



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/406/2017

Sanok, dnia 1 sierpnia 2017r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/29/2017 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych dla SPZOZ Sanok

W związku z zapytaniami Wykonawców ustalono co następuje:

DOTYCZY przedmiotu zamówienia

*** Pytanie nr 1**

PYTANIE OGÓLNE: Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

*** Pytanie nr 2 – dot. załącznika nr 8 pozycja 11**

Czy Zamawiający w opisie produktów równoważnych miał na myśli stężenie do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli stężenie 5% jak w opisie a nie do 5%.

*** Pytanie nr 3 – dot. załącznika nr 8 pozycja 16**

Czy Zamawiający w opisie produktów równoważnych nie popełnił omyłki pisarskiej opisując pakiet 16 „jako preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz dozownik 500 ml”

Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską w pakiecie nr 16.

Pakiet nr 16 przyjmuje następujący opis „**preparat do dezynfekcji błon śluzowych i leczenie trudno gojących się ran**”

*** Pytanie nr 4 – dot. pakietu 4:**

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 4 na zaoferowanie preparatu w formie bezalkoholowych nasączonych chusteczek gotowych do użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholu i wysoką temperaturę) w opakowaniach handlowych typu wiaderko 450 sztuk chusteczek o rozmiarze 115x220 mm, w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno, Noro), S w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, aminoetanolu, chlorku didecyldimetyloamonowego, tenzydów. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: głowic USG, końcówek stomatologicznych, inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, małych powierzchni obciążonych krwią, płwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Wyrób medyczny klasy II b.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 5 – dot. pakietu nr 4**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

***Pytanie nr 6 – dot. pakietu nr 5**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwonnego (nie zawierającego składników zapachowych) preparatu w postaci granulatu do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający nadwęglan sodu, kompatybilny z takimi materiałami jak stal nierdzewna i silikon, skuteczny w stężeniu ok. 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (C.difficile, B.Subtillis)- w czasie do 15 minut. Bez aktywatora. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami –faza 2, etap 2-według obowiązujących w Polsce norm PN-EN 14 561 (bakteriobójcza), PN-EN 14 562(pełna grzybobójcza), PN-EN 14 563 (pełna prątkobójcza M.terrae i M.avium) oraz faza 2, etap 1 PN-EN 14 476 (wirusobójcza). Preparat zawiera inhibitory korozji. Konfekcjonowany w opakowania 1kg z przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 7 – dot. pakietu nr 6**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ o bardzo dobrych właściwościach myjących na bazie kompleksu enzymatycznego o szerokim spektrum mikrobójczym B,F,V/HIV,HBV,HCV, Herpeswirus, Rotawirus/ w czasie 15 minut i stężeniu 0,5%, będącego wyrobem medycznym kl.IIb.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 8 – dot. pakietu nr 8**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szybszym czasie działania i szerokim spektrum bójczym wobec: B, F, Tbc, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąc i żrąca w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu który go używa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 9 – dot. pakietu nr 9**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B(MRSA, Legionella, Salmonella), Tbc (M.Avium M.Terrae), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Polio i Adeno. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 10 – dot. pakietu nr 12**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B(MRSA, Legionella, Salmonella), Tbc (M.Avium M.Terrae), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Polio i Adeno.

Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 11 – dot. pakietu nr 12**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie chlorku benzalkonium i konserwantu spożywczego E231 o lepszych parametrach dezynfekcyjnych wykazującego działanie bakteriobójcze (EN 14561), prątkobójcze (EN 14563), pełne grzybobójcze (candida, Aspergillus)(EN 13624, EN 14562) oraz BVDV, HBC, HIV, HCV, Vaccinia w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia o wirusy Rota, Noro – w stężeniu 1% i czasie działania 15 minut oraz Adeno i Polio. Badania wykonane w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885. Jedynie preparaty przebadane w takich warunkach gwarantują skuteczne działanie w warunkach praktycznych.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 12 – dot. pakietu nr 13**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B (MRSA, Legionella, Salmonella), Tbc (M. Avium M. Terrae), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Polio i Adeno. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 13 – dot. pakietu nr 13**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie chlorku benzalkonium i konserwantu spożywczego E231 o lepszych parametrach dezynfekcyjnych wykazującego działanie bakteriobójcze (EN 14561), prątkobójcze (EN 14563), pełne grzybobójcze (candida, Aspergillus)(EN 13624, EN 14562) oraz BVDV, HBC, HIV, HCV, Vaccinia w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia o wirusy Rota, Noro – w stężeniu 1% i czasie działania 15 minut oraz Adeno i Polio. Badania wykonane w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885. Jedynie preparaty przebadane w takich warunkach gwarantują skuteczne działanie w warunkach praktycznych.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 14 – dot. pakietu nr 14**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej hipoalergicznej emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk na bazie kwasu kokosowego i gliceryny o neutralnym dla skóry pH 5.0-5.5. Bez zawartości mydła. Emulsja może być stosowana przez osoby u których stwierdzono kontaktowe zapalenie skóry (test hypoalergii) oraz w pielęgnacji pacjentów obłożnie chorych i profilaktyce odleżyn.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 15 – dot. pakietu 15**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk spełniającego na bazie jednego alkoholuetylowego oraz substancji nawilżających i zmiękczejących skórę o szerokim spektrum działania wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota i Adeno) w czasie 30 sekund. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 16 – dot. pakietu nr 17**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych w szczególności cewników obwodowych, centralnych, cewników moczowych. Preparat oparty o roztwór chlorheksydyny 2% w

70% alkoholu etylowym. Działanie na bakterie, drożdże, prątki, wirusy (rota, HIV, HBV, HCV) - 60 sekund. Opakowanie a 100 ml z rozpylaczem z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 17 – dot. pakietu nr 21**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie chlorheksydyny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 18 – dot. pakietu nr 4.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 dopuści:

Gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholi (łącznie z głowicami USG, przedmiotów z akrylu i pleksi).
Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut)
Wymiary chusteczki: 17x23cm, op. 100 chust. – (tuba)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

UWAGA:

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców mających wpływ na zaferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.

Z poważaniem