

E.ZP.261.23.2024

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia na **dostawę preparatów myjących i dezynfekcyjnych.**

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 w pozycji 1 środek, zalecane którego stężenie robocze wynosi 1-5ml /L wody, w zależności od stopnia zabrudzenia naczyń?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania środka, którego zalecane stężenie robocze wynosi 1-5ml/L wody. Zamawiający wyjaśnia, że wyższe stężenie wiąże się z większą ilością koncentratu potrzebną do mycia naczyń. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-16 do SWZ), Zamawiający wymaga zaoferowania środka z zakresem dozowania max 3 ml/1l wody.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 16 w pozycji 2 środek, którego zalecane stężenie robocze wynosi 0,1-0,5 ml/L wody, w zależności od stopnia zabrudzenia naczyń?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania środka, którego zalecane stężenie robocze wynosi 0,1-0,5 ml/L wody. Zamawiający wyjaśnia, że wyższe stężenie wiąże się z większą ilością koncentratu potrzebną do mycia naczyń. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-16 do SWZ), Zamawiający wymaga zaoferowania środka z zakresem dozowania max 0,3 ml/1l wody.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 w pozycji 1 środek, którego którego zalecane stężenie robocze wynosi 0,2-10% (2 –100 ml/1 L wody)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania środka, którego zalecane stężenie wynosi robocze wynosi 2-100ml/1l wody, ponieważ wyższe stężenie, ponieważ wiąże się z większą ilością koncentratu potrzebną do umycia powierzchni. Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-1 do SWZ), Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o zakresie dozowania od 3 ml-5ml/1l wody.

Pytanie 4

Dotyczy Zadania 16 poz. 1 i 2.

Czy Zamawiający na pewno jako jednostkę miary ma na myśli litr roztworu roboczego? Czy może chodzi o litr koncentratu?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że prawidłowy zapis nagłówka kolumny powinien brzmieć: „Ilość koncentratu”. W związku z powyższym Zamawiający dokonał modyfikacji treści SWZ – Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia – załącznik nr 1-16 do SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z powyższą modyfikacją.

Pytanie 5

Pakiet nr 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu na bazie min. dwóch alkoholi oraz QAV, będących substancją czynną, do zmywania małych powierzchni, nie zawierający aldehydów, chloru, oraz pochodnych fenolowych. Preparat o szerokim spektrum działania: bakteriobójcze, bójcze wobec min. Mycobacterium terrae, avium, min. drożdżobójcze, bójcze min. wobec HBV, HCV, HIV, Rota, Norowirusy, Polio w max czasie 5 min. Preparat w postaci gotowych do użycia chusteczek dezynfekcyjnych o kształcie kwadratu lub prostokąta (długość prostokąta maksymalnie 100% większa od szerokości) , o powierzchni pojedynczej chusteczki 500 cm², w trwałych opakowaniach jednostkowych 100 szt. w opakowaniu; z możliwością łatwego wyjmowania pojedynczych sztuk z opakowania, o dużej tolerancji materiałowej, do powierzchni uznanych w standardach wytwórców za niewrażliwe na alkohol; o niskiej uciążliwości użytkowej (zapach, drażnienie spojówek oczu i śluzówek, itp.). Okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania - 1 miesiąc.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania oraz innym niż wymaganym składzie chemicznym. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) należy traktować jako niezbędną minimum.

Pytanie 6

Pakiet 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu bez aldehydów, chloru i pochodnych fenolowych do szybkiej dezynfekcji i mycia materiałowo różnych powierzchni. wrażliwych na działanie alkoholi. Preparat o szerokim spektrum działania -bakteriobójcze, min. drożdżobójcze, aktywny wobec wirusów osłonionych (min.HIV,HBV,HCV,Noro, Polio, Adeno Noro) w czasie max. 1 min , a pełne działanie prątkobójcze oraz grzybobójcze w czasie max. 1 min. Preparat w postaci gotowych do użycia chusteczek dezynfekcyjnych o kształcie kwadratu lub prostokąta, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż o 280 cm² i nie większej niż 500 cm² w opakowaniach jednostkowych, trwałych do max. 200 szt. w opakowaniu, z możliwością łatwego wyjmowania pojedynczych sztuk z opakowania. O dużej tolerancji materiałowej, tj. również do dezynfekcji głowic USG, kardiomonitörów, torów wizyjnych, itp.); o niskiej uciążliwości użytkowej (zapach, drażnienie śluzówek i spojówek oczu, itp.). Okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania 1miesiąc.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-12 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 7**Pakiet 20**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu na bazie min. dwóch alkoholi, będących substancją czynną, (etanol 15%, propanol 60%), gotowy do użycia, przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni, nie zawierający aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych i związków amoniowych, o szerokim spektrum działania: bakteriobójczy, bójczy wobec min. Mycobacterium terrae, avium, grzybobójczy, aktywny wobec HCV, HBV, HIV, Rota oraz Norowirusów, polio, Adeno w czasie max. 5 min., w postaci płynnej, gotowy do użycia. Opakowanie max. 1 litr. Butelka zamknięta nakrętką, z możliwością zamontowania spryskiwacza. Tolerancja materiałowa: do powierzchni uznanych w standardach wytwórców za niewrażliwe na alkohol, o niskiej uciążliwości użytkowej. Ilość spryskiwaczy dostarczanych w każdej dostawie preparatu do magazynu powinna być równa 1/2 ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o niezblizonych procentowo proporcjach alkoholi. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 8**Pakiet 22**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu gotowego do użycia, w postaci pianki, bez aldehydów, chloru, fenoli i ich pochodnych. Na bazie nadtlenu wodoru, QAV o szerokim spektrum działania: bakteriobójcze, min. Tbc, grzybobójcze, aktywny wobec wirusów min. osłonionych, Polio, Adeno, Noro, sporobójczy min. B. subtilis w max. czasie działania do 1 min. Opakowanie max 1 litr, z rozpylaczem pianowym fabrycznie zamontowanym. Preparat o bardzo dużej tolerancji materiałowej, do dezynfekcji np. sond/głowic USG, kardiomonitorów, itp.; o niskiej uciążliwości użytkowej (zapach.)

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-22 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Pytanie 9**Dotyczy pakiet 4**

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty chusteczek pakowanych w opakowanie flow pack ze szczelnym zamknięciem dzięki czemu ogranicza ilość odpadów plastikowych. Okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania - 2 miesiące. Pozostałe parametry zgodne z wymogami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania oraz konfekcjonowanego w inne niż trwałe opakowania (sztywne, plastikowe pudełko np. tuba zamykana wieczkiem). Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 10

Dotyczy pakiet 7

Zwracamy się o możliwość złożenia preparatu w płynie. Pozostałe parametry zgodne z wymogami.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu w postaci żelu ze względów praktycznych, zatem nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu w innej postaci.

Pytanie 11

Dotyczy pakiet 12

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty chusteczek pakowanych w opakowanie flow pack ze szczelnym zamknięciem dzięki czemu ogranicza ilość odpadów plastikowych. Pozostałe parametry zgodne z wymogami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu konfekcjonowanego w inne niż trwałe opakowania (sztywne, plastikowe pudełko np. tuba zamykana wieczkiem).

Pytanie 12

Dotyczy pakiet 18

Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparaty bez możliwości użycia w powierzchni służących do przygotowania żywności. Spektrum: bakterie, drożdże, wirusy osłonkowe – 15 min. stężenie 0,25%

Odpowiedź:

Zamawiający ze względu na przeznaczenie preparatu, wymaga zaoferowania produktu, który jest przeznaczony również do mycia powierzchni mających kontakt z żywnością. Zamawiający nie odstąpi od powyższego wymogu.

Pytanie 13

Dotyczy pakiet 19

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty - preparat chlorowy w postaci tabletek do dezynfekcji powierzchni silnie zanieczyszczonych substancją organiczną. Stężenie aktywnego chloru do "warunków brudnych" do 2000 ppm. Spektrum działania: bakterie, wirusy(min. Polio, Adeno), grzyby, min. Mycobacterium terrae, z możliwością rozszerzenia spektrum o Clostridioides difficile w stężeniu aktywnego chloru do 10 000 ppm, w max. czas działania 15 min. Opakowanie max 300 tabl.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o wyższym niż wymagane stężeniu aktywnego chloru. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-19 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 14

Dotyczy Pakiet 20

Zwracamy się o możliwość złożenia oferty - Preparat na bazie min. dwóch alkoholi, będących substancją czynną, (o zbliżonych procentowo proporcjach), gotowy do użycia, przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni, nie zawierający aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych i związków amoniowych, o szerokim spektrum działania: bakteriobójczy, drożdżakobójczy, prątkobójczy, aktywny wobec HCV, HBV, HIV, Rota oraz Adeno w czasie max. 1 min., w postaci płynnej, gotowy do użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o innym niż wymagane spektrum działania. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 15

Dotyczy pakiet 23

Zwracamy się o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje preparatu do dezynfekcji zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych, takich jak: wejścia do kanału wkłucia, części kanałów, korki, kraniki, itp. zawierający alkohol izopropylowy ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-23 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni. Dotyczy to także wymaganego składu chemicznego.

Pytanie 16

Dotyczy pakiet 3 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaproponowania preparatu obecnie używanego Sekumatic FD.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-3 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 17

Dotyczy pakiet 3 pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty preparatu do mycia i dezynfekcji chemicznotermicznej łózek, pojemników transportowych, pojemników sterylizacyjnych, butów operacyjnych, w temperaturze 55 st C., stężeniu do 1% i czasie do 5 min. Spektrum działania w zadanych parametrach : bakterie, min.drożdże, min wirusy osłonkowe Zawierający związki powierzchniowo czynne. Bez związków aldehydowych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o proponowanym opisie. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-3 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 18

Dotyczy pakietu 4:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek na bazie dwóch alkoholi, o wielkości chusteczki 247cm², spełniających pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o proponowanej wielkości chusteczki. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 19

Dotyczy Pakietu 7:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o statusie produktu biobójczego, spełniający wymagania SWZ, na bazie etanolu o zawartości 72% (720 mg/g)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o innym składzie niż wymagany. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 20

Dotyczy Pakietu 8:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu o spektrum działania: B - 5 min. F (C.albicans) - 5 min. Tbc - 15 min. V (HIV/HBV/HCV, BVDV, Vaccinia, Rota - 5 min. i Papova - 15 min.), spełniającego pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o dłuższym niż wymaganym czasie działania. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-8 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 21

Dotyczy Pakietu 9:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek w opakowaniu 80szt. o terminie przydatności od otwarcia - 4 tygodnie, spełniających wszystkie pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-9 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 22

Dotyczy Pakietu 12:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek o wielkości 247cm², o spektrum działania: B - 30sek. Tbc (M.terrae) - 15 min. F (C.albicans) - 5 min. F- 5 min. V (HIV/HBV/HCV, Adeno, VRS, H1N1, HSV1, Noro, Polyoma) - 1 min. i V (rota) - 15 min. spełniających pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu (chusteczek), których parametry nie mieszczą się w określonych granicach, a spektrum działania nie odpowiada wymaganemu. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-12 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 23

Dotyczy Pakietu 15:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny myjąco-dezynfekujących tabletek chlorowych typu Titan Chlor Plus Tablets, konfekcjonowanych w opakowaniach 200 tabletek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, które użytkowo przewyższają parametry opisanych przez Zamawiającego tabletek, gdyż osiągają pełne spektrum w warunkach brudnych (B, F, Tbc, V, S - C.difficile) w stężeniu 2000ppm i w czasie 15 min. Dzięki temu Zamawiający uzyska korzystniejsze aspekty użytkowe i ekonomiczne.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-15 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni. Ze względów praktycznych Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu pakowanego w opakowania zawierające więcej niż 150 tabletek.

Pytanie 24

Dotyczy Pakietu 19:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych o spektrum działania w warunkach brudnych: 2000ppm 15 min. - B, Y, V, oraz 6000ppm 15 min. B, F, Tbc, V i 10000ppm 15 min. C.difficile, spełniających pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-19 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o wyższym niż wymagane stężeniu aktywnego chloru.

Pytanie 25

Dotyczy Pakietu 20:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu i propan-2-ol-u o spektrum działania: bakteriobójcze – 30 sek, przeciw prątkom gruźlicy: M. terrae – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wobec wirusów: HBV/HIV/HCV – 30 sek, Noro – 5 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o innym niż wymagane spektrum działania.

Pytanie 26

Dotyczy Pakietu 20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do dezynfekcji małych powierzchni na bazie etanolu 771g/kg i propan 2-ol (3%-10%), wykazującego skuteczność bójczą na B, V (Polio, Adeno, Noro), Tbc (M. terrae, M. avium), F (Candidia albicans, Aspergillus brasiliensis)- w czasie do 1 min., o statusie produktu biobójczego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania preparatu o innym składzie niż wymagany. Zgodnie z zapisem zawartym w pkt 4.5.1 SWZ Zamawiający wymaga zaferowania produktu będącego wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 2017 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.), zatem nie dopuszcza możliwości zaferowania produktu biobójczego.

Pytanie 27

Dotyczy Pakietu 22:

Czy Zamawiający wymaga aby preparat posiadał możliwość dezaktywacji materiału biologicznego (mocz, krew, plwociny)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga zaferowania preparatu posiadającego możliwość dezaktywacji materiału biologicznego (mocz, krew, plwociny).

Pytanie 28

Dotyczy Pakietu 22:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga podwójnego statusu - wyrób medyczny kl. IIa i produkt biobójczy kat. I gr. 2.

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z zapisem zawartym w pkt 4.5.3 SWZ wymaga podwójnej rejestracji produktu tzn. wymaga aby zaferowany preparat był wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 2017 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.) i spełnił wymagania określone w ustawie z dnia 9 października 2015 r. o produktach biobójczych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 24).

Pytanie 29

Dotyczy Pakietu 22:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby preparat był przebadany medyczną normą sporobójczą EN 17126 dla C.difficile.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia dokumentów wskazanych m.in. w pkt 10.8 SWZ, tj. celem potwierdzenia bójczego działania preparatów dezynfekcyjnych należy załączyć pełen raport z badań wykonywanych przez akredytowane laboratoria z krajów UE (posiadające certyfikat jakości ISO), zgodnie z Normami Europejskimi lub Normami Polskimi – normy co najmniej II fazy dotyczące obszaru medycznego. W przypadku braku stosownych dokumentów potwierdzających, iż oferowany preparat spełnia w/w normy dopuszcza się alternatywne metody badań zaakceptowane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Pytanie 30

do pakietu nr 9: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki spełniające wymogi opisu posiadające trwałość po otwarciu 1 miesiąc z uwagi na lotny charakter substancji czynnej tj. nadtlenu wodoru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-9 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 31

Do pakietu nr 13: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, miejsc trudnodostępnych oraz sprzętów i wyposażenia medycznego, na bazie mieszaniny alkoholi (etanol 10% i propanol 20%) z niewielką domieszką propionianu didecyldimetyloamoniowego, dobra tolerancja materiałowa, możliwość stosowania do dezynfekcji tworzyw sztucznych, bez osadu na dezynfekowanej powierzchni, posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i w obecności pacjentów, skuteczny wobec: Bakterii (w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumonie), 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. Postać opakowanie 1L ze spryskiwaczem zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o innym składzie niż wymagany. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-13 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 32

do SWZ pkt. 10.8 Zwracam się z wnioskiem o potwierdzenie, że zamawiający dopuści również badania pochodzące z laboratoriów spoza terenu UE posiadających certyfikat ISO oraz wykonanych wg aktualnie obowiązujących norm dla środków dezynfekcyjnych. Kraj wykonania badań nie powinien mieć znaczenia jeśli spełnione są wytyczne norm. Należy podkreślić, że wiele opiniotwórczych instytucji mieści się poza granicami UE jak Wielka Brytania czy USA.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w pkt 10.8 SWZ.

Pytanie 33

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 preparat zawierający w składzie 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-ol o szerokim spektrum działania w warunkach wysokiego obciążenia organicznego, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o niezblizonych procentowo proporcjach alkoholi. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-20 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 34

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 23 preparat zawierający w składzie 60% alkoholu, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o zawartości alkoholu mniejszej niż 70%. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-23 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. 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 fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Powierzchnia pojedynczych chusteczek 260 cm². Opakowanie: puszka 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania, wielkości chusteczek, których parametry nie mieszczą się w określonych granicach oraz posiadają spektrum działania inne niż wymagane. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-12 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Przeznaczony do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt zarejestrowany również jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 I ze sprysk.?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-8 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

Pytanie 37

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol 63,7g, propan-2-ol - 6,7g (alkogol 70g/100). Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Przedłużone działanie do 3godz. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), prątki (M.terrae, M. avium), V (min. Vaccinia, SARSCov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o innym składzie niż wymagany. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 38

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 4 chusteczki o powierzchni pojedynczej chusteczki 260 cm², okres trwałości po otwarciu 21 dni, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania produktu o krótszym niż 3 miesiące okresie trwałości po otwarciu opakowania oraz wielkości chusteczek, których parametry nie mieszczą się w określonych granicach. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-4 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 39

Pakiet nr 7 poz. Nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego typu Phago'Gel w postaci żelu, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, na bazie etanolu 72%, spełniającego pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu o innym składzie niż wymagany. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-7 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum.

Pytanie 40

Pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego myci i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendację co do stosowania do głowic USG: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV, posiadające dobrą tolerancję materiałową. Spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc (Terra) w czasie 15 min. Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm, opakowanie typu Box a 200 szt. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o spektrum działania opisanym w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-12 do SWZ), tj. m.in. pełnego grzybobójczego oraz działania w kierunku wirusa Noro. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, że wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-12 do SWZ) należy traktować jako niezbędne minimum – Zamawiający dopuści każdy produkt, który je spełni.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.