

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl
http://www.spzozwolsztyn.pl
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 14.03.2022 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/47/2022

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „sukcesywna 24 miesięczna dostawa środków antyseptycznych, dezynfekcyjnych oraz preparatów do mycia i dezynfekcji narzędzi endoskopowych na potrzeby SPZOZ w Wolsztynie”, **TP/6/2022**

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2021.1129 t.j.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia narzędzi, sprzętu anestezyjologicznego oraz endoskopów. Płynny, w koncentracji. Na bazie enzymów i niejonowych tenzydów. Działający w czasie 1-3 minut. pH 7. Stężenie roztworu roboczego od 0,5%. Możliwość używania w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Wyrób medyczny w opakowaniach 2l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie aktywnego tlenu do manualnego mycia oraz dezynfekcji endoskopów, narzędzi oraz innych wyrobów medycznych działający B(w tym Tbc), F(C.albicans), (Adeno, Noro, Polio), S(Clostridium difficile, Clostridium perfringens, Bacillus subtilis) - 2% w 15min, F-2% w 30min w opakowaniach 1,5kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 4 poz. 1

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 nadtlenowych, chloru, fenolu oraz pochodnych biguanidynowych. Spektrum działania: B, Tbc(M.terrae + avium), F, V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut - 0,5%. Preparat posiada wysoką kompatybilność materiałową. Może być stosowany również w tzw. obszarach krytycznych, np. na oddziałach intensywnej opieki nad wcześniakami (inkubatory) w opakowaniach 5l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat Chloramix DT w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy (do 20%). Spektrum działania :B, F, V (polio,adeno), prątki -w stężeniu 1000ppm- 15 min, Clostridium Difficile-10 000ppm- 15 min. Preparat przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. opakowanie 300 tabletek x 3,3 g z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu Chloramix DT w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy (do 20%). Spektrum działania :B, F, V (polio,adeno), prątki -w stężeniu 1000ppm- 15 min, Clostridium Difficile-10 000ppm- 15 min. Preparat przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. opakowanie 300 tabletek x 3,3 g z odpowiednim przeliczeniem opakowań. W tym zakresie zostanie dokonana zmiana.



mq

ZESTAW II

Dotyczy Pakietu nr 3:

1. Czy Zamawiający w poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu myjącego na bazie 3 enzymów (lipaza, amylaza, proteaza), gdyż przede wszystkim właściwe i równomierne nawilżenie doskonale myjącym preparatem zapewni skuteczną dezynfekcję na kolejnym etapie obróbki wyrobów medycznych, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści preparat w proszku neodisher Septo Activ, na bazie węglanu sodu do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych (instrumenty termolabilne, narzędzia); Zawierający substancje antykorozyjne; Spektrum w warunkach brudnych: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV), S (C. difficile) w czasie do 15 min i stężeniu 1%; Proszek nie pyli podczas dozowania, całkowicie się rozpuszcza i jest bezwonny w roztworze; Nie wymaga aktywatora; Neutralne pH roztworu 7,6-7,9; Potwierdzona badaniami skuteczność biobójcza wg EN w warunkach brudnych oraz wg DGHM i DVV/RKI; Opakowanie 2kg z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW III

Pytanie do zadania nr 11

Czy Zamawiający dopuszcza środki do dezynfekcji równoważne, o takim samym lub podobnym składzie, tzn. odpowiednio: 6% nadtlenu wodoru i kationy srebra, 12% nadtlenu wodoru i kationy srebra, których producent/dystrybutor potwierdza ich kompatybilność z urządzeniem w którego posiadaniu jest Zamawiający tj. Nocospray, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE?

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SWZ dopuszcza zaferowanie środka równoważnego o składzie: 6% nadtlenu wodoru i kationy srebra, do profesjonalnego stosowania z urządzeniami Nocospray.

pytanie do zadania 11:

W opisie przedmiotu zamówienia niesprecyzowano, jakie stężenie nadtlenu wodoru ma zawierać produkt do Nocospray'a, Proszę o podanie zawartości nadtlenu wodoru w opisanym produkcie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produkt o 6% zawartości nadtlenu wodoru.

ZESTAW IV

Pytanie 1 - Dot. Pakiet 11

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2 - Dot. Pakiet 11

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane środki dezynfekcyjne posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) oraz PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3 - Dot. Pakiet 11

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby środki dezynfekcyjne będący produktem biobójczym posiadały pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nadto były kompatybilne z posiadanym urządzeniem NOCOSPRAY

Pytanie 4 - Dot. Pakiet 11

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



WRANKING 20
SZPITALI 19



koj

Odpowiedź: Zamawiający jest właścicielem urządzenia Nocospray i wymaga zaoferowania kompatybilnego z posiadanym urządzeniem preparatu do dekontaminacji i dezynfekcji pomieszczeń. Wykonawca ma zaoferować taki środek dezynfekcyjny, który winien być przebadany na zgodność z posiadanym przez Zamawiającego urządzeniem, czyli NOCOSPRAY.

Pytanie 5 – Dot. Wzór umowy §2 pkt. 15 dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §2 pkt. 15 na „W ramach wykonania przedmiotu umowy i wynagrodzenia Wykonawca przeprowadzi szkolenia z zakresu stosowania zaoferowanych środków dezynfekcyjnych, w ilości co najmniej 3 szkoleń w roku dla pracowników Zamawiającego przeprowadzonych przez technologa producenta lub przedstawiciela autoryzowanego dystrybutora producenta”?

Odpowiedź: Tak, dla Pakietu nr 11 Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę §2 pkt. 15. W tym zakresie zostanie dokonana zmiana

Pytanie 6 - Dot. Pakiet 11

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Menko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP

1900909P
SPECIALISTA PIELĘGNIARSTWA
EPIDEMIOLOGICZNEGO
SP ZOZ w Wolsztynie
Katarzyna Matysiak



WRANKING | 20
SZPITALI | 19



Kurp

10/10/2023

10/10/2023

10/10/2023

10/10/2023