



Szpital św. Anny w Miechowie
ul. Szpitalna 3, 32-200 Miechów
tel. 41 38-20-333, fax 41 38-20-342
REGON: 000304384, NIP 659-13-28-869
http://www.szpital.miechow.pl,
e-mail: sekretariat@szpital.miechow.pl

Miechów, dnia 12 grudnia 2023 r.

/wszyscy uczestnicy postępowania/

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na: **Dostawę środków dezynfekcyjnych i antyseptyków do Szpitala św. Anny w Miechowie.**
Nr sprawy: 30/TP/2023.

W związku z wniesieniem pytań, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.)

1.

Pytanie 1 – przedmiot zamówienia - załącznik nr 5 (Grupa IX, poz. 6)

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej wpisując nazwę preparatu do dezynfekcji typu endo CLEAN zamiast endo SEPT GA? Preparat endo CLEAN jest preparatem myjącym a nie dezynfekującym, który Zamawiający opisał w pozycji 5.

Ad.1 Zamawiający popełnił omyłkę pisarską.

2.

Pytanie 2 – przedmiot zamówienia - załącznik nr 5 (Grupa XIII, poz. 5)

W związku z wycofaniem przez producenta preparatu w postaci spray' u prosimy o dopuszczenie tego samego preparatu w butelce 750 ml z atomizerem.

Ad.2 Zamawiający dopuszcza.

3.

Grupa II poz 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji typu woda w oleju z zawartością licznych substancji nawilżających w tym masło Shea, witamina E. do skóry wysuszonej i narażonej na czynniki chemiczne.

Ad.3 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4.

Grupa VI poz 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Nawilżone gotowe do użycia. Konfekcjonowanych w tuby po 200 sztuk z przeliczeniem ilości. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny kl. IIb i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F (candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Konfekcjonowany w tuby po 100 sztuk z przeliczeniem ilości.

Ad.4 Pozostaje jak w SWZ.

5.

Grupa VI poz 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B (w tym MRSA i VRE), F, Tbc, V (HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund, wirus Polio w czasie 2 minut. Na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego. Konfekcjonowany w tuby po 100 sztuk z przeliczeniem ilości. Produkt o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Ad.5 Pozostaje jak w SWZ.

6.

Czy Zamawiający w Grupie 4 dopuści: Wielkość saszetki 7x7 cm, zakres działania: B,F,V – 1 min, rozmiar po rozłożeniu 12x12,5cm?

Ad.6 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7.

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 9 dopisać treść:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 9 treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Ad.7 Pozostaje jak w SWZ.

8.

Pakiet 6 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści do oceny: Chusteczki do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych na bazie mieszaniny alkoholi etanolu i izopropanolu o stężeniu max 63g na 100ml, nie sklasyfikowany jako substancja drażniąca (nie posiada oznakowania Xi), o szerokim spektrum biobójczym: B,F,Tbc,V(BVDV,HIV,HBV,HCV,Vaccinia,Rota i Adeno, Noro) i krótkim czasie działania maksymalnie do 30 sekund z możliwością poszerzenia o Polio w czasie max. 2 minut. Badania skuteczności mikrobójczej potwierdzone badaniami zgodnie z zharmonizowaną normą PN-EN 14885 (obszar medyczny) co najmniej faza II. Możliwość użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością i do dezynfekcji rąk. Opakowanie tuba 200sztuk, z przeliczeniem ilości opakowań.

Ad.8 Pozostaje jak w SWZ.

9.

Pakiet 6 pozycja 4

Czy zamawiający dopuści do oceny: Chusteczki alkoholowe nasączone etanolem do szybkiej dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych. Działanie wobec B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium zgodnie z EN 14348, V (w tym HIV, HBV, HCV), Rota i MNV zgodnie z normą 14476, w czasie do 1 minuty. Opakowanie typu flow-pack zawierające 60 szt. chusteczek o wymiarach 22 x 20 cm o gramaturze 48g/m2 wykonane z poliestru. Z przeliczeniem ilości opakowań.

Ad.9 Zamawiający dopuszcza.

10.

Dotyczy postępowania/ umowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga przy podłączeniu dostarczonych preparatów, wykonanej przez autoryzowany serwis kalibracji posiadanych myjni.

Ad.10 Zamawiający informuje, że każdorazowo przy zmianie preparatów używanych w posiadanych myjniach, zleca przeprowadzenie ich kalibracji podmiotowi, z którym ma podpisaną umowę serwisową dotyczącą w/w urządzeń, gwarantującemu prawidłowe używanie myjni oraz mycie i dezynfekcję aparatury medycznej.

11.

Dotyczy postępowania/ przedmiot zamówienia GRUPA XI

Czy Zamawiający mógłby sprostować informację dla grupy XI iż ma być dostarczony Aniosyme Synergy 5 (pięcioenzymatyczny preparat do mycia endoskopów giętkich, a nie jak wpisał trójenzymatyczny? Trójenzymatycznego preparatu nie ma.

„Trójenzymatyczny preparat do manualno-maszynowego mycia endoskopów giętkich typu Aniosyme Synergy. Preparat kompatybilny z preparatem dezynfekcyjnym.

Op. 5 L z pompką

Ad.11 Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka pisarska.

12.

Grupa 2 poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu w postaci nawilżającego kremu do rąk, pielęgnujący i chroniący skórę przed niekorzystnym wpływem czynników zewnętrznych, posiadający bogatą formułę, zawierający glicerynę, ekstrakt z aloesu (aloe barbadensis leaf extract), D-penthanol, przebadany dermatologicznie. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia, dezynfekcji i używania rękawic ochronnych. Opakowanie 500 ml z pompką dozującą. Kosmetyk.

Ad.12 Pozostaje jak w SWZ.

13.

Grupa 2 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania preparaty w pełni kompatybilne ze sobą od różnych producentów z oświadczeniem producentów preparatów preparatu myjącego i dezynfekującego o pełnej kompatybilności.

Ad.13 Pozostaje jak w SWZ.

14.

Grupa 6 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczek dezynfekcyjnych na bazie alkoholu propylowego, gotowe do użycia, przeznaczone do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni (odpornych na działanie alkoholu) metodą przecierania. Wyrób medyczny. Zakres działania: B, Tbc, F, V (zgodnie z EN14476) – do 5 min. Op. tuba a 125 chusteczek

Ad.14 Pozostaje jak w SWZ.

15.

Grupa 6 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania sporobójczych chusteczek dezynfekujących przeznaczonych do dezynfekcji sprzętu i otoczenia pacjenta z możliwością stosowania w obecności pacjenta i. Spektrum działania: B, P, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, polio, adeno, noro), S (C. difficile) do 15 min. Chusteczka posiada działanie biobójcze w obecności zanieczyszczeń organicznych. Opakowanie a 50 szt. Wyrób medyczny.

Ad.15 Zamawiający dopuszcza.

16.

Grupa 6 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania sporobójczych chusteczek dezynfekujących przeznaczonych do dezynfekcji sprzętu i otoczenia pacjenta z możliwością stosowania w obecności pacjenta o właściwościach sporobójczych na bazie nadtlenu wodoru Wyrób medyczny. Zakres działania: B, Tbc, V, F do 1 min., S (w tym B. subtilis) – do 1min.

Opakowanie a 100 szt. z przeliczeniem ilości

Ad.16 Zamawiający dopuszcza.

17.

dotyczy Grupy 1 poz. 1 W związku z wycofaniem ze sprzedaży preparatu o parametrach spełniających opis swz prosimy o dopuszczenie w **poz. nr 3** preparatu alkoholowego w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk; posiadający w składzie alkohol etylowy 80g w 100 g preparatu; zawierający substancje pielęgnujące (glicerynę, bisabolol); przeznaczony do skóry wrażliwej, przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników; Higieniczna dezynfekcja rąk 30 sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk - 2 x 3 ml -90 sek; Spektrum działania: B (w tym Klebsiella pneumoniae OXA 48, Enterobacter cloacae OXA 48), V (BVDV, Vaccinia, HSV, rota, RSV, adeno, noro), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium)- 30 sek; wirus Polio - 60 sek. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476.

Ad.17 Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie w grupie 1 w pozycji 1 oraz pozycja 3.

18.

dotyczy Grupy 1 poz. 3 W związku z wycofaniem ze sprzedaży preparatu o parametrach spełniających opis swz prosimy o dopuszczenie w **poz. nr 3** preparatu alkoholowego w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk; posiadający w składzie alkohol etylowy 80g w 100 g preparatu; zawierający substancje pielęgnujące (glicerynę, bisabolol); przeznaczony do skóry wrażliwej, przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników; Higieniczna dezynfekcja rąk 30 sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk - 2 x 3 ml -90 sek; Spektrum działania: B (w tym Klebsiella pneumoniae OXA 48, Enterobacter cloacae OXA 48), V (BVDV, Vaccinia, HSV, rota, RSV, adeno, noro), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium)- 30 sek; wirus Polio - 60 sek. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476.

Ad.18 Zamawiający dopuszcza.

19.

dotyczy Grupy 2 poz. 1 Czy poprzez zapis „alkoholowy preparat” Zamawiający miał na myśli produkt o wysokiej zawartości etanolu tj. min. 89%

Ad.19 Zamawiający wymaga produktu zawierającego minimum 70% alkoholu.

20.

Pytanie nr 5 dotyczy Grupy 2 poz. 3 Czy poprzez zapis „pH neutralne” Zamawiający ma na myśli pH neutralne dla skóry czyli lekko kwaśne ok. 5,0

Ad.20 Prawidłowe pH skóry waha się w granicach 4,7-5,6 i taką wartość wskaźnika Zamawiający miał na myśli.

21.

dotyczy Grupy nr 3 poz. 1 (oznaczona 9) Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu będącego mieszaniną różnych alkoholi etylowego i izopropylowego, co gwarantuje lepszą skuteczność produktu. Etanol ma lepsze właściwości wirusobójcze, a izopropylowy bakterioobójcze.

Ad.21 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

22.

dotyczy Grupy nr 3 poz. 2 (oznaczona 10) Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga preparatu będącego mieszaniną różnych alkoholi etylowego i izopropylowego, co gwarantuje lepszą skuteczność produktu. Etanol ma lepsze właściwości wirusobójcze, a izopropylowy bakterioobójcze.

Ad.22 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

23.

dotyczy Grupy nr 3 poz. 2 (oznaczona 10) Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 2 można zaoferować preparat o spektrum B, Tbc, F, V do 1 min, przy zagrożeniu HBV do 2 min. Preparat aktualnie stosowany przez Zamawiającego.

Ad.23 Zamawiający potwierdza.

24.

dotyczy Grupy nr 6 poz. 1 Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu opartego na nadtlenku wodoru bez dodatkowych substancji takich jak alkohole, QAV, aminy, chlor

Ad.24 Zamawiający wymaga preparatu z maksymalną zawartością alkoholu na poziomie 20%.

25.

dotyczy Grupy nr 6 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie w poz. 1 preparatu o spektrum działania B (EN 13727, 16615) F (EN 13624, 16615), Tbc (EN 14348, 16615) – 5 min i S (Cl. Difficile EN 16615) – 15 min, spełniający pozostałe wymagania swz. Preparat o dualnej rejestracji (jako produkt biobójczy i wyrób medyczny) aktualnie stosowany przez Zamawiającego.

Ad.25 Zamawiający dopuszcza.

26.

dotyczy Grupy nr 6 poz. 3 (w kolejności 2) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w poz. 3 można zaoferować chusteczki przebadane normą 16615 (B, F – 5 min) dedykowaną właśnie dla chusteczek (test 4 pól) oraz V (EN 14476 adeno, rota) – 1 min

Ad.26 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

27.

dotyczy Grupy nr 6 poz. 3 (w kolejności 2) Z uwagi na szeroki asortyment dostępny na rynku prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rozmiaru chusteczki oferowanej w poz. 3., co ma wpływ na cenę produktu i porównanie złożonych ofert. Czy chusteczki oferowane w poz. 3 mają mieć minimalny wymiar 20 x 20 cm ?

Ad.27 Zamawiający potwierdza minimalny wymiar chusteczki 15x20cm.

28.

dotyczy Grupy nr VI poz. 4 (w kolejności 3) Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 4 zgodnie z opisem Zamawiający miał na myśli chusteczki myjąco-dezynfekujące na bazie alkoholi propylowych czyli bez zawartości etanolu, QAV, amin, biguanidów

Ad.28 Zamawiający dopuszcza chusteczki nasączone mieszaniną alkoholi oraz wymienionych substancji czynnych.

29.

dotyczy Grupy nr 6 poz. 4 (w kolejności 3) Z uwagi na szeroki asortyment dostępny na rynku prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rozmiaru chusteczki oferowanej w poz. 4, co ma wpływ na cenę produktu i porównanie złożonych ofert. Czy chusteczki oferowane w poz. 4 mają mieć minimalny wymiar 20 x 20 cm ?

Ad.29 Zamawiający potwierdza minimalny wymiar chusteczki 15x20cm.

30.

dotyczy Grupy nr 6 poz. 4 (w kolejności 3) Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 4 można zaoferować chusteczki o spektrum B, Tbc, F, V (wg 14476 wirusy osłonkowe i Rota do 1 min oraz Adeno i Noro do 5min), spełniające pozostałe wymagania swz

Ad.30 Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

31.

dotyczy Grupy nr 7 poz. 1 (oznaczona 5)

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli preparat dezynfekcyjny? Preparaty w tabletkach dostępne na rynku, które dokładnie odpowiadałyby opisowi, specyfikacji nie zawierają środków myjących.

Ad.31 Zamawiający potwierdza – nastąpiła omyłka pisarska

32.

dotyczy Grupy nr 7 poz. 3 (oznaczona 9)

Prosimy o dopuszczenie pianki do wstępnej dezynfekcji i mycia oraz przechowywania narzędzi na mokro, przez okres 72 godz. Nie powodującej korozji metali, opartej na 3 enzymach, niejonowych środkach powierzchniowo czynnych, zw. kompleksujących, o wysokiej kompatybilności materiałowej. Zakres działania B (13727, 14561) i F (13624, 14562) do 15 min, V (14476HIV, HBV, HCV, Herpes) do 5 min, op.750ml.

Ad.32 Zamawiający dopuszcza.

33.

Pytanie nr 18 ogólne Mając na uwadze, że Zamawiający dopuszcza równoważne wielkości opakowań z odpowiednim przeliczeniem prosimy o informację, czy należy wycenić ułamkową ilość opakowań jeśli taka wyjdzie z przeliczenia, zaokrąglając do drugiego miejsca po przecinku, czy wycenić pełną ilość opakowań zaokrąglając „w górę” ?

Ad.33 W przypadku innych opakowań niż wymienione w przedmiocie zamówienia należy dokonać przeliczenia. Dokonując przeliczenia, jeśli zajdzie taka potrzeba zaokrąglić do pełnego opakowania (do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę).

34.

Pytanie nr 19 dotyczy Grupy nr XI poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 2 można zaoferować preparat pięcioenzymatyczny.

Ad.34 Zamawiający dopuszcza, patrz pytanie nr 11.

35.

Pytanie nr 20 dotyczy Grupy nr XI poz. 1 i 2 Czy poprzez zapis w poz. 1 „*Preparat kompatybilny z preparatem myjącym*” Zamawiający miał na myśli preparaty pochodzące od tego samego producenta ?

Ad.35 Tak, Zamawiający miał na myśli preparaty pochodzące od tego samego producenta.

36.

Pytanie nr 21 dot. wzoru umowy § 3 ust. 5 Celem prawidłowej kalkulacji wartości oferty prosimy o doprecyzowanie zapisów § 3 ust. 5 umowy poprzez podanie maksymalnej (górną granicę) ilości dozowników jaka może być bezpłatnie dostarczona do Zamawiającego celem wymiany dozowników zużytych w skali roku, np. po 20szt z każdego systemu dozującego. Jest to czynnik kształtujący wartość oferty. Przy obecnym zapisie Zamawiający może żądać przykładowo tylko 10 dozowników lub też aż 300 szt.

Ad.36 Maksymalna (górną granicą) ilość dozowników jaka może być bezpłatnie dostarczona do Zamawiającego celem wymiany dozowników zużytych w skali roku, to po 15 szt. z każdego systemu dozującego.

37.

Pytanie nr 22 dotyczy Grupy nr II poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu do higienicznej (EN 1500 – 30s) i chirurgicznej (EN 12791-180s) dezynfekcji rąk opartego na alkoholu izopropylowym z dodatkiem kwasu undecylowego i chlorku benzalkoniowego. Preparat o zabarwieniu niebieskim, delikatnym zapachu, zawierający substancje pielęgnujące skórę. Zakres działania : B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Herpes). Preparat jest aktualnie stosowany w Państwa jednostce.

Ad.37 Pozostaje jak w SWZ.

38.

Pytanie nr 23 dotyczy Grupy nr II poz. 1, 3 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje potwierdzenia producenta dozowników będących na wyposażeniu szpitala o kompatybilności z oferowanymi preparatami.

Ad.38 Zamawiający oczekuje, potwierdzenia producenta preparatów o kompatybilności opakowań preparatów z posiadanymi przez Zamawiającego dozownikami.

39.

Pytanie nr 24 dotyczy Grupy nr III poz. 1 (oznaczona 9) Czy Zamawiający dla preparatu oferowanego w grupie III poz. 1, z uwagi na obszar zastosowania (także u noworodków) oczekuje aby produkt posiadał pozytywną opinię Instytutu Matki i Dziecka lub Centrum Zdrowia Dziecka.

Ad.39 Tak, Zamawiający wymaga.

40.

Grupa3, Poz.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, barwionego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Opakowanie 1 l. Produkt leczniczy.

Ad.40 Pozostaje jak w SWZ.

41.

Grupa3, Poz.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Opakowanie 500 ml. Produkt leczniczy.

Ad. Pozostaje jak w SWZ.

42.

Grupa3, Poz.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Opakowanie 250 ml. Produkt leczniczy.

Ad.42 Pozostaje jak w SWZ.

43.

Grupa3, Poz.14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i sąsiadujących tkanek z nią skórą, przed i po zabiegach diagnostycznych w obrębie narządów płucowych i odbytu, a także przed cewnikowaniem pecherza moczowegoi operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatрії, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksyetanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydem i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem, 1l?

Ad. Pozostaje jak w SWZ.

44.

Grupa3, Poz.15

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do płukania jamy ustnej o właściwościach antyseptycznych, do czasowego zmniejszenia liczby bakterii w jamie ustnej oraz czasowego zahamowania tworzenia się płytki nazębnej, w przypadku niedostatecznej higieny jamy ustnej. Gotowy do użycia, bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny, glicelol, glukonian sodu, bezzawartości poliheksanidyny, chlorheksydyny, alkoholu. Nieprzebarwiający szklawa. Spektrum działania: B (S.Aureus, E.coli, E.hirae, P. aeruginosa), F (C. albicans) w czasie do 60 sek. Produkt leczniczy.

Ad.44 Pozostaje jak w SWZ.

45.

Grupa3, Poz.16

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie octenidyny stosowany przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, punkcjami, biopsjami, iniekcjami, zdejmowaniem szwów, opatrywaniem ran. Czas dezynfekcji przed iniekcjami i pobieraniem krwi na 15 sekund, przed punkcjami na 60 sekund. Preparat gotowy do użycia, skład: 100 g płynu zawiera substancje czynne: dichlorowodorek 0.10 g, 1-propanol 30.00 g, 2-propanol 45.00 g, substancje pomocnicze: woda oczyszczona. Spektrum: B, Tbc, F(Candida albicans) oraz dermatofity (jak Trichophyton mentagrophytes, Trichophyton rubrum oraz Microsporium gypseum), wirusobójczo, m. in. na HIV, wirusa zapalenia wątroby typu B, adenowirusy oraz wirusa herpes simplex. Produkt leczniczy.

Ad.45 Pozostaje jak w SWZ.

46.

Grupa5, Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki typu rękawica do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody. Myjka o wymiarach 21 x 16 cm wykonane z polipropylenu, o gramaturze 75g/m². Oferowany produkt myje i pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie m.in. dichlorowodorek octenidyny, alantoinę. Produkt utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację. Produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Kosmetyk, opakowanie po 8 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Ad.46 Zamawiający dopuszcza.

47.

Grupa6, Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobra tolerancja materiałowa (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV, HIV, HBV, HCV, vaccinia, polioma, rota) – 1 minuta. Wyrób medyczny. Opakowanie 1 L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Ad.47 Zamawiający wymaga preparatu sporobójczego.

48.

Grupa7, Poz.8

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat stosowany do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów sztywnych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Oferowany produkt może być stosowany w myjniach ultradźwiękowych, posiada szeroką kompatybilność materiałową, nie zawiera aldehydów. Okres aktywności 7 dni. Skład: 100g preparatu zawiera: 14g diocyanu kokospropylenodiaminoguanidyny, 35g fenoksypropanole, 2,5g chlorku alkilobenzylodimetyloamoniowego, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompozycje zapachowe, regulatory pH, inhibitory korozji, barwniki. Spektrum: B, F(c. albicans), Tbc (m. terrae) V(BVDV, Vaccinia, rota, HIV, HBV, HCV) – 0,5%- 15 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 2 L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Ad.48 Zamawiający wymaga preparatu sporobójczego.

49.

Grupa7, Poz.9

Czy Zamawiający dopuści preparat w formie pianki o doskonałych właściwościach myjących, dzięki efektywnemu połączeniu trzech enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz związków powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa zanieczyszczenia z narzędzi. Działa bakteriobójczo, drożdżakobójczo, bójczo względem wirusów osłonkowych, tuberkulobójczo, prątkobójczo. Skutecznie zapobiega wysychaniu pozostałości organicznych na powierzchni narzędzi podczas transportu oraz w czasie oczekiwania na rozpoczęcie procesu ich dekontaminacji i przygotowania do powtórnego użycia. Wyrób medyczny w opakowaniach 750 ml

Ad.49 Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

50.

Dotyczy grupy nr I:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Phago'gel Sterisol do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, który szybko przechodzi w postać ciekłą, co znacznie ułatwia dokładne rozprowadzanie i wcieranie preparatu w skórę, zawierający w składzie etanol 72g/100g, izopropanol – 1,92 g/100g, substancje nawilżające – emolient (alkohol mirystylowy), humektant (gliceryna), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, testowany dermatologicznie, o spektrum biobójczym – B, Tbc (m. terrae, m. avium), F oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek. Dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, HCV (BVDV), Vaccinia (Corona), Rota, Herpes, A H1N1, A H5N1 – 15 sek, zarejestrowany jako produkt biobójczy, konfekcjonowany w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wymaganej ilości

dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Ad.50 Zamawiający oczekuje w grupie I preparatów dostosowanych do dozowników bezdotykowych.

51.

Dotyczy grupy nr I:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny, na zasadzie oferty równoważnej emulsję do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk; zawierającą substancje myjące, nawilżające – glicerynę i poch. kwasu mlekowego (humektant i emolient), przebadana zgodnie z normą EN 1499, w badaniu dermatologicznym uznana jako emulsja niedrażniająca, do stosowania na oddziałach noworodkowych i dzieci poniżej 3 r.ż. bez barwników i konserwantów, konfekcjonowane w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Ad.51 Zamawiający dopuszcza.

52.

Dotyczy grupy nr I:

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytania prosimy o określenie wymaganej ilości dozowników.

Ad.52 Patrz odpowiedź nr 50.

53.

Dotyczy grupy nr I:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, który szybko przechodzi w postać ciekłą, co znacznie ułatwia dokładne rozprowadzanie i wcieranie preparatu w skórę, zawierający w składzie etanol 72g/100g, izopropanol – 1,92 g/100g, substancje nawilżające – emolient (alkohol mirystylowy), humektant (gliceryna), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, testowany dermatologicznie, o spektrum biobójczym – B, Tbc (m. terrae, m.avium), F oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek. Dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, HCV (BVDV), Vaccinia (Corona), Rota, Herpes, A H1N1, A H5N1 – 15 sek, zarejestrowany jako produkt biobójczy?

Ad.53 Zamawiający dopuszcza.

54.

Dotyczy grupy nr VI:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów, sprzętu medycznego i rąk medycznych wrażliwych na działanie alkoholu, takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, o wymiarach 18 x 20cm, gramaturze 45 g/m², wykonane z włókien celulozowych i syntetycznych, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Chusteczki z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych.

Ad.54 Zamawiający dopuszcza.

55.

Dotyczy grupy nr VI:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny chusteczki na bazie etanolu, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, prątko-; drożdżako-, grzybobójcze – 1 min. oraz wirusobójcze wobec: HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Adeno, Rota, Noro, Corona – 30 sek. ; Polio – 5 min, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Ad.55 Zamawiający dopuszcza.

56.

Dotyczy grupy nr VI:

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w opakowania typu tuby + wkład?

Ad.56 Zamawiający wymaga opakowań typu flow pack.

57.

Dotyczy grupy nr VI:

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny chusteczki na bazie nadtlenu wodoru, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Ad.57 Pozostaje jak w SIWZ.

58.

Dotyczy grupy nr XI:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny testy konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Ad.58 Zamawiający dopuszcza.

59.

Dotyczy grupy nr XII:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny testy konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Ad.59 Zamawiający dopuszcza.

60.

Dotyczy grupy nr XII:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Ad.60 Zamawiający dopuszcza.

61.

Czy Zamawiający w Grupa II pozycji nr 1 dopuści preparat równorzędny Velodes Silk ? Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę oraz substancje zapachowe. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): na czyste, suche dłonie nanieść 3 ml preparatu i wcierać, kolejne porcje 3 ml nanosić tak, aby dłonie pozostawały wilgotne przez czas wcierania wynoszący 120 s. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Velodes Silk jest równorzędnym preparatem do wymaganego w SWZ. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados.

Ad.61 Pozostaje jak w SIWZ.

62.

Czy Zamawiający w Grupa VI pozycji nr 3 dopuści preparat równorzędny Velox Wipes NA dotychczas używane w szpitalu? Gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV), wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów

Ad.62 Zamawiający wymaga opakowań typu flow pack.

63.

Czy Zamawiający w Grupa VI pozycji nr 4 dopuści preparat równorzędny Velox Duo Wipes? Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19x15 cm, gramatura 50g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 50 szt. typu flow pack

Ad.63 Zamawiający dopuszcza.

64.

Czy Zamawiający w Grupa VII pozycji nr 9 dopuści preparat równorzędny Viruton Pre? Preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych,

posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Op. 1l

Ad.64 Zamawiający dopuszcza.

65.

Pakiet 5, pozycja 1

Prosimy zamawiającego, aby doprecyzował, czy oczekuje, aby produkt zarejestrowany był w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jako produkt biobójczy. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Ad.65 Zamawiający potwierdza ww. wymóg.

66.

Grupa IV

Prosimy o dopuszczenie gazika zgodnego z opisem

- Wyrób medyczny w klasie I
- nasączone 70 % alkoholem izopropylowym z 0,5 % chlorheksydyną
- bardzo delikatne płatki wykonane z włókny 70 G/m²
- dostępny w rozmiarze po rozłożeniu 160x100 mm po złożeniu 50 mm x 40 mm
- każdy gazik pakowany w osobnej saszetce
- gaziki 4 krotnie złożony na osiem warstw
- opakowanie zbiorcze 100 szt.

Ad.66 Zamawiający dopuszcza.

67.

Dotyczy Rozdział IV. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych pkt 4. Przedmiotowe Środki Dowodowe wymagane od Wykonawcy obejmują:

3. sprawozdanie z badania mikrobiologicznego sporządzone przez jednostkę oceniającą zgodność, potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych produktów, wykonane metodami uznanymi międzynarodowo lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Jeśli opis przedmiotu zamówienia zawiera odniesienie do konkretnej normy to wykonawca jest zobowiązany przedłożyć sprawozdanie z badania prowadzonego według tej normy; Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedkładania wyników badań lub sprawozdań z badań, potwierdzających działanie produktu. Raporty/ sprawozdania z badań są to zazwyczaj kilkunasto lub kilkudziesięciu stronicowe dokumenty dla jednego mikroorganizmu. Biorąc pod uwagę ilość produktów dezynfekcyjnych określoną w swz (ponad 50) i wymaganą skuteczność bójczą będzie to nadzwyczaj obszerna dokumentacja. Sprawdzenie merytoryczne tak dużej ilości materiałów wydłuży czas oceny ofert. Ponadto może to powodować problem z wysłaniem oferty elektronicznej. Platforma zakupowa ma ograniczoną pojemność przesyłanych plików. Informacje o spektrum i czasie działania produktów znajdują się w materiałach informacyjnych opracowanych przez producentów, którzy ponoszą pełną odpowiedzialność za zamieszczone w nich treści. Dlatego też przesyłanie wyników badań lub sprawozdań z badań jest powielaniem danych z materiałów informacyjnych. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie złożenia w zastępstwie oświadczenia o posiadaniu przez oferowane produkty badań potwierdzających wymagane spektrum.

Ad.67 Pozostaje jak w SWZ.

68.

dotyczy Grupy 2 poz. 1 Czy Zamawiający oprócz podstawowej subst. pielęgnującej jaką jest gliceryna wymaga jeszcze dodatkowych substancji pielęgnujących takich jak pantenol i witamina E

Ad. 68 Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

podpis elektroniczny