazie etanolu o zawartości alkoholu do 70g/100ml? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny ilościowo i jakościowo skład oraz klasyfikację produktu.**

Czy Zamawiający w poz. 1.4 dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie substancję pielęgnującą kokosan makroglicerolu, wykazujący działanie wobec B – 15s, F (C.albicans) – 15s., Tbc – 30s., V (Noro, wirus grypy H1N1 – 15s, Adeno, Vaccinia, HCV, Rota – 30s., Polio – 1 min.)? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i czas działania.**

#### **Pytanie 5, 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. Zamawiający nie dopuszcza ponieważ preparat nie wymaga aktywatora.**

Czy Zamawiający w poz. 4.2 wyrazi zgodę na przeliczenie zapotrzebowania przy zaferowaniu preparatu 14-dniowego? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ponieważ częstotliwość wymiany preparatu uzależniona jest od stopnia zanieczyszczenia, aktywności i nie osiąga 14 dni.**

W przypadku zgody na powyższe pytanie czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie zapotrzebowania (zmniejszenie o połowę) na testy kontrolne podczas zaferowania produktu 14-dniowego? **Odp. Nie dotyczy w związku z negatywną odpowiedzią na poprzednie pytania.**

### **Pytanie 6, dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający w poz. 7.1 dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie IV-rzędowe związki amonowe, wykazujący działanie dla wymaganego spektrum w czasie 30 sek i wirusa Noro do 5 min.? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i czas działania.**

Czy Zamawiający w poz. 7.2 dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, na bazie IV-rzędowych związków amonowych i pochodnej biguanidyny, działający w spektrum B, F (C. albicans), V (HIV, HCV, HBV, Vaccinia, Rota, Herpes, RSV, A H5N1, A H1N1, Corona) w czasie do 5 min oraz Tbc w czasie do 15 min.? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i czas działania.**

### **Pytanie 7, dot. pakietu nr 5**

#### **poz. 5.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie dialdehydu kwasu bursztynowego, o spektrum działania zgodnym z wymogami Zamawiającego w czasie do 30 min., konfekcjonowanego w kanistrach a 5L, spełniającego pozostałe parametry SIWZ? **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

#### **poz. 5.3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci proszku na bazie nadwęglanu sodu, z zawartością TEAD, tenzydów, enzymów oraz inhibitorów korozji; przeznaczonego do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestetycznego oraz powierzchni zanieczyszczonych substancją organiczną. Spektrum działania w warunkach brudnych: B, F, Tbc, V (w tym Polio i Adeno) w czasie do 10 minut, S (C. difficile, B. subtilis) w czasie do 10 minut; pH roztworu w zakresie 7,5-8,5. Preparat konfekcjonowany w opakowaniach a 500g. Wyrób medyczny. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

#### **5.4**

Czy Zamawiający dopuści preparat, nie wymagający stosowania aktywatora? **Odp. Zamawiający dopuszcza preparat niewymagający użycia aktywatora pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SIWZ.**

### **Pytanie 8, dot. pakietu nr 6**

#### **poz. 6.4**

Prosimy o dopuszczenie preparatu opartego o etanol, propan-2-ol i czwartorzędowe sole amoniowe, o spektrum działania: B, F, Tbc, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Polio, Adeno) w czasie do 1 minuty, spełniającego pozostałe parametry SIWZ. **Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

#### **poz. 6.7**

Prosimy o dopuszczenie chusteczek nasączonych pronap-1-olem oraz etanolem, konfekcjonowanych w opakowaniach twardych oraz wkładach uzupełniających a 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniających pozostałe parametry SIWZ. **Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SIWZ.**

### **Pytanie 9, dot. pakietu nr 11**

#### **poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny preparat konfekcjonowany w kanistrach a 5kg? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o doprecyzowanie czy należy przeliczyć zgodnie z zasadą 1L = 1kg czy na podstawie gęstości preparatu? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Należy przeliczyć zgodnie z zasadą 1L = 1kg.**

### **Pytanie 10, dot. pakietu nr 17**

Prosimy o dopuszczenie czepków, gotowych do użycia, przeznaczonych do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody u pacjentów unieruchomionych, bez konieczności splukiwania zawierających w składzie octenidynę, bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych. Czepki pakowane pojedynczo. **Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem braku zawartości alkoholu.**

### **Pytanie 11**

Prosimy o informację czy w przypadku uzyskania ułamkowej ilości opakowań (wynikającej z przeliczenia względem wielkości opakowań) należy zaokrąglić ilość op. w górę do pełnego opakowania, w dół czy wycenić ułamkową ilość? **Odp. Należy zaokrąglić ilość op. w górę do pełnego opakowania.**

### **Pytanie 12, dot. pakietu nr 7**

#### **poz. 1**

Czy w pakiecie nr 7 poz. 1 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat o spektrum działania B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia, Rota, Noro/MNV) w czasie do 1 min, co pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej, a Zamawiającemu uzyskać najkorzystniejszą cenę? **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowany preparat nie spełniający wszystkich wymagań SIWZ tj. wymagamy m.in. preparatu opartego o etanol o zawartości alkoholu do 50g/100g produktu działającego na Vaden o w czasie do 1min.**

### **Pytanie 13, dot. pakietu nr 1**

#### **poz. 2**

Czy w pakiecie nr 1 poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat na bazie 2-propanolu, alkoholu i niejonowych zw. Pow. Czyn nich, skuteczny wobec B, F, Tbc oraz V (HBV, HIV, HCV, Rota) do 30 sek., MNV do 1 minuty, w opakowaniach 1L z atomizerem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, co pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej, a Zamawiającemu uzyskać najkorzystniejszą cenę? **Odp. Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ i nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu nie spełniającego wszystkich wymagań określonych w SIWZ tj. wymaga m.in. wyrobu medycznego z atomizerem pianowym do dezynfekcji małych powierzchni z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych do dezynfekcji inkubatorów, działającego również na: V(Vaccinia, Ptasia grypa typu A- do 2 min oraz Polioma do 5 min).**

### **Pytanie 14, dot. pakietu nr 17**

Czy w pakiecie nr 17 – Zamawiający mógłby dopuścić czepek do mycia włosów bez konieczności używania wody i szamponu, posiadający właściwości antybakteryjne, zawiera wyciąg z aloesu, prowitaminę B5 i witaminę E, polecany do higieny pacjentów obłożnie chorych, w szczególności w przypadku kolonizacji i zakażenia MRSA oraz VRE, nadaje się do skóry wrażliwej, można podgrzewać w kuchence mikrofalowej, nie wymagający utylizacji? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza czepka nie spełniającego wszystkich wymagań określonych w SIWZ tj. wymaga m.in. czepka bezalkoholu o zawartości roztworu 2% chroheksydyny lub dopuszcza czepek zawierający oktenidynę.**

### **Pytanie 15, dot. pakietu nr 18**

Czy w pakiecie nr 18 – Zamawiający mógłby dopuścić piankę do łagodnego mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody, szczególnie polecaną dla pacjentów obłożnie chorych, zawierającą bardzo łagodne środki myjące oraz D-panthenol i alantoinę, łagodzącą podrażnienia i zaczerwienienia skóry, posiadającą właściwości nawilżające, z możliwością stosowania do pielęgnacji niemowląt od pierwszego dnia życia, posiadającą właściwości dezodorujące, przebadaną dermatologicznie? **Odp. Zamawiający nie dopuszcza pianki nie spełniającej wszystkich wymagań określonych w SIWZ tj. wymaga m.in. produktu na bazie parafiny posiadającego właściwości przeciwbakteryjne i przeciwgrzybicze.**

### **Pytanie 16, dot. pakietu nr 7**

#### **poz. 7**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szybszym czasie działania i szerokim spektrum bójącym wobec: B, F, Tbc, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca i żrąca, w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. **Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład.**

### **Pytanie 17, dot. pakietu nr 2**

#### **poz. 2,1 i 2,2**

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu spełniającego najnowsze wymagania CDC dotyczące dezynfekcji skóry tzn. z zawartością alkoholu w przedziale od 70% do 85%? **Odp. Zamawiający nie oczekuje.**

**poz. 2.1**

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu posiadającego dopuszczenie do stosowania u noworodków (wpis ChPL lub opinia kliniczna IMiDz)? **Odp. Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.**

**Pytanie 18, dot. pakietu nr 6**

**poz. 6.1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaofiarowania preparatu posiadającego pozytywną opinię kliniczną IMiDz? **Odp. Zamawiający nie wymaga.**

**poz. 6.2**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu wymaga, aby preparat wykazał skuteczność wobec Clostridium Difficile szczep epidemiologiczny PCR-Ribotyp 027, który powoduje szpitalne ogniska epidemiczne, jak i regionalny wzrost zachorowań? **Odp. Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SIWZ.**

**poz. 6.5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyceny preparatu działającego na B, V (wirus Polio) w czasie 30 minut, spełniający pozostałe zapisy SIWZ? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę.**

**poz. 6.6**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu wymaga Tbc i V (Polio, Adeno)? **Odp. Zamawiający wymaga działania na Tbc i V (Polio, Adeno).**

**Pytanie 19, dot. pakietu nr 12**

**poz. 12.2**

Czy Zamawiający dopuści do przetargu preparat zarejestrowany jako biocyd, spełniający pozostałe wymogi SIWZ? **Odp. Zamawiający dopuszcza preparat zarejestrowany jako środek biobójczy.**