

Konin, 26.05.2023 r.

WSZ-EP-8/587/2023

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie Zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, na zadanie pod nazwą: „Dostawa środków dezynfekcyjnych dla potrzeb Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. dr. Romana Ostrzyckiego w Koninie”, nr sprawy WSZ-EP-8/2023

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 4

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.), Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie do pakietu nr 13 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), QAV 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, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 13 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), QAV 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, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 1L z dozownikiem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 15 poz. 2:

Uprzejmie proszę o potwierdzenie, że zamawiający oczekuje pasków testowych tego samego producenta jak preparat w celu zapewnienia kompatybilności materiałowej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza powyższe. W związku z tym Zamawiający doprecyzowuje zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania.

Pytanie do pakietu nr 16:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) preparat do manualnego i maszynowego reprocessowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych. Bardzo wydajne, niskie stężenie robocze do 0,5%. Szerokie zastosowanie – mycie manualne, w myjkach ultradźwiękowych, w półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów oraz w myjniach dezynfektorach. Wartość pH* (koncentrat) 20 °C – 6-8, szybkie działanie – już od momentu zanurzenia narzędzi, optymalne do 5 minut Wyrób medyczny klasy I, opakowanie 5 litrów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 17 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia na bazie mieszaniny alkoholi (etanol, propanol) o łącznej zawartości do 30% z niewielką domieszką propionianu didecylodimetyloamoniowego, posiadający opinię o możliwości stosowania do dezynfekcji inkubatorów, spektrum działania B 13727, F- EN 13624 do 1 minuty, Tbc- EN 14348, V ograniczone (HIV, HCV, HBV) do 5 min, przebadany zgodnie z normą EN 16615, nie pozostawiający osadu zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 17 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia na bazie mieszaniny alkoholi (etanol, propanol) o łącznej zawartości do 30% z niewielką domieszką propionianu didecylodimetyloamoniowego, posiadający opinię o możliwości stosowania do dezynfekcji inkubatorów, spektrum działania B 13727, F- EN 13624 do 1 minuty, Tbc- EN 14348, V ograniczone (HIV, HCV, HBV) do 5 min, przebadany zgodnie z normą EN 16615, nie pozostawiający osadu zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 17 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w koncentracji do mycia i dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych, masek, inkubatorów, na bazie czwartorzędowych związków amonowych (DDAC, BAC oraz aminy), nieposiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, glukoprotaminy i związków tlenowych, o spektrum działania: B Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro) w stężeniu 0,5% do 15 minut, produkt posiadający rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa, z

potwierdzoną przez producenta możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych a także w obecności pacjentów, Możliwość dozowania w dozownikach DG1, o trwałości roztworu roboczego min. 14 dni, produkt posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania z systemem suchych chust, o trwałości takiego zastosowania min. 28 dni, w opakowaniu a 2L oraz 5L?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 18 poz. 1:

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) – w czasie 1min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 18 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, w tym głowic USG, 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) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 20 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol), z niewielką domieszką propionianu, bez aldehydów chloru, fenolu, spektrum działania przebadane zgodnie z normami PN-EN 14885 dla obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Tbc (M.terrae), V (Adeno, Polio i Noro) w czasie do 1 min w rozmiarze min. 18x18cm, o pH 6-8, Opakowanie umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 3 miesiące, potwierdzone w materiałach producenta, opakowanie (tuba) zawierająca 100 sztuk chusteczek z przeliczeniem ilości op, zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie do pakietu nr 20 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol), z niewielką domieszką propionianu, bez aldehydów chloru, fenolu, spektrum działania przebadane zgodnie z normami PN-EN 14885 dla obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans,, Tbc (M.terrae), V (Adeno, Polio i Noro) w czasie do 1 min w rozmiarze min. 18x18cm, o pH 6-8, Opakowanie umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 3 miesiące, potwierdzone w materiałach producenta, opakowanie (tuba) zawierająca 100 sztuk chusteczek z przeliczeniem ilości op, zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.