

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/103/2017/1

Data:
17.01.2018r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/103/2017 pn.: Dostawa środków antyseptycznych i dezynfekcyjnych dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Dotyczy zadania nr 3

1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego zadania produkt z zadania 3 poz. 10 i dopuści: Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A, B, C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 17 x 23 cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba? Badania nie z odcisniętej chusteczki. (Bo to tylko chwyt marketingowy - literatura wykazuje taką samą skuteczność badań z odcisniętej chusteczki a badań samego płynu nasączającego chusteczki).

lub

Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A, B, C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 12 x 18 cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba? Badania nie z odcisniętej chusteczki. (Bo to tylko chwyt marketingowy - literatura wykazuje taką samą skuteczność badań z odcisniętej chusteczki a badań samego płynu nasączającego chusteczki).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum wirusobójczego).

Lokalizacje: 71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

ZESTAW 2

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

1. Czy w zadaniu nr 7 poz. 1 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat biobójczy na bazie etanolu i 1-propanolu, zawierający składniki nawilżające i substancje utrzymujące wilgotność skóry (w tym glicerol), o spektrum działania B, F (C. albicans), Tbc, V (Adeno, Polio, MNV) do higienicznej dezynfekcji rąk wg normy EN 1500 30 sek., oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk wg EN 12791 1,5 min.?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 7, poz. 2

2. Czy w zadaniu nr 7 poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić pielęgnująco-myjący płyn o pH 5,5 +/- 0,5 na bazie sodium laureth sulfate, sodium chloride, PEG-7 gliceryl, cocoate, phenoxyethanolu i związków pielęgnujących, posiadający właściwości natłuszczające, o delikatnym zapachu cytrynowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

ZESTAW 3

Dotyczy zadania nr 5, poz. 2

Czy w zadaniu nr 5 w poz. 2 Zamawiający dopuszcza opakowania 5 l i jaką ilość opakowań 5 litrowych należy zaoferować?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 2

Czy w przypadku niemożliwości zmiany pojemności opakowania w zadaniu nr 5 poz. 2, Zamawiający zgodzi się na podział zadania nr 5 na odrębne zadanie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 4

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 85%), bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak: witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30 sek. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90 sek. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro (mysi), Adeno, Polio). Kompatybilny z dozownikami łokciowymi typu: Dermados i Merida. Pojemność: 500 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

ZESTAW 5

Dotyczy wzoru umowy

1. Wzór umowy. Prosimy o wykreślenie dostaw na cito - par. 1 ust. 8.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Wzór umowy par. 3 ust. 1 oraz ust. 3. Prosimy o zmianę zapisu "(...) 100 zł (...)" na zapis: "(...) 20 zł (...)".

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Wzór umowy par. 3 ust. 2. Prosimy o wykreślenie zapisu: "powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł".

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Wzór umowy par. 3 ust. 4. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 20% wartości Umowy na dane zadanie" na zapis: "(...) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części Umowy."

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 6

Dotyczy zadania nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, powierzchni oraz endoskopów na bazie nadwęglanu sodu, bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania: B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (Polio, Adeno, Rota, HIV, HBV, HCV, Noro), M. terrae, M. Avium, M. tuberculosis, S (B. Subtilis, C. Difficile, Cl. sporogenes) - wykazujący pełne działanie bójcze w stężeniu 2% - 10 min. Stabilność roztworu roboczego - 36 godzin, z możliwością badania aktywności roztworu za pomocą pasków testowych. Preparat przebadany wg norm europejskich: 14 561,14 562,14 563, 14 476. Posiadający opinie producenta endoskopów Karl Storz - w opakowaniach 1,5 kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych i inkubatorów zawierający w składzie synergistyczną kombinację QAC, pochodnych alkiloamin, alkoholu alifatycznego oraz związków powierzchniowo czynnych. Nie zawiera aldehydów, związków nadtlennych, chloru, fenolu oraz pochodnych biguanidynowych. Spektrum działania: B - EN 13727 - war. brudne, Tbc (M. terrae + avium) EN 14348, F - EN 13624 - war. brudne, V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut. Stężenie do 0,5%. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Adeno. Stabilność roztworu: min. 30 dni. Wyrób medyczny kl. IIA w opakowaniach 5 l z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy. Spektrum działania: B, F, V (Polio, Adeno), prątki - w stężeniu

1000 ppm - 15 min., Clostridium Difficile - 10 000 ppm - 15 min., opakowanie: 300 tabletek z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, powierzchni oraz endoskopów na bazie nadwęglanu sodu, bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania: B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (Polio, Adeno, Rota, HIV, HBV, HCV, Noro), M. terrae, M. Avium, M. tuberculosis, S (B. Subtilis, C. Difficile, Cl. sporogenes) - wykazujący pełne działanie bójcze w stężeniu 2% - 10 min. Stabilność roztworu roboczego - 36 godzin, z możliwością badania aktywności roztworu za pomocą pasków testowych. Preparat przebadany wg norm europejskich: 14 561,14 562,14 563, 14 476. Posiadający opinie producenta endoskopów Karl Storz - w opakowaniach 1,5 kg?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak pełnego spektrum sporobójczego).

Dotyczy zadania nr 3, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia alkoholowy preparat, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie dwa alkohole alifatyczne z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych, np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Możliwość stosowania do poliwęglanów. Spektrum działania: B (w tym MRSA) - EN 13727, F (Candida Albicans, Aspergillus Niger – EN 13697), Tbc (M. Terrae – EN 14348), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Wyrób medyczny kl. IIA w opakowaniach 1 l ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak pełnego spektrum prątkobójczego).

Dotyczy zadania nr 3, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia alkoholowy preparat, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie dwa alkohole alifatyczne z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych, np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Możliwość stosowania do poliwęglanów. Spektrum działania: B (w tym MRSA) - EN 13727, F (Candida Albicans, Aspergillus Niger – EN 13697), Tbc (M. Terrae – EN 14348), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Wyrób medyczny kl. IIA w opakowaniach 1 l ze spryskiwaczem lub 10 l z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum prątkobójczego).

Dotyczy zadania nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15 s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy w opakowaniach 250 ml z atomizerem z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15 s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy w opakowaniach 1 l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15 s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy w opakowaniach 1 l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL). Preparat gotowy do użycia, zawierający 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. Nie zawierający alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (w tym dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Dawkowanie: przed zastrzykami i pobieraniem krwi 15 s., przedoperacyjna dezynfekcja skóry 60 s. Produkt leczniczy w opakowaniach 250 ml z atomizerem z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści Bezbarwny preparat antybakteryjny i antygrzybiczy do dezynfekcji błony śluzowej jamy ustnej. Gotowy do użycia. Z zawartością octenidyny, bez alkoholu, poliheksanidyny i chlorheksydyny. Wyrób medyczny IIa w opakowaniach 250 ml z atomizerem z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego działania wirusobójczego).

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy płynny preparat przeznaczony do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Zawierający w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych, w tym etanol oraz dodatkową substancję z innej grupy chemicznej (difenylol). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Higieniczna dezynfekcja rąk 30 s., chirurgiczna do 3 min. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Herpes simplex, Noro, Adeno, Polio, Vaccinia, SARS). Produkt biobójczy w opakowaniach 500 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy płynny preparat przeznaczony do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Zawierający w składzie 75 g propan-2-ol oraz innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (dexpanthenol + ethylhexylglycerol). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Higieniczna dezynfekcja rąk 30 s., chirurgiczna 90 s. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno, Vaccinia). Produkt biobójczy w opakowaniach 500 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum wirusobójczego).

Dotyczy zadania nr 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów. Nie wykazujący działania bójczego. Z możliwością mycia pacjentów także przed zabiegami operacyjnymi, w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt. Zawierający alantoinę, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermatologicznie, pH 5,0. Kosmetyk w opakowaniach 500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

ZESTAW 7

Dotyczy zadania nr 1, poz. 8

Prosimy o dopuszczenie preparatu w op. a 400 ml, co w przeliczeniu daje 15 opakowań, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 12

Prosimy o dopuszczenie preparatu bez aktywatora, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 13

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych w op. a 100 szt., co w przeliczeniu daje 12 opakowań, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 14

Prosimy o dopuszczenie preparatu w op. a 5 l, co w przeliczeniu i zaokrągleniu do pełnych opakowań daje 163 opakowania, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 15

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych w op. a 50 szt., co w przeliczeniu daje 3 opakowania, spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 8

Dotyczy zadania nr 3, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ w opakowaniu a 1 kg z przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 1

2. Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ w opakowaniu a 500 g z przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 1

3. Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie wymagania SIWZ w stężeniu mniejszym – 1%, niż preparat opisany w SIWZ, rozpuszczalny w wodzie o temperaturze 30⁰C?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 2

4. Czy Zamawiający dopuści preparat posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym, do dezynfekcji i mycia powierzchni, wyrobów medycznych i wyposażenia, do stosowania w obecności pacjentów, posiadający potwierdzenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych, do powierzchni kontaktujących się z żywnością, o znacznie szerszym, niż wymagane w SIWZ spektrum działania: B (w tym MRSA, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Legionella pneumophila, Salmonella enterica, Listeria monocytogenes), Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%, oraz Adeno w czasie 30 minut stężeniu 2% i Noro w czasie 15 minut i stężeniu 3%, na bazie związków amonowych i amin, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu na oddziałach noworodkowych, w opakowaniach a 5 l? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 2

5. Czy Zamawiający dopuści preparat o formule opartej na innowacyjnej technologii przyspieszonego nadtlenu wodoru AHP posiadający potwierdzenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych o szerokim spektrum działania: B, F (Candida albicans i Aspergillus Niger), Tbc (M. terrae), V (Polio, Adeno) w czasie do 15 minut, z możliwością rozszerzenia o Clostridium difficile, w opakowaniu a 5 l? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 3, poz. 3

6. Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie aktywnego chloru, o działaniu B, F (C. albicans i A. brasiliensis), V (Polio Adeno, Noro), Tbc (M. terrae i M. avium), S (C. difficile) w czasie do 15 minut w warunkach czystych i brudnych (BSA i erytrocyty baranie), w stężeniu 1000 ppm (warunki czyste), do 2000 ppm (warunki brudne), o trwałości roztworu roboczego 7 dni i opakowaniu a 200 tbl. z przeliczeniem ilości op.? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 7

7. Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający warunki SIWZ w opakowaniu a 1 l z przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 8 i 9

8. Czy Zamawiający dopuści alkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, również przedmiotów mających kontakt z żywnością, o szerokiej kompatybilności i ochronie materiałów, nie zawierający aldehydów, QAV, pochodnych biguanidyny, zawierający następujące substancje czynne: etanol i n-propanol, o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, SARS, Herpes, Influenza H1N1, H5N1, Rota, Noro, Adeno) w bardzo krótkim czasie 30 sekund, przebadany wg Norm EN 14885, 13727, 13697, 13624, 14348, 14476, ulegający biodegradacji, do dezynfekcji, posiadający opinię producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych, spełniający wymagania SIWZ, w opakowaniu a 1 l w poz. 8 i a 5 l w poz. 9? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 3, poz. 8 i 9

9. Czy Zamawiający dopuści biobójczy preparat na bazie 3 substancji aktywnych: etanol, izo-propanol, chlorek didecyloдимetyloamonu, niezawierający aldehydów, chlorheksydyny, chloru, fenoli, glioksalu, pochodnych biguanidyny, o szerokim spektrum działania: B (*Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*) i F (*Candida albicans*) wg metody DF 02/03 stosowanej do preparatów aplikowanych poprzez spryskiwanie, przeprowadzonej przez akredytowane laboratorium Hamilton Poland Ltd, *Tbc Mycobacterium terrae* i *avium* wg Normy EN 14348, V (w tym Polio i Adeno, Herpes Simplex, HBV, HCV, HIV) wg Normy 14476 w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych, w opakowaniu a 600 ml lub 1 l w poz. 8 i a 5 l w poz. 9?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 3, poz. 8 i 9

10. Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie etanolu z dodatkiem surfaktantów o szerokim spektrum działania: B, F, *Tbc*, V (HIV, HBV, HCV, *Vaccinia*, BVDV, Rota, Adeno, Noro) w czasie dużo krótszym – 30 sekund do 1 minuty, niż wymagany w SIWZ, bez aldehydów, w opakowaniu a 1 l w poz. 8 i a 5 l w poz. 9? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 8 i 9

11. Czy Zamawiający dopuści preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych i sprzętu medycznego: gotowy do użycia, na bazie 2 alkoholi: etanolu i 1-propanolu o zawartość alkoholi 60 g w 100 g płynu, z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych np. aldehydów, związków amoniowych i innych. Bezbarwny, pH 6-7. Spektrum działania: B, *Tbc*, MRSA, F, V (HBV, HIV, HCV, HSV, Noro, Rota, *Vaccinia*, Adeno) w czasie do 2 minut, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirusa Polio w czasie do 30 minut w opakowaniu a 1 l w poz. 8 i a 5 l w poz. 9?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 10

12. Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie nadtlenu wodoru AHP, o wymiarach 20 x 30 cm, o spektrum działania: B, F (EN 13727, EN 13624), pełne działanie wirusobójcze (EN 14476) w 30 sekund do 1 minuty, S (*C. difficile*, EN 13704) i Polyoma SV 40 (DW/RKI) w czasie 2 minut, w opakowaniu a 100 szt.? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 10

13. Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych¹, o wymiarach 14 x 20 cm, o spektrum działania: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624, EN 13697, EN 16615), pełne działanie wirusobójcze (EN 14476), działanie mykobakteriobójcze (EN 14348), S (C. difficile, EN 13704) w czasie od 1 minuty do 5 minut, prątkobójcze (EN 14348) do 10 minut, w opakowaniu a 750 ml? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 11

14. Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie nadtlenu wodoru AHP, o spektrum działania: B, F (EN 13727, EN 13624), pełne działanie wirusobójcze (EN 14476) w 30 sekund do 1 minuty, S (C. difficile, EN 13704) i Polyoma SV 40 (DW/RKI) w czasie 2 minut, w opakowaniu a 750 ml? Preparat ten jest produkowany przez znanego i doświadczonego producenta z Unii Europejskiej i jest konkurencyjny cenowo.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 12

15. Czy Zamawiający dopuści preparat, pozytywnie zaopiniowany przez firmę STORZ, spełniający wymagania SIWZ pod względem składu, zastosowania, skuteczności bójczej i wielkości opakowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 14

16. Czy Zamawiający dopuści preparat, pozytywnie zaopiniowany przez firmę STORZ, w opakowaniach a 5 l z przeliczeniem ilości opakowań, spełniający wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 3, poz. 12, 13, 14, 15

17. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu w celu dopuszczenia większej liczby oferentów oraz uzyskania większej konkurencyjności cenowej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 1 i 2

18. Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, leczniczy, bezbarwny, na bazie etanolu i 2-propanolu, działający wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, E. coli) w czasie od 15 sekund do 1 minuty i Polio w czasie 5 minut, niezawierający jodu i jego związków oraz związków fenolowych, o działaniu natychmiastowym i przedłużonym, w opakowaniu a 250 ml w poz. 1 z przeliczeniem ilości opakowań i 1 l w poz. 2?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 4, poz. 3 i 4

19. Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, leczniczy, barwiony, na bazie etanolu i 2-propanolu, działający wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, E. coli) w czasie od 15 sekund do 1 minuty i Polio w czasie 5 minut, niezawierający jodu i jego związków oraz związków fenolowych, o działaniu natychmiastowym i przedłużonym, w opakowaniu a 250 ml w poz. 3 i 1 l w poz. 4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 4, poz. 1 i 2

20. Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, leczniczy, bezbarwny, na bazie 2-propanolu i 1-propanolu, zawierający difenylol z dodatkiem nadtlenu wodoru, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ, w opakowaniu a 250 ml w poz. 1 z przeliczeniem ilości opakowań i 1 l w poz. 2?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 3 i 4

21. Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, leczniczy, barwiony, na bazie 2-propanolu i 1-propanolu, zawierający difenylol, z dodatkiem nadtlenu wodoru, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ, w opakowaniu a 250 ml w poz. 3 z przeliczeniem ilości opakowań i 1 l w poz. 4?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

22. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji jamy ustnej na bazie chlorheksydyny i etanolu, bez zawartości jodu, o działaniu bakteriobójczym i drożdżobójczym w opakowaniu z 300 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego działania wirusobójczego).

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

23. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie poliheksanidyny, bez jodu do dezynfekcji jamy ustnej i przełyku na drodze fizycznego oczyszczania, w tym MRSA z możliwością zastosowania na uszkodzone błony śluzowe, skuteczny wobec B (w tym MDRO i MRSA) oraz F (C. albicans) w opakowaniu a 250 ml z przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego działania wirusobójczego).

Dotyczy zadania nr 4, poz. 6

24. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji wyrobów medycznych, zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych na bazie alkoholu etylowego i 2% chlorheksydyny w opakowaniach a 250 ml z atomizerem, spełniający wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 7

25. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dekontaminacji ciała pacjenta kompatybilny z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados o szerszym, niż wymagane w SIWZ spektrum bójczym: B, Tbc, F, V (Hiv, Hcv, Hbv, Hsv, Rota, Adeno) w opakowaniu a 500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

26. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji jamy ustnej o działaniu bakteriobójczym i drożdżobójczym na bazie 0,2% chlorheksydyny i etanolu, bez jodu, w opakowaniu a 300 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego działania wirusobójczego).

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

27. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie poliheksanidyny do dezynfekcji jamy ustnej i gardła skuteczny wobec B (w tym MDRO, MRSA) i F (C. albicans) bez zawartości jodu o pH 5-8, w opakowaniu a 250 ml z przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego działania wirusobójczego).

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

28. Czy Zamawiający dopuści preparat biobójczy o natychmiastowym i przedłużonym działaniu oparty o mieszaninę alkoholi w tym etanol (80,5%) propanol (8%) i niewielką ilość chlorku didecyldmetyloamionowego i fenoksyetanolu, z zawartością substancji pielęgnujących, m.in. gliceryną, pantenolem, bez chlorheksydyny, jodu, o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN12791) w czasie 1,5 minuty, spektrum działania: B, V (Polio, Adeno) Tbc (M. terrae, M. avium) F (Candida albicans, Aspergillus Niger) w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum).

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

29. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy o natychmiastowym i przedłużonym działaniu, na bazie 85% alkoholu etylowego zawierającego substancje nawilżające i pielęgnujące, przebadanego dermatologicznie o szerokim spektrum bójczym: dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN12791) w czasie 1,5 minuty B, Tbc, F, V (norma EN 14476 Noro, Polio i Adeno) w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody (brak wymaganego spektrum działania).

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

30. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy o natychmiastowym i przedłużonym działaniu, na bazie alkoholu etylowego min. 78 g i bifenylołu, zawierający substancje nawilżające i pielęgnujące, o znacznie szerszym spektrum bójczym wobec wymaganego w SIWZ: dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN12791) 90 s. B, Tbc, F, V (Polio, Rota, Adeno, Vaccinia, Herpes simplex, HBV, HCV, HIV, Noro) w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 7, poz. 1

31. Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu leczniczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, przebadanego dermatologicznie, na bazie mieszaniny alkoholi: alkoholu etylowego 78,1 g i izopropylowego 10 g, zawierającego substancje nawilżające i pielęgnujące, o szerokim spektrum bójczym: dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN12791) 2 x 90 s. B, Tbc, F, V (Polio, Rota, Adeno, Vaccinia, Herpes simplex, HBV, HCV, HIV, Noro) w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 7, poz. 2

32. Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczny preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk o pH neutralnym dla skóry – 5,5, bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów, zawierający substancje chroniące skórę przed wysuszeniem, kwas cytrynowy, przyśpieszające proces odbudowy płaszcza lipidowego skóry oraz substancje nawilżające, o następującym składzie: woda, Sodium Laureth Sulphate, Cocoamide DEA, Citric acid, Glycerine, nie wykazujący reakcji alergicznych z preparatami z pozycji 1 w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 7, poz. 2

33. Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczny preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, o pH neutralnym dla skóry pH, testowany dermatologicznie bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych zawierający substancje chroniące skórę przed wysuszeniem na bazie laurylosiarczan sodu, niewykazujący reakcji alergicznych z preparatami z pozycji 1 w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

Dotyczy zadania nr 7, poz. 2

34. Czy Zamawiający dopuści hipoalergiczną emulsję do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, o pH neutralnym dla skóry pH - 5,5, testowany dermatologicznie bez zawartości mydła, barwników, związków

alkalicznych, zawierający substancje chroniące skórę przed wysuszeniem, o następującym składzie: Sodium Laureth Sulfate, Cocamidopropyl Betaine, Kwas mlekowy, Alantoina, Coco Glucoside, C12-15 Alkilo Mleczan, Polyquaternium-10, niewykazujący reakcji alergicznych z preparatami z pozycji 1, w opakowaniu 500 ml, kompatybilnym z dozownikiem łokciowym typu Merida i Dermados?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia.

**DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego**

Małgorzata Usielska