



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

97 1600 1462 1871 2194 2000 004 BGŻ PNP PARIBAS

SPZOZ/SAN/ZP/143/2020

Sanok, 15 lipiec 2020r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/16/2020 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych dla potrzeb SPZOZ Sanok

DOTYCZY przedmiotu zamówienia i wzoru umowy.

*** Pytanie nr 1 - dot. pakietu nr 20**

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 dopuści: wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 2 - dot. pakietu nr 30**

Czy Zamawiający w Pakiecie 30 dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji 100 szt. System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi. Spektrum zależne od zastosowanego preparatu myjąco-dezynfekcyjnego. Bez okresu ograniczającego gotowość do użycia po zalaniu. Chusteczki o wymiarach 30x34cm, op. 100szt. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja jest wymagana ze względów sanitarno-epidemiologicznych. Gramatura 70g/m², wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy. Pojemnik do zalania chusteczek wielokrotnego użycia wykonany z polipropylenu wyposażony w system dozujący. Możliwość dezynfekcji pojemników w w temp do 70 °C (również w myjniach -dezynfektorach).

lub

Chusteczki do dezynfekcji 300 szt. System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi. Spektrum zależne od zastosowanego preparatu myjąco-dezynfekcyjnego. Bez okresu ograniczającego gotowość do użycia po zalaniu. Chusteczki o wymiarach 18x25cm, op. 300szt. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja jest wymagana ze względów sanitarno-epidemiologicznych. Gramatura 70g/m², wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy. Pojemnik do zalania chusteczek wielokrotnego użycia wykonany z polipropylenu wyposażony w system dozujący. Możliwość dezynfekcji pojemników w w temp do 70 °C (również w myjniach -dezynfektorach).

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA ILOŚCI WKŁADÓW DO WIADERKA I PUSTYCH WIADEREK LUB WIADEREK Z WKŁADEM W ŚRODKU I WKŁADÓW DO WIADERKA (TA OPCJA JEST KORZYSTNIEJSZA CENOWO)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 3 - dot. pakietu nr 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu trójenzymatycznego do mycia i dezynfekcji w płynie, rozpuszczającego albuminy, glikogen, trójglicerydy, preparat bez zawartości aldehydów, fenolu. Preparat o potwierdzonej skuteczności na biofilm, konfekcjonowany w opakowaniach a' 2l z przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 4 - dot. pakietu nr 7**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu do dezynfekcji i sterylizacji endoskopów o potwierdzonej kompatybilności z endoskopami przez producenta. Wykazujący spektrum działania B, V, F, Tbc, S, działający w czasie do 45 dni .

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku oferowania preparatu o dłuższym okresie aktywności należy przeliczyć ilość oferowanego środka. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny pasków konfekcjonowanych w opakowania a 100szt. z przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 5 - dot. pakietu nr 9**

W związku z zakończeniem produkcji preparatu Surfanios Fresh Lemon zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu myjąco-dezynfekującego na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) oraz wyposażenia oddziałów, z możliwością stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Bez zawartości aldehydów, fenoli, substancji nadtlenowych. Działający w stężeniu użytkowym 0,5% (z przeliczeniem ilości opakowań) wobec spektrum: B, F, Tbc, V, przebadany w warunkach czystych i brudnych.

Opakowanie 1l

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 6 - dot. pakietu nr 12**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego bezzapachowego preparatu myjącodezynfekującego na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) oraz wyposażenia oddziałów, z

możliwością stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Bez zawartości aldehydów, fenoli, substancji nadtlenowych. Działający w stężeniu użytkowym 0,5% wobec spektrum: B, F (C. albicans), Tbc, V (BVDV, Vaccinia, Rota), przebadany w warunkach czystych i brudnych. Opakowanie 5l

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 7 - dot. pakietu nr 13**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu myjąco-dezynfekującego na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) oraz wyposażenia oddziałów, z możliwością stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Bez zawartości aldehydów, fenoli, substancji nadtlenowych. Działający w stężeniu użytkowym 0,5% wobec spektrum: B, F, Tbc, V, przebadany w warunkach czystych i brudnych. Opakowanie 5l.

Prosimy o wskazanie ilości pomp, które należy dostarczyć ramach pakietu

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 8 - dot. pakietu nr 27, poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego preparatu do dezynfekcji endoskopów, nie wymagający czasu aktywacji, wykazującego skuteczność bójczą potwierdzoną badaniami wg norm europejskich: B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S (B. subtilis, B. cereus, C.

difficile R027, C. difficile, C. perfringens) w czasie 5 min. Preparat na bazie kwasu nadcoctowego, brak zjawiska koagulacji białka, usuwa nagromadzone wcześniej na wyrobach zanieczyszczenia aktywny do 15 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 9 - dot. pakietu nr 27, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny pasków konfekcjonowanych w opakowania a 100szt. z przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 10 - dot. pakietu nr 27, poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny równoważnego trójenzymatycznego preparatu do manualnego i maszynowego mycia narzędzi endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, o działaniu bakteriostatycznym, działa w niskich stężeniu użytkowym (od 0,3% do 1%). Preparat nie pieni się i doskonale się wypłukuje, rozpuszcza i usuwa zanieczyszczenia organiczne. Stosowany w temp. 550 C. Nie wymaga stosowania środków neutralizujących. Kompatybilny z poz .1

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 11 - dot. pakietu nr 28**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny myjąco-dezynfekujących sporobójczych chusteczek do wszystkich rodzajów powierzchni w obszarze medycznym. Pełne spektrum mikrobiologiczne. Substancja aktywna: nadtlenuk wodoru. Nie zawiera chloru oraz alkoholu. . Idealny do dezaktywacji zanieczyszczeń organicznych i likwidacji biofilmu. Nie wymaga spłukiwania. Spektrum: B, V (Polio, Adeno, Noro), C. albicans – 1 min., S (Cl. diff.) – 3 min., Tbc – 10 min., F (A. brasiliensis) – 15 min. Chusteczki o wymiarach 20x30 cm. Przebadane wg normy EN 16615, EN 14476, EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 17126, EN 14348 Do czyszczenia obszarów wysokiego ryzyka w tym oddziałów pediatrycznych i położniczych oraz powierzchni mających kontakt z żywnością. Konfekcjonowany w opakowaniach 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Prosimy o potwierdzeni, że w przypadku uzyskania ułamkowych ilość opakowań z przeliczenia, należy zaokrąglić do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 12 - dot. zapisów umowy paragraf 2 ust. 2**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie kumulował zamówienia jednostkowe i będzie zamawiał preparaty w zbiorczych opakowaniach handlowych

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 13 - dot. zapisów umowy paragraf 7 ust. 2**

W związku z sytuacją epidemiczną i gwałtownym wzrosty cen produktów do dezynfekcji na rynku międzynarodowym i brak możliwości zmian cen jednostkowych netto, będzie skutkowało koniecznością kalkulacji cen na poziomach abstrakcyjnych. Prosimy o zmianę zapisów paragrafu i dopuszczenie możliwości zmian cen jednostkowych

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ **równocześnie przypomina, że do zawartych umów ma zastosowanie ustawa z dnia 31-03-2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw.**

*** Pytanie nr 14 - dot. zapisów umowy paragraf 3 ust. 3**

W związku z sytuacją epidemiczną Wykonawca może mieć trudności z zagwarantowaniem terminowości i pełnej realizacji dostaw. Obarczenie Wykonawcy karami umownymi w tej sytuacji jest rozszczeniem nadmiernym i działaniem na szkodę wykonawcy. Prosimy o rezygnację z kar w przypadku niepełnych dostaw i nieterminowości dostaw zgodnie z postanowieniami art. 15r ustawy z dn. 02.03.2020 o szczególnych rozwiązaniach związanych

z zapobieganiem i zwalczaniem COVID -19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ **równocześnie przypomina, że do zawartych umów ma zastosowanie ustawa z dnia 31-03-2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw.**

*** Pytanie nr 15 - dot. zapisów umowy paragraf 3 ust. 1**

W przypadku realizacji dostaw niezgodnej z umową, w aktualnej sytuacji przerwania łańcucha dostaw, wzrostu kursów walut, nie wynikającej z winy Wykonawcy, prosimy o odstąpienie od wymogu zapłaty kar w przypadku zerwania umowy ze skutkiem natychmiastowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ **równocześnie przypomina, że do zawartych umów ma zastosowanie ustawa z dnia 31-03-2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw.**

*** Pytanie nr 16 - dot. załącznika nr 8 do SIWZ, poz. 3**

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.

*** Pytanie nr 17 - dot. załącznika nr 8 do SIWZ, poz. 4**

Prosimy o potwierdzenie, że po pojęciem F, Zamawiający rozumie skuteczność minimum wobec Candida albicans

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

*** Pytanie nr 18 - dot. załącznika nr 8 do SIWZ, poz. 8**

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.

*** Pytanie nr 19 - dot. załącznika nr 8 do SIWZ, poz. 8**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu Mikrozid AF Liquid na bazie etanolu i propan-1-olu, bez zawartości aldehydów.

Odpowiedź: Zgodnie ze sprostowaniem.

SPROSTOWANIE do załącznika nr 8, poz. 8

Jest - w kolumnie uwagi

8.	preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji miejsc trudno dostępnych a 1L	MIKROZID spray + pompka 200 sztuk	Preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych w warunkach szpitalnych czystych i brudnych w określonym czasie jak w preparacie wzorcowym	W składzie 3 składniki aktywne w tym na bazie alkoholu. Preparat bez zawartości aldehydów, dopuszczony do kontaktu z żywnością Ph preparatu jak w preparacie wzorcowym, działanie w jednostce czasu
----	---	-----------------------------------	--	---

MA BYĆ - w kolumnie uwagi

8.	preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji miejsc trudno dostępnych a 1L	MIKROZID spray + pompka 200 sztuk	Preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych w warunkach szpitalnych czystych i brudnych w określonym czasie jak w preparacie wzorcowym	W składzie składniki aktywne, w tym na bazie alkoholu. Preparat bez zawartości aldehydów, Ph preparatu jak w preparacie wzorcowym, działanie bakteriobójcze określone w jednostce czasu
----	---	-----------------------------------	--	---

*** Pytanie nr 20 - dot. załącznika nr 8 do SIWZ, poz. 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt przeznaczony jest do stosowania w zakładach opieki zdrowotnej (szpitale, poradnie, ambulatoria, ZOL), kuchniach, zakładach przetwórczych oraz produkcyjnych, żłobkach, przedszkolach, higienie komunalnej. Produkt zawiera substancje czynne: Alkil (C12-16) chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)) 19g/100g, 2-Fenoksyetanol 10g/100g, N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano- 1,3-diamina (diamina) 7,2g/100g, chlorek didecyldimetyloamonu (DDAC) 3g/100g a ponadto niejonowe środki powierzchniowo czynne i kompozycje zapachowe. Skuteczność w stężeniu 0,25% i czasie 10 minut: B (EN 13727, EN 13697), drożdżaki (EN 13624, EN 13697) oraz V (BVDV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha), w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615) oraz V (BVDV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha), Rota (EN 14476). Opakowania 5L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 21 - dot. załącznika nr 8 do SIWZ, poz. 24**

Z uwagi na zakończeniu produkcji produktu Octenidol, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu Octenident mouthwash na bazie octenidyny zarejestrowanego jako kosmetyk

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 22 - dot. § 2 ust. 4 do umowy**

W związku z panującą z sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. wyrobów medycznych w nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie terminu dostaw wnosimy o dodanie do umowy zapisu, iż Zamawiający pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp. dopuszcza wydłużenie terminu realizacji do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta/dystrybutora, bez naliczania dodatkowych kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ **równocześnie przypomina, że do zawartych umów ma zastosowanie ustawa z dnia 31-03-2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw.**

*** Pytanie nr 23 - dot. § 3 do umowy**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów § 3 do umowy na następujące:

1. Wykonawca w razie odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po jego stronie zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2 % wartości umowy niezrealizowanej części umowy.
2. W przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki.

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od naliczania kar w przypadku zakupu interwencyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ **równocześnie przypomina, że do zawartych umów ma zastosowanie ustawa z dnia 31-03-2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw.**

*** Pytanie nr 24 - dot. § 3 ust.7 do umowy**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 3 poprzez dodanie zapisu:

„Warunkiem dokonania zakupu interwencyjnego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy cząstkowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu interwencyjnego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną na adres e-mail oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadał na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ **równocześnie przypomina, że do zawartych umów ma zastosowanie ustawa z dnia 31-03-2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw.**

*** Pytanie nr 25 - dot. pakietu nr 8**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z obowiązującym prawem Zamawiający wymaga preparatu do dezynfekcji powierzchni o podwójnej rejestracji jako produkt biobójczy i medyczny.

W związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z 22 maja 2012r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. U. UE. L 167 z 27.06.2012, str. 1 z późn. zm.) zwanego dalej rozporządzeniem nr 528/2012 oraz zgodnie z Komunikatem Prezesa URPLWMIPB z dnia 11 września 2014 r. produkt do szybkiej dezynfekcji powierzchni **musi** spełniać wymagania określone zarówno dla produktu biobójczego (kategoria I grupa 2) jak i dla wyrobu medycznego, tak więc musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny a także produkt biobójczy ze względu, iż jest to środek o podwójnym przeznaczeniu (528/2012: **Przypadek 3 – produkt przeznaczony jednocześnie do zastosowań dezynfekcyjnych jako produkt biobójczy oraz zastosowań medycznych jako wyrób medyczny).**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 26 - dot. pakietu nr 8**

Prosimy o dopuszczenie gotowego do użycia preparatu alkoholowego przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych; zawierający tylko etanol oraz propanol; łączna zawartość alkoholu do 70%, niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, SARS Covid, Vaccinia, Rotawirus, Norowirus, Herpes, Ebola) w czasie do 30 s.w warunkach czystych oraz do 1 minuty w warunkach brudnych; możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. **Przebadany zgodnie z normą 16615.** Preparat posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz wyrób biobójczy. Opakowanie 1l wraz ze spryskiwaczem. Preparat typu Velox Spray.

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odp. w pytaniu nr 19 – sprostowanie.

*** Pytanie nr 27 - dot. pakietu nr 12**

Prosimy o dopuszczenie w części 12 koncentratu do dezynfekcji powierzchni, op. 51 na bazie aminy i QAV, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wyposażenia pomieszczeń w obszarze medycznym, sprzętu medycznego i dużych powierzchni. Bez zawartości chloru, związków fenolowych i aldehydów. Możliwość stosowana w obecności pacjentów. Nie wymaga spłukiwania. Szerokie spektrum działania: bakterie, MRSA, Tbc, grzyby, wirusy HIV, HBV, HCV, HSV, Ebola, wirus grypy, adeno, polio. Spektrum działania potwierdzone zgodnie z normami europejskimi z obszaru medycznego - zgodnie z wymaganiami normy EN 14885. Dopuszczony do stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy, a także pozytywną opinię Famed w zakresie tolerancji materiałowej. Preparat typu Quatrodex.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 28 - dot. pakietu nr 24**

W związku z wycofaniem preparatu Octenidol prosimy o dopuszczenie preparatu na bazie poliheksanidyny typu Prontoral.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 29 - dot. pakietu nr 29**

Prosimy o dopuszczenie chusteczek 13x20cm w opakowaniu a 100 sztuk. pH około 7,25+/-0,5. Preparat typu Velox Wipes.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 30 - dot. pakietu nr 12**

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z obowiązującym prawem Zamawiający wymaga preparatu do dezynfekcji powierzchni o podwójnej rejestracji jako produkt biobójczy i medyczny.

W związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z 22 maja 2012r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych (Dz. U. UE. L 167 z 27.06.2012, str. 1 z późn. zm.) zwanego dalej rozporządzeniem nr 528/2012 oraz zgodnie z Komunikatem Prezesa URPLWMIPB z dnia 11 września 2014 r. produkt do szybkiej dezynfekcji powierzchni **musi** spełniać wymagania określone zarówno dla produktu biobójczego (kategoria I grupa 2) jak i dla wyrobu medycznego, tak więc musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny a także produkt biobójczy ze względu, iż jest to środek o podwójnym przeznaczeniu (528/2012: **Przypadek 3 – produkt przeznaczony jednocześnie do zastosowań dezynfekcyjnych jako produkt biobójczy oraz zastosowań medycznych jako wyrób medyczny**).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

*** Pytanie nr 31 - dot. pakietu nr 4:**

Czy zamawiający pisząc wymagając skuteczności wobec „Popowa” miał na myśli skuteczność wobec wirusa Polyoma SV40? W przeciwnym razie prosimy o wyjaśnienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 32 - dot. pakietu nr 6**

Prosimy o podanie normy dla określenia stabilności enzymów oraz skuteczności określania biofilmu, których Zamawiający wymaga jako potwierdzenia spełnienia wymogów SIWZ dla zaoferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 33 - dot. pakietu nr 7**

Czy zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia, posiadający oświadczenie o kompatybilności z endoskopami Storz oraz oświadczenie producenta o możliwości stosowania z endoskopami Olympus oraz Pentax?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 34 - dot. pakietu nr 7**

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski konfekcjonowane w innych opakowaniach niż a'60 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 35 - dot. pakietu nr 12**

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni szpitalnych, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, bez aldehydów i fenoli, biduanidów i aktywnego chloru na bazie chlorku didecyldimetyloamonowego, chlorku benzalkoniowego i N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy, z możliwością stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz w obecności pacjentów, nie wymagający spłukiwania, który osiąga pełne działanie bójcze w stężeniu 0,25%- 15min (B, F(C.Albicans,A.Brasiliensis),Tbc,V Polio, Adeno, Noro) zgodnie z badaniami fazy 1 etap1, wyrób medyczny klasy IIa, pozbawiony zwrotów GHS08, H317 w opakowaniu a 5L z przeliczeniem ilości opakowań ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 36 - dot. pakietu nr 15**

Czy Zamawiający dopuści preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, będący produktem biobójczym o natychmiastowym i przedłużonym działaniu oparty o mieszaninę alkoholi i QAV, z zawartością substancji pielęgnujących m.in. gliceryną, pantenolem, bez chlorheksydyny, jodu, o neutralnym pH i potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 90s, spektrum działania: B (PN EN 13727), V (PN EN 14476 Polio, Adeno) Tbc (PN EN 13727 M.terrae, M.avium) F (PN EN 1650 Candida albicans, Aspergillus Niger) w opakowaniach kompatybilnych z dozownikiem łokciowym typu Dermados 500ml , pH neutralnym 7-8

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 37 - dot. pakietu nr 15**

Czy Zamawiający oczekując regulacji dozowania preparatu od ok. 0,7 do 1,5 ml zna za spełniający wymagania SIWZ zakres od 0,8 do 1,8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 38 - dot. pakietu nr 26**

Czy Zamawiający dopuści nie pieniący się preparat do maszynowego i ręcznego mycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych, zawierający w składzie: wieloenzymatyczny kompleks zawierający enzymy z grup: amylaz, proteaz, lipaz, niejonowe substancje powierzchniowo czynne, czwartorzędowe związki amoniowe, inhibitory korozji, będącego wyrobem medycznym klasy I , posiadające rekomendacje firmy Storz?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 39 - dot. pakietu nr 30**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chust w składzie poliestru i wiskozy spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 40 - dot. pakietu nr 31**

Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki do toalety pacjenta wstępnie nawilżone, w rozmiarze min. 20x20cm nasączone niewymagającym aktywacji roztworem oczyszczającym i nawilżającym z zawartością aloesu i wyciągu z rumianku, testowane dermatologicznie, z możliwością podgrzania w kuchence mikrofalowej, bez parabenów, alkoholu i lanoliny zawierające instrukcję w języku polskim lub w postaci rozpoznawalnych kodów na opakowaniu pakowane po 8 sztuk zarejestrowane jako kosmetyk, o 75gr/m²?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 41 - dot. pakietu nr 32**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek gotowych do użycia, dużych myjek, zawierające wyciąg z aloesu, kwiatów rumianku, substancje zmiękczające i pielęgnujące skórę, hipoalergiczne, testowane dermatologicznie, bez zawartości parabenów, alkoholu i lanoliny, z możliwością podgrzewania w kuchence mikrofalowej w opakowaniu a'8 szt., rozmiar 30x25cm, będące kosmetykiem, przeznaczone również do mycia okolic intymnych ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

UWAGA:

Wobec udzielonych wyjaśnień na zapytania Wykonawców jak również modyfikacji treści SIWZ mających wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, **należy indywidualnie uwzględnić zmiany** w ofercie **w formularzu cenowym** przedmiotu zamówienia.

W załączeniu poprawiony załącznik nr 8 do SIWZ

Z poważaniem