

TP.262.57.2024

L.dz. TP /24

Oferenci biorący udział w postępowaniu:
Dostawa środków dezynfekcyjnych
Nr sprawy 18/ZP/2024

Dyrekcja Szpitala Powiatowego w Wodzisławiu Śląskim informuje, że do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w zakresie zadania nr 1 poz. 1 wymaga preparatu posiadającego w składzie etanol – 63,7 g, propan-2-ol – 6,3 g?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 1 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu? 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 fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota - 15 min. Badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., możliwość wymiany wkładów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu? 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 fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota - 15 min. Badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: wkład 100 szt., kompatybilny z puszką z pytania nr 1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 poz. 1 dopuści produkt równoważny typu Viruton Pre, preparat gotowy do użycia, przeznaczony do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi przed właściwym procesem sterylizacji? Szeroka tolerancja materiałowa. Możliwość użycia do instrumentów ze stali szlachetnej, galwanizowanej, aluminium, tworzyw sztucznych, gumy. Chroni przed zasychaniem zabrudzeń organicznych, działanie bakteriostatyczne oraz bakteriobójcze. Czas moczenia narzędzi do 48 godzin. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M.avium), wirusy osłonowe (w tym HIV, HBV, HCV), V(adeno, polio). Czas działania 15 minut. Środek przebadany zgodnie z wytycznymi norm europejskich z obszaru medycznego: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN14348, EN 14563), V (EN 14476). Opakowanie 1l ze spryskiwaczem,

Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SWZ.

5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (*C.albicans*), prątki (*M.terrae*, *M.avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: kanister 5L z pompką dozującą.

Odpowiedź : Należy zaoferować zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 poz. 3 dopuści produkt równoważny typu Viruton Pulver, preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezyjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych? Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*, *A.brasiliensis*), Tbc (*M.terrae*, *M.avium*), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), *C. difficile* 2% w 10 minut, *B. subtilis* 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Op. 1kg, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego w zadaniu nr 8 poz. 1 o dopuszczenie preparatu równoważnego, dotychczas stosowanego w placówce Zamawiającego, typu Quatrodes Extra, preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, związków tlenowych, pochodnych quainidyny? Spektrum działania: B, MRSA, F (*C.albicans*) – 0,25% w 15 minut, Tbc (*M.terrae*, *M.avium*), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o *A. brasiliensis* – 1,5% w 60 minut oraz wirus noro – 4% w 15 minut. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla *B. C. albicans* – 1% w 15 minut. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka. Pozytywna opinia Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Opakowanie: kanister 5L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 poz. 8 dopuści produkt równoważny typu Viruton Pulver, preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezyjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych? Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*, *A.brasiliensis*), Tbc (*M.terrae*, *M.avium*), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), *C. difficile* 2% w 10 minut, *B. subtilis* 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Op. 1kg, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający w zadaniu nr 9 poz. 1 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (*C.albicans*), prątki (*M.terrae*, *M.avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 5L.

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SWZ.

10. Czy Zamawiający w zadaniu nr 9 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 5L.

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

11. Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 poz. 1 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 5L.

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

12. Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 5L.

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

13. Czy Zamawiający w zadaniu nr 11 poz. 3 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 5L.

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

Zadanie 6 poz 6

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat spełniający zapisy SWZ, który może być stosowany na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych posiadającego opinie producenta o takim zastosowaniu. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tylko i wyłącznie producent decyduje o zastosowaniu danego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 6 poz 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie 2% diglukonianu chlorhedydny i 70% alkoholu etylowego zgodnie z zaleceniami CDC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Zadanie nr 13

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści Roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania, na bazie nadtlenu wodoru (7,9%) i kwasu askorbinowego.

Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAY, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 140 m³ z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach, klinikach i w miejscach w których wytwarzana jest żywność. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu jest nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Po. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź: Tak-Zamawiający wymaga.

Dotyczy Zadania 12 Pozycji 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łagodnego, lekko alkalicznego, enzymatycznego środka myjącego do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i endoskopów, nadającego się do mycia ręcznego i do wykorzystania w myjni ultradźwiękowej, wykorzystującego mieszanek pięciu enzymów (proteaza, lipaza, celulaza, amylaza, mannaza) i synergistycznych środków powierzchniowo czynnych, które nie utrwalają zanieczyszczeń, zawierającego w składzie kwas cytrynowy, nie zawierającego fosforanów i krzemianów, o wartości pH 9-10,5, skutecznego w stężeniu: 0,2-1% w temp.: 30-60°C w czasie 5-10 min, skutecznego wobec prionów, w usuwaniu białek i zanieczyszczeń organicznych z wrażliwych powierzchni, w tym zaschniętej krwi i tkanek, spełniającego aktualne zalecenia Instytutu Roberta Kocha (RKI) dotyczące czyszczenia wyrobów medycznych w celu zminimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creutzfeldta-Jakoba (cJD), o doskonałej kompatybilności materiałowej (aluminium, tytan, stal nierdzewna, tworzywa sztuczne np. poliamid, silikon), nie powodującego korozji, będącego wyrobem medycznym klasy I?

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 12 Pozycji 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie środka wspomagającego proces płukania i skracający suszenie po procesie maszynowego mycia, nadającego gładki i błyszczący wygląd reprocessowanym instrumentom, zapobiegającego powstawaniu wżerów korozyjnych oraz rdzy, na bazie środków powierzchniowo-czynnych, o wartości pH 7,4, skutecznego w stężeniu 0,05-0,1%, odpowiedniego dla wody o dowolnej jakości, będącego wyrobem medycznym klasy I?

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 12 Pozycji 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kwaśnego środka neutralizującego do płukania w myjniach dezynfektorach, zawierającego w składzie kwas cytrynowy, bez zawartości fosforanów i substancji powierzchniowo czynnych, o wartości pH 1,4, skutecznego w stężeniu 0,05-0,3% w temp. 20-60°C, wydłużającego żywotność narzędzi ze stali nierdzewnej dzięki odnawianiu warstwy pasywnej, będącego wyrobem medycznym klasy I?

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 15 Pozycji 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kwaśnego środka płuczącego o działaniu neutralizacyjnym do automatycznego mycia naczyń sanitarnych, nadającego się do wyrobów szklanych, stali nierdzewnej i tworzywa sztucznego, na bazie kwasów organicznych i niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, zawierającego w swoim składzie kwas cytrynowy i kwas mlekowy, odpowiedniego dla każdej twardości wody, o wartości pH 3, skutecznego w stężeniu 0,05-0,6%, będącego wyrobem medycznym klasy I?

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SWZ.

Dotyczy Zadania 15 Pozycji 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkalicznego środka do automatycznego mycia naczyń sanitarnych do stosowania w myjniach dezynfektorach, nadającego się do wyrobów szklanych, stali nierdzewnej i tworzywa sztucznego, usuwającego plamy i ludzkie wydalki, zawierającego w swoim składzie wodorotlenek potasu i sodu, kwas i fosforowy, nadającego się do wszystkich stopni twardości wody, o wartości pH 10,6, skutecznego w stężeniu 0,1-0,3%, będącego wyrobem medycznym klasy I?

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SWZ.

Dotyczy zadania nr 14:

Prosimy o informację, do jakiego urządzenia (model/ marka) Zamawiający oczekuje płynów?

Odpowiedź: LISCHKA CDD 1050

Dotyczy zadania nr 15:

Prosimy o informację, do jakiego urządzenia (model/ marka) Zamawiający oczekuje płynów?

Odpowiedź: KEN BWD 731 – nadal objęte gwarancją- myjnia naczyń sanitarnych.

Dotyczy zadania nr 16:

Prosimy o informację, czy myjnie-dezynfektory Arjo są objęte gwarancją?

Odpowiedź: Tak są objęte gwarancją

Pakiet 4 pozycja 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny antybakteryjnej, jednorazowej gąbki do przedoperacyjnego mycia pacjenta nasączona 20 ml roztworem 4% chlorheksydyny oraz środkami myjącymi, w rozmiarze 10cm x 10cm x 2,5 cm. Gąbki wykazują szerokie spektrum biobójcze. Produkt objęty 23% stawką VAT, rejestracja jako kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6 pozycja 3 Czy zamawiający dopuści do oceny Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania: B+MykoB, Y+F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus Cereus, Clostridium Difficile). Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości: 7 g nadtlenu wodoru, 0,1 g kwasu nadoctowego oraz kwasu glikolowego 0,1 g, nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, QAC, fenoli. Spektrum: B (EN 13727), Y (EN 13624), V otoczkowe, Adenowirus, Norowirus, Polyomawirus (EN 14476), MykoB (EN 14348), F (EN 13624), V pełne spektrum (EN 14476), S:Cl .difficile R027 (EN 17126) do 5 min, B. Subtilis, B, Cereus (EN 17126) do 10 min w warunkach czystych, do 15 min w warunkach brudnych. Przebadane w warunkach czystych i brudnych. Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm i gramaturze min. 48 g/m². Opakowanie typu flow-pack zawierające 108 nasączonych chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości rejestracja jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SWZ.

pakiet 6 pozycja 4 Czy zamawiający dopuści do oceny Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania: B+MykoB, Y+F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus Cereus, Clostridium Difficile). Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości: 7 g nadtlenu wodoru, 0,1 g kwasu nadoctowego oraz kwasu glikolowego 0,1 g, nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, QAC, fenoli. Spektrum: B (EN 13727), Y (EN 13624), V otoczkowe, Adenowirus, Norowirus, Polyomawirus (EN 14476), MykoB (EN 14348), F (EN 13624), V pełne spektrum (EN 14476), S:Cl .difficile R027 (EN 17126) do 5 min, B. Subtilis, B, Cereus (EN 17126) do 10 min w warunkach czystych, do 15 min w warunkach brudnych. Przebadane w warunkach czystych i brudnych. Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm i gramaturze min. 48 g/m². Opakowanie typu flow-pack zawierające 108 nasączonych chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości rejestracja jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

pakiet 6 pozycja 6 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat spełniający zapisy SWZ, który może być stosowany na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych posiadającego opinie producenta o takim zastosowaniu. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tylko i wyłącznie producent decyduje o zastosowaniu danego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

pakiet 6 pozycja 7 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWz na bazie 2% diglukonianu chlorheksydny i 70% alkoholu etylowego zgodnie z zaleceniami CDC.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie następujących wątpliwości:
pakiet 6 poz. 1 i 2 - Prosimy o wyjaśnienie jakiej rejestracji dla wskazanych pozycji Zamawiający wymaga.
Pytanie podyktowane jest wskazaniem przez Zamawiającego dualnego zastosowania wskazanych chusteczek tj. zarówno do powierzchni wyrobów medycznych jak również do obszaru spożywczego.
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje rejestracji produktu jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na przesunięcie terminu składania ofert.

Zadanie nr 2 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający nie oczekuje aby preparat mógł być stosowany u noworodków (potwierdzenie w ChPL). Z wiedzy oferenta wynika, że preparaty barwione nie mogą być stosowane u noworodków.

Odpowiedź: Przepraszamy doszło do omyłki pisarskiej, Zamawiający nie oczekuje dopuszczenia stosowania preparatu u noworodków. Również doszło do omyłki w zadaniu nr 2 poz.1 i poz.2 – Zamawiający wykreśla zapis ” brak przeciwwskazań do stosowania u noworodków” W załączeniu poprawne zadanie nr 2.

Zadanie nr 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu użycia w terapii podciśnieniowej w/w preparatu.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Zadanie nr 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji bezalkoholowych chusteczek typu *Velos Wipes NA* do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego. Gotowe do użycia, do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Zalecane do lamp i głowic USG. Wymiary : 13x20cm, gramatura 23g/m². Zalecane do dezynfekcji w obszarze medycznym oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania B, F 60 s., Tbc 15 min, V (HIV, HBV, HCV, BVDV) 60 s. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 100 szt. tuba.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji bezalkoholowych chusteczek typu *Velos Wipes NA* do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego. Gotowe do użycia, do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Zalecane do lamp i głowic USG. Wymiary : 13x20cm, gramatura 23g/m². Zalecane do dezynfekcji w obszarze medycznym oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania B, F 60 s., Tbc 15 min, V (HIV, HBV, HCV, BVDV) 60 s. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 100 szt. wkład.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji bezalkoholowych chusteczek typu *Mikrozid sensitive wipes* do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Doskonała kompatybilność materiałowa. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji inkubatorów oraz do stosowania z głowicami USG (Philips, GE, Siemens). Wymiary : 20x20cm. Spektrum działania: bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40. Zarejestrowane jako wyrób medyczny . Opakowanie 200 szt. tuba. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 100 op.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ wymagamy opakowania a' 100 szt.

Zadanie nr 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji bezalkoholowych chusteczek typu *Mikrozid sensitive wipes* do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Doskonała kompatybilność materiałowa. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji inkubatorów oraz do stosowania z głowicami USG (Philips, GE, Siemens). Wymiary : 20x20cm. Spektrum działania: bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40. Zarejestrowane jako wyrób medyczny. Opakowanie 200 szt. wkład. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 1000 op.

Zgodnie z SWZ wymagamy opakowania a' 100 szt.

Zadanie nr 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji chusteczek typu *Incidin OxyWipe NG* do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych i niezanurzalnych wyrobów medycznych na bazie nadtlenu wodoru (2%). Szeroka kompatybilność materiałowa, w tym powierzchnie wrażliwe na alkohol, takie jak

ABS, pleksyglas PMMA Spektrum działania: B, F(C.Calbicians) zgodnie z EN 16615 w czasie 1 min, F zgodnie z EN 16615 w czasie 5 min, Tbc zgodnie z EN 16615 w czasie 15 min, Adeno, Noro zgodnie z EN 14476 w czasie 30 minut. Okres trwałości po pierwszym otwarciu: 3 miesiące. Wymiary 20x20cm, opakowanie 100 szt. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 6 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji bezalkoholowych chusteczek typu *Oxivir Sporicide Wipe* do dezynfekcji i mycia powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia. Skład: nadtlenek wodoru (70 g/kg), kwas glikolowy (9,8 g/kh), związki powierzchniowo – czynne. Spektrum działania: B, F(C.Calbicians), V(Polio, Adeno, Noro) – 1 min, F – 6 min, S(C.difficile) – 1 min, S(B.subtilis) – 15 min. Przebadane wg normy sporobójczej EN 17126 oraz EN 16615. Wymiary 20x30cm, gramatura 25g/m². Zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 80 szt tuba.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 9 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Aniosyme Synergy 5 wykazującego skuteczność już w 5 minut.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. 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 wyraża zgodę na dodanie do umowy w/w zapisu.

Z poważaniem