



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

Jarocin 04.10.2023 r.

INFORMACJA

Dotyczy: Postępowanie na dostawy preparatów do mycia i dezynfekcji nr 23/2023

Działając na podstawie art. 284 oraz 286 ustawy Prawo zamówień publicznych udzielamy wyjaśnień treści swz oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

A.

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 8 poz. 3

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

i czy dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum działania: B,F w czasie do 15 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum działania: B,F w czasie do 15 sekund?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 36.8% alkoholem izopropylowym oraz 47.3% etanolem, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum działania: B,F w czasie do 15 sekund, wirusy w tym Polio i Adeno w czasie do 1 minuty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 7 o 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

lub



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

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.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

B

Pakiet 6 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ posiadającego badania zgodnie z normą medyczną PN-EN17126 wobec spor Cl.Difficile rybotyp 027. Wymaganie badań, które nie są skierowane do obszaru medycznego (instytucjonalny) nie ma uzasadnienia merytorycznego.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 6 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ o pH 8-9.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

C.

Dotyczy SWZ

Ze względu na krótki czas na przygotowanie oferty przetargowej prosimy Zamawiającego o przedłużenie terminu składania.

Odpowiedź: Zamawiający przedłużył termin składania ofert w dniu 02.03.2023. szczegóły na stronie postępowania i w ogłoszeniu o zmianie ogłoszenia.

Dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SILA WYŻSZA

1.Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2.Do celów 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.

3. W przypadku zaistnienia 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 ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5.W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

D.

Dotyczy Pakietu nr 1:

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie kwasu nadoctowego wytwarzanego z kwasu octowego i nadtlenu wodoru; Do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów, szybki czas działania (5 minut); Nie drażniący błon śluzowych; Zawartość substancji antykorozyjnych i



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

naturalne pH roztworu chroniące przed korozją; Aktywność biobójcza – 15 dni; Działanie wobec B, V (Adenowirus, Poliowirus), F, Tbc, S (B.subtilis, B.cereus, C.sporogenes, C.difficile, C.difficile 027, C.perfingens); Okres ważności produktu: 12 miesięcy od daty produkcji; Wyrób medyczny?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2.Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie kwasu nadoctowego wytwarzanego z nadtlenu wodoru i kwasu octowego; Do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów, szybki czas działania (10 minut); Nie drażniący błon śluzowych; Zawartość substancji antykorozyjnych i naturalne pH roztworu chroniące przed korozją. Aktywność biobójcza – 14 dni; Działanie wobec B, V (Adenowirus, Poliowirus, Noro), F, Tbc, S (Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium difficile; Okres ważności produktu: 12 miesięcy od daty produkcji; Wyrób medyczny?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3.Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje walidowanych testów paskowych do poz. nr 1 konfekcjonowanych w op. a' 100 szt.?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza), anionowych i niejonowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, stężenie 0,3% do 0,5%, zalecana temperatura wody 450C, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 2:

5.Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Enzymex L9, do mycia i dezynfekcji narzędzi, na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), chlorku didecyldimetyloamoniowego, propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans: EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: HIV, HBV, HCV, Herpes, EN 17111 Vaccinia) z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae), spełniającego pozostałe wymagania SWZ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie.

6. Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu DDN9, płynny w postaci koncentratu, do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie czwartorzędowych związków amonu, wykazuje działanie: bakteriobójcze, drożdżakobójcze, bójcze wobec wirusów HIV, HBV (PRV), HCV (BVDV), Herpes, Corona (Vaccinia) w 0,5% - 15 min.; do zastosowania w myjniach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych; narzędzia mogą pozostać w roztworze do 72h, w opakowaniach 5L?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7.Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu myjącego na bazie 3 enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), gdyż przede wszystkim właściwe i równomierne nawilżenie doskonale myjącym preparatem zapewni skuteczną dezynfekcję na kolejnym etapie obróbki wyrobów medycznych, doskonale rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne w czasie 15 minut, o doskonałej kompatybilności dzięki której istnieje możliwość nawilżania i przechowywania narzędzi w preparacie do 72 h, w op. 750 ml z końcówką spieniającą, wyrób medyczny kl. I?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 6:

8.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 i poz. 2 z pakietu nr 5 i utworzenie z tych pozycji odrębnego pakietu? Pozytywne ustosunkowanie się do naszej prośby umożliwiłoby większej ilości



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie ofert konkurencyjnych oraz dokonanie wyboru oferty zgodnej z SWZ i najkorzystniejszej cenowo.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 7:

9. Poz. 1: Prosimy o odstąpienie od wymogu wykazania działania w 15 sek. i 20 sek. z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk wg normy EN 1500, która przewiduje czas wykonywania procedury w czasie 30 sek. Określenie czasu poniżej wartości nie ma żadnego uzasadnienia prawnego i merytorycznego, a wręcz jest nieprawidłowe ponieważ norm nie można w dowolny sposób modyfikować (powyższa kwestia znalazła swoje uzasadnienie w Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej –UZP z 2012-12-13 sygn. KIO 2292/12).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu która przewiduje czas wykonywania procedury w czasie 30 sek.

10.Poz. 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści preparat typu Phago'gel, na bazie etanolu min.72%, skuteczny wobec B, Tbc, F, V (Polio, Adeno, Noro) w czasie do 30 sek.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

11. Poz. 3: Czy Zamawiający dopuści preparat typu MediSoap Neutral, o pH neutralnym dla skóry, przebadany dermatologicznie oraz alergologicznie, bez substancji zapachowych, barwników i innych substancji obciążających skórę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

12. Poz. 5: Czy Zamawiający dopuści emulsję MediWax, typu olej w wodzie, zawierającą w składzie kompleks witamin C, E, F, wosk pszczoły, kwas hialuronowy, kolagen, naturalne olejki pochodzących z orzecha kokosowego, cytryny i pestek moreli – składniki zapewniające pielęgnację i właściwości wygładzające?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 11:

13.Poz. 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści chusteczki typu MediWipes Plus, na bazie etanolu, w rozmiarze 130x190mm, skuteczne wobec B, Tbc, F, V(HIV/HBV/HCV, Adeno, Rota, Noro, Vaccinia) w czasie do 1 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

14.Poz. 3 i 4: Czy Zamawiający dopuści chusteczki typu MediWipes Dm, zawierające śladową dopuszczalną ilość alkoholu w celu szybszego odparowania, do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, łącznie z potwierdzeniem producenta o bezpiecznym stosowaniu do głowic USG, o spektrum działania B, F, Tbc, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) do 15 min., w rozmiarze 130x190mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

15.Poz. 3 i 4: Czy Zamawiający dopuści chusteczki typu Clinell Universal Wipes, na bazie czwartorzędowych związków amonowych, chlorku benzalkonium i PHMB,skuteczne wobec B, F (C. albicans), Tbc (Mycobaterium bovis), V (HIV, HCV, Noro, HBV) w czasie do 5 min; grzyby do 15 min., M. terrae w 60 min., w rozmiarze 250x200mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

E.

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści płynny koncentrat na bazie kompleksu trójenzymatycznego i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów oraz manualnego mycia wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, nie wytwarzający piany, zapewniający ochronę przed korozją, pH ok 7. Po zakończeniu mycia narzędzia należy dokładnie opłukać wodą. Stężenie użytkowe przy normalnym zanieczyszczeniu: 0,5-1%. Opakowanie 2L + dozownik, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie 2L + dozownik, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań oraz podtrzymuje pozostałe zapisy SWZ.

Pakiet 2, poz. 1

W związku z dużą rozbieżnością wielkości opakowań prosimy o wskazanie ilości wymaganego produktu w litrach, co umożliwi złożenie porównywalnych ofert w postępowaniu.

Odpowiedź: Wymagana ilość to 15 l (w przypadku zaoferowania opakowań nie umożliwiających równego przeliczenia ilości należy zaoferować ilość nie mniejszą niż 15 l)

Pakiet 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych, do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezjologicznego, bez aldehydów oraz czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym przez 72h. Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniem korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, koncentrat dodać do zimnej wody aby uzyskać roztwór o wymaganym stężeniu. Skuteczny wobec: B EN13727, EN14561, F (C. albicans) EN13624, EN14562, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) DVV/RKI w 15 minut, 0,5%. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Opakowania 5L. Wyrób medyczny IIa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

F.

Pytanie 1. dot. Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Aniosyme Prime 750ml z końcówką spełniającą, który jest aktualnie używany przez Zamawiającego i cieszy się bardzo dobrą opinią bezpośrednich użytkowników?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Pytanie 2. dot. Pakiet 2

Prosimy o anulowanie wymogu użyczenia 4 szt. wanienek do dezynfekcji sprzętu medycznego na czas trwania umowy.

Wartość takich wanienek przekracza 20% wartości zaoferowanych produktów. W przypadku pozostawienia takiego zapisu ceny jednostkowe produktów z poz. 1-3 będą musiały być znacząco wyższe aby zrekompensować wykonawcy zakup wanienek z przeznaczeniem na użyczenie.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis dotyczący ilości wanienek dostarczonych w ramach pakietu 2 w następujący sposób: *Wykonawca zobowiązany jest do użyczenia 1 sztuki 40l wanienki do dezynfekcji sprzętu medycznego na czas trwania umowy.*

Pytanie 3. dot. Pakiet 3 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie preparatu w opakowaniu 750ml ze spryskiwaczem. Produkt nie jest dostępny w postaci aerozolu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

G.

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający zastrzega możliwość żądania przedstawienia wskazanych w pytaniu badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray przed podpisaniem umowy.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m³?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza wymóg aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce nie większej niż 3ml/m³

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray/Nocomax?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,005\%$ srebra?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

H.

1. do pakietu nr 1 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat w płynie do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów na poziomie sporobójczym. Spektrum działania: B F Tbc (min. M. terrae), V (Adeno, Polio i Noro), S (C. difficile, B. cereus B. Subtilis) w czasie 5 min, skuteczność bójcza potwierdzona badaniami w akredytowanym laboratorium, zgodnie z normami z obszaru medycznego, w tym wg normy EN, 17126. Substancja aktywna : kwas nadoctowy powstały w skutek opatentowanej metody syntezy z acetylokaprolaktamu i nadtlenu wodoru, bez zawartości kwasu octowego, pH 7-9? Preparat wymagając dodatku aktywatora, aktywność preparatu do 28 dni., Kontrola substancji aktywnej za pomocą pasków testowych. Opakowanie a 5l. Wyrób medyczny. Klasy IIb

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

1. do pakietu nr 1 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe pakowane po 25 szt. O terminie ważności min. 12 miesięcy? Jednocześnie proszę o podanie łącznej ilości pasków testowych gdyż nie wskazano pojemności opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie po 25 szt. Łączna ilość zamawianych pasków to 400 szt.



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

2. do pakietu nr 1 poz. 3: Czy zamawiający dopuści do oceny czteroenzymatyczny skoncentrowany preparat o dobrych właściwościach bakteriostatycznych, udokumentowanych badaniami, stosowany do mycia narzędzi oraz sprzętu medycznego (w tym sprzętu termolabilnego). Preparat jest używany zarówno do mycia ręcznego oraz maszynowego (w myjkach ultradźwiękowych, półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów, Dzięki zawartości kompleksu enzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) doskonale usuwa wszystkie zanieczyszczenia organiczne, Stężenie robocze 0,5%, efekt myjący od momentu zanurzenia narzędzi a optymalny w czasie 5 minut, zależne od stopnia zanieczyszczenia wyrobu medycznego, neutralne pH roztworu, wysoka tolerancja materiałowa, Rozpuszcza struktury biofilmu, Środek niepieniący się. Jest dobrze wypłukiwany oraz nie wymaga stosowania środków neutralizujących w przypadku mycia maszynowego. Zachowuje aktywność w temperaturze 35 do 60 oC, w op. 5L z dołączoną pompką dozującą?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3.Do pakietu nr 2 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), chlorku didecyldimetyloamoniowego i aminy do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający potwierdzone badaniami wg normy TS 6773 brak efektu korozji, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4.do pakietu nr 2 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), chlorku didecyldimetyloamoniowego i aminy do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający potwierdzone badaniami wg normy TS 6773 brak efektu korozji, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L ?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5.do pakietu nr 2 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny czteroenzymatyczny preparat w piance do mycia narzędzi i innych wyrobów medycznych, nawilża i zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń na narzędziach .Potwierdzone bezpieczne zwilżanie narzędzi nawet do 72 godzin. Kompleks 4enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza,) w połączeniu z detergentem szybko i skutecznie rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne(krew, ropę, białko itp.)i ułatwia ich usuwanie bez szcztokowania. Neutralne pH (6-8) preparatu i zawartość substancji antykorozyjnych chroni narzędzia przed zniszczeniem i korozją w opakowaniu a1L z przeliczeniem ilości op.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie z zachowaniem spełnienia wymaganych minimalnych parametrów dotyczących spektrum działania i czasu ekspozycji .

6.do pakietu nr 10 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: B (EN 13727, EN16615), Tbc (EN 14348), drożdżaki (EN



SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

16615, EN 13624) V (Polio, Adeno, Noro wg EN 14476), B. subtilis (EN 13704) do 1 minuty w opakowaniu a 750ml ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

7. Do pakietu nr 10 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii (w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumoniae), Tbc (M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy (Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie 5 min, przebadany na wskazanych organizmach testowych i odpowiadający normie PN-EN 14885, posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach pediatrycznych, Postać opakowanie 1L ze spryskiwaczem i 5L zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

8. Do pakietu nr 10 poz. 3: Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania preparatu na bazie nadwęglanu sodu z kompleksem trój enzymatycznym w postaci proszku do mycia i dezynfekcji narzędzi chir. oraz inkubatorów o szerokim spektrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S (B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile w stężeniu 2% w czasie do 15 minut. Bez pochodnych fenolowych i pochodnych benzenu. Stabilność roztworu roboczego minimum 24 godzin. Możliwość kontroli aktywności roztworu paskami testowymi. Opakowania 2,5 kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

9. Do pakietu nr 10 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 18x18cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 5 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) S (b. subtilis) – w czasie 1min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie z zachowaniem spełnienia wymaganych minimalnych parametrów dotyczących spektrum działania i czasu ekspozycji.

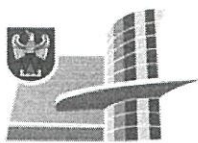
10. do pakietu nr 11 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nasączone mieszaniną alkoholi o łącznej zawartości 60g, skuteczne wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio, Noro) do 1 minuty, konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk o rozmiarze min. 18x18cm, posiadające status wyrobu medycznego klasy IIA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

11. do pakietu nr 11 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nasączone mieszaniną alkoholi o łącznej zawartości 60g, skuteczne wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio, Noro) do 1 minuty, konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk o rozmiarze min. 18x18cm, posiadające status wyrobu medycznego klasy IIA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

12. do pakietu nr 11 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecyldimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość




SZPITAL POWIATOWY
W JAROCINIE

stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze min. 18x18cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu flow pack a'100 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

13.do pakietu nr 11 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecyldimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze 18x18cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu tuba a'100 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie.

Prezes Zarządu

Henryk Szymczak

