

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny

ul. Żołnierska 18

10 – 561 Olsztyn

Do wszystkich uczestników postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wybór wykonawcy dostaw środków dezynfekcyjnych (*Ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych nr 19421 – 2016 z dnia 26.02.2016 r.*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ:

1. Pakiet 3 poz 1. 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 bójezym wobec: B, F, Tbc, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca i żrąca, w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu który go używa.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza możliwość zaproponowania preparatu posiadającego w swoim składzie jeden alcohol. Preparat winien składać się z mieszanki alkoholi.

2. Pakiet 3 poz 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 i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (*Aspergillus Niger*) 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.

Odp. W zakresie powyższego zapytania dokonano modyfikacji, którą zawarto w formularzu cenowym. Preparat winien składać się z mieszanki alkoholi.

3. Pakiet 3 poz 5 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek impregnowanych alkoholem spełniającego zapisy SIWZ o szerokim spektrum bójezym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel. Konfekcjonowanych w tuby po 100 sztuk.

Odp. Zamawiający wykreśla pozycję nr 5 z pakietu nr 3.

4. Pakiet 3 poz 6 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek impregnowanych alkoholem (2-propanol) o wymiarach 200x200mm spełniającego zapisy SIWZ o szerokim spektrum bójezym wobec: *B,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV, Vaccinia)* w czasie do 1 minuty i *F (Candida Albicans i Aspergillus Niger)* w

czasie 2 minut. Konfekcjonowanych w tubach po 200 sztuk.

Odp. W zakresie powyższego zapytania dokonano modyfikacji, którą zawarto w formularzu cenowym. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania chusteczek o powyższym składzie pod warunkiem posiadania w składzie mieszaniny alkoholi.

5. Pakiet 3 poz 6 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek impregnowanych alkoholem spełniającego zapisy SIWZ o szerokim spektrum bójczym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca, w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel. Konfekcjonowanych w tuby po 150 sztuk z przeliczeniem ilości.

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 4.

6. Pakiet 2 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści w tej pozycji Piankę do oczyszczania skóry firmy Hartmann, która szybko i wydajnie oczyszcza silnie zabrudzone części ciała przy dolegliwościach związanych z nieotrzymaniem moczu i kału? Pianka zawiera kreatynę wspomagającą naturalny mechanizm ochronny skóry oraz substancję neutralizującą nieprzyjemny zapach. Opakowanie a 400 ml.

Odp. Pytanie bezzasadne ponieważ proponowany product wpisuje się w przedstawiony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia.

7. Pakiet 2 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie mieszaninę alkoholi w tym alkoholu etylowy, charakteryzujący się potwierdzoną skutecznością bójczą wobec B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota, Polio o pojemności 250 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższym składzie przy zachowaniu w składzie nadtlenu wodoru.

8. Pakiet 2 poz. 2. Czy zamawiający dopuści bezbarwny preparat spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie mieszaninę alkoholi w tym alkohol etylowy, charakteryzujący się potwierdzoną skutecznością bójczą wobec B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota, Polio o pojemności 1000 ml?

Odp. Zamawiający wykreślił z postępowania pozycję nr 2 w pakiecie nr 2.

9. Pakiet 2 poz. 3. Czy zamawiający dopuści barwiony preparat spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie mieszaninę alkoholi w tym alkohol etylowy, charakteryzujący się potwierdzoną skutecznością bójczą wobec B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota, Polio o pojemności 250 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższym składzie przy zachowaniu w składzie nadtlenu wodoru.

10. Pakiet 2 poz. 4. Czy zamawiający dopuści barwiony preparat spełniający wymagania SIWZ, zawierający w swoim składzie mieszaninę alkoholi w tym alkohol etylowy, charakteryzujący się potwierdzoną skutecznością bójczą wobec B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota, Polio o pojemności 1000 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższym składzie przy zachowaniu w składzie nadtlenu wodoru.

11. Pakiet 3 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie etanolu, propanolu i chlorku didecyldimetyloamoniowego, o szerokim spektrum działania i krótkim czasie: B, F – 1 minuta, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) – 5 minut, spełniający wymagania SIWZ? Opakowanie a 1000 ml posiada specjalną głowicę, dzięki której preparat może być stosowany w postaci piany lub w postaci płynnej/aerozol.

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 1.

12. Pakiet 3 poz. 4. Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz surfaktantów zapewniających mycie i dezynfekcję wrażliwych na działanie alkoholu powierzchni, charakteryzujące się spektrum działania zgodnym z SIWZ? Chusteczki są pakowane w

szczelnie zamykaną tubę z możliwością mocowania na ścianie lub na poziomych i pionowych powierzchniach. Opakowanie a 200 sztuk. Rozmiar chusteczek 200x200 mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania chusteczek na baize chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz surfaktantów spełniających wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

13. Pakiet 3 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego odpornych na działanie alkoholi o spektrum działania zgodnym z SIWZ, w których substancją nasączającą jest propan 2- ol? Chusteczki są pakowane w szczelnie zamykaną tubę z możliwością mocowania na ścianie lub na poziomych i pionowych powierzchniach. Walidowana substancja nasączająca gwarantuje skuteczność w każdych warunkach. Opakowanie a 125 sztuk.

Odp. Zamawiający wykreślił z postępowania pozycję nr 5 w pakiecie nr 3.

14. Pakiet 3 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści alkoholowe do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego odpornych na działanie alkoholi o spektrum działania zgodnym z SIWZ, w których substancją nasączającą jest propan 2- ol? Chusteczki są pakowane w szczelnie zamykaną tubę z możliwością mocowania na ścianie lub na poziomych i pionowych powierzchniach. Walidowana substancja nasączająca gwarantuje skuteczność w każdych warunkach. Opakowanie a 200 sztuk.

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 4.

15. Pakiet 4 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny, w opakowaniu a' 225 g?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania produktu równoważnego w opakowaniu a' 225 g. spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

16. Dotyczy Formularza Cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet 8: Czy Zamawiający, wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu nr 8, tworząc dwa oddzielne pakiety (np.: pozycja 1 – pakiet 8a; pozycja 2 – pakiet 8b)?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

17. Dotyczy Formularza Cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet 8: Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu 8 ilości preparatu przeznaczonego dla poszczególnych myjni wg producenta z zaznaczeniem ilości dla poszczególnych myjni tj. Olympus i Innova?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

18. Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział VI, punkt A, podpunkt 4.8: Czy w przypadku wyrażenia zgody na podział pakietu nr 8 – Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty dwóch oddzielnych dokumentów (w zależności od pakietów): wystawionych przez producenta myjni, potwierdzających możliwość stosowania oferowanego preparatu w posiadanych przez Zamawiającego myjniach: a) ETD3 Olympus i b) Innova3?

Odp. Zamawiający nie dokonał wydzielenia pozycji z pakietu.

19. Dotyczy Formularza Cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ), pakiet 8, pozycja 1 i 2: Czy ze względu na sprzedaż środków w niepodzielnych opakowaniach handlowych (każdy środek konfekcjonowany jest w opakowania zawierające 3 kanistry po 5 litrów), Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ilości na:

Poz. 1 – 69 op. (kanistrów 5L) lub 72 op. (kanistrów 5L)

Poz. 2 – 39 op. (kanistrów 5L) lub 42 op. (kanistrów 5L)

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymóg zamawiania na sztuki a nie opakowania zbiorcze.

20. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 3), paragraf 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby terminy, o których mowa w paragrafie 6 były liczone w dniach roboczych?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

21. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 3), paragraf 8, ustęp 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 1% wartości brutto zamówienia (jednostkowego) za każdy dzień opóźnienia w dostawie?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

22. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 3), paragraf 8, ustęp 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę części zapisu ustępu 1 na następujący: „(...) jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionego towaru.”?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte we wzorze umowy.

23. Prosimy o udzielenie informacji: Czy Zamawiający znajduje się w trakcie przekształcania w spółkę kapitałową?

Odp. Zamawiający nie znajduje się w w trakcie przekształcania w spółkę kapitałową.

24. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2a poz. 1, Zamawiający dopuści do zaferowana preparat posiadający w składzie chlor, fenol i/lub ich pochodne?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowana preparatu posiadającego w składzie chlor, fenol i/lub ich pochodne. Spełniający wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

25. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający substancje zapachowe i barwniki.

Odp. Zamawiający wymaga zaferowania preparatu delikatnego ze zminimalizowaną możliwością powstania u personelu i pacjentów podrażnień lub uczuleń, w związku z tym nie dopuści do oceny preparatu zawierającego substancje zapachowe i barwniki.

26. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz. 1, 3, 5, 6 w związku z zapisem: „*Opakowanie: 500ml. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania asortymentu w opakowaniach 250-500 ml. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań*” Zamawiający wymaga, aby zaferowane preparat był konfekcjonowany w opakowaniach dopasowanych do dozowników z pozycji 7 Pakietu nr1?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga, aby zaferowane w Pakiecie nr 1 poz. 1, 3, 4 i 6 preparaty były konfekcjonowane w opakowaniach dopasowanych do dozowników opisanych w pozycji 7 Pakietu nr 1.

27. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz. 3 Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający jod, chlorheksydyne, etanol, kwasu mlekowy, fenol i/lub ich pochodnych?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanego powyżej preparatu..

28. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz. 3 Zamawiający wymaga dostarczenia preparatu przebadanego pod kątem bezpieczeństwa stosowania do dezynfekcji rąk personelu na oddziałach gdzie przebywają noworodki, niemowlęta i dzieci?

Odp. Zamawiający nie wymaga dostarczenia preparatu przebadanego pod kątem bezpieczeństwa stosowania do dezynfekcji rąk personelu na oddziałach gdzie przebywają noworodki, niemowlęta i dzieci.

29. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz.3 Zamawiający wymaga dostarczenia preparatu opartego o min. trzy substancje aktywne z m.in. dwóch różnych grup chemicznych czy opartego o min. trzy substancje aktywne z trzech różnych grup chemicznych?

Odp. Zamawiający nie wymaga zaferowania preparatów o opisanych powyżej właściwościach ale dopuszcza możliwość ich zaferowania.

30. W związku z zapisem w Pakiecie nr 1 poz. 5: „*Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę*” prosimy o wyjaśnienie, jakie substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę musi zawierać zaproponowany preparat? (**witamina E, pantenol i gliceryna**)

Odp. Zamawiający wymaga dostarczenia preparatu zawierającego substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę. Wykonawca winien zaferować product posiadający takie substancje. Może to być zarówno gliceryna, pantenol i witamina E jak też i inne spełniające powyższe właściwości.

31. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz. 5, w związku z wymogiem, aby preparat był skuteczny m.in. wobec Norowirusa, Zamawiający wymaga dostarczenia preparatu przebadanego na skuteczność wobec mysiego norowirusa (odpowiednik ludzkiego norowirusa) czy wystarczy jedynie przebadanie skuteczności wobec norowirusa kociego?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga dostarczenia preparatu przebadanego na skuteczność wobec

mysiego norowirusa (odpowiednik ludzkiego norowirusa).

32. W związku z wymogiem zawartym w Pakiecie nr 1 poz. 5, aby preparat był skuteczny m.in. wobec wirusów HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno, prosimy o określenie, jaki jest minimalny czas działania na w/w wirusy oczekiwany przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnie z opisem zawartym w formularzu cenowym. Zamawiający wyłączył z pakietu nr 1 poz. nr 5 tworząc pakiet nr 1a.

33. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 1 poz. 7 Zamawiający dopuści do oceny dozownik łokciowy, w którym można także stosować preparat w opakowaniach 400 ml., spełniający wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania dozownika łokciowego, w którym można także (oprócz butelek 500 ml wymaganych) stosować preparat w opakowaniach 400 ml.

34. Prosimy o wyjaśnienie czy zaoferowany w Pakiecie nr 1 poz. 7 dozownik musi mieć możliwość regulowania i zmiany ilości dozowanego preparatu, a jeżeli tak to w jakim zakresie.

Odp. Zaoferowany dozownik musi mieć możliwość regulowania i zmiany ilości dozowanego preparatu w zakresie 1 -3 ml.

35. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w Pakiecie nr 1 poz. 7 dozownik miał możliwość łatwej (tzn. bez konieczności zdejmowania dozownika i przykręcania jej do ściany) instalacji tacki zabezpieczającej przed kapaniem podczas pobierania preparatu i zabezpieczającej powłoki akrylowe przed preparatami alkoholowymi?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, aby zaoferowany dozownik miał możliwość łatwej (tzn. bez konieczności zdejmowania dozownika i przykręcania jej do ściany) instalacji tacki zabezpieczającej przed kapaniem podczas pobierania preparatu i zabezpieczającej powłoki akrylowe przed preparatami alkoholowymi. .

36. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz.1, 2, w związku z możliwością stosowania preparatu do noworodków, niemowląt i dzieci, zaproponowany preparat posiadał bezpieczeństwo stosowania zapewniające brak negatywnego wpływu na noworodki, niemowlęta i dzieci potwierdzone stosowną opinią kliniczną?

Odp. Zamawiający, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga preparatu z brakiem przeciwwskazań do stosowania u noworodków, niemowląt i dzieci co winno znaleźć odzwierciedlenie w złożonych w ofercie dokumentach opisanych w SIWZ na potwierdzenie spełniania wymagań.

37. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz. 1, 2, Zamawiający wymaga, aby zaproponowany preparat był autosterylny, tzn. inaktywował formy przetrwalnikowe bakterii w przypadku wtórnego skażenia podczas otwierania, użytkowania lub przelewania z dużego opakowania (albo pojemnika z zapasem preparatu) do małych opakowań?

Odp. Zamawiający nie wymaga aby zaoferowany preparat był autosterylny.

38. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz. 1, 2, 3, 4 Zamawiający dopuści do zaoferowania preparat posiadający w składzie chlor, fenol i/lub ich pochodne?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwości zaoferowania preparatu posiadającego w składzie chlor, fenol i/lub ich pochodne.

39. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz. 1, 2, 3, 4 Zamawiający wymaga dostarczenia w ofercie charakterystyki produktu leczniczego oferowanych produktów, m.in. W celu weryfikacji żądanej skuteczności i spektrum działania?

Odp. Jeżeli zaoferowany preparat jest produktem leczniczym to Zamawiający wymaga dostarczenia w ofercie karty charakterystyki produktu leczniczego oferowanych produktów.

40. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz. 1, 2, 3, 4 Zamawiający wymaga dostarczenia w ofercie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych oferowanych produktów, w języku polskim m.in. W celu weryfikacji żądanego składu chemicznego w tym substancji czynnych?

Odp. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentów wymaganych w rozdz. VI SIWZ. Wymagania dotyczące dokumentów zostały opisane w tym samym rozdziale w pkt. C.

41. Czy w Pakiecie nr 2 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści preparat zawierający o-fenylfenol w stężeniu 0,2% uznanym za stężenie nie będące bezpiecznym wg. raportu Komisji Europejskiej SCCS – Scientific Committee on Consumer Safety – Komitet Naukowy ds. Bezpieczeństwa Konsumentów z dnia 25.06.2015 w produktach nie zmywalnych ze skóry – w załączeniu właściwy raport wraz z tłumaczeniem.

Odp. Zamawiający dopuści jedynie preparat zawierający substancje i związki bezpieczne w stężeniach uznanych za bezpieczne dla pacjentów i personelu.

42. Prosimy o wyjaśnienie, jakie pH musi posiadać zaoferowany w Pakiecie nr 2 poz. 1, 2, 3, 4 preparat aby Zamawiający uznał go za bezpieczny tzn. niepowodujący podrażnień i uczuleń co jest szczególnie ważne przy preparatach dozowanych i niezmywalnych ze skóry pacjentów w tym także noworodków, niemowląt i dzieci?

Odp. Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

43. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w Pakiecie nr 2 poz. 5 preparat był dozowany w postaci piany?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu w postaci piany.

44. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany w Pakiecie nr 2 poz. 5 preparat posiadał także aktywność wobec wirusów HBV i HIV?

Odp. Zamawiający nie wymaga, aby zaoferowany preparat, poza skutecznością wobec bakterii (w tym MRSA), posiadał także aktywność wobec wirusów min. HBV i HIV.

45. Prosimy o wyjaśnienie, jakie pH musi posiadać zaoferowany w Pakiecie nr 2 poz. 5 preparat, aby Zamawiający uznał go za bezpieczny tzn. niepowodujący podrażnień i uczuleń u pacjentów.

Odp. Zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o bezpiecznym pH.

46. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz. 8 zamawiający dopuści preparat zawierający barwniki spełniający wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia zawarty w SIWZ.

47. Prosimy o wyjaśnienie, jaką cyt.: „substancję antyseptyczną o udowodnionej skuteczności wobec flory jamy ustnej” musi zawierać zaoferowany preparat w Pakiecie nr 2 poz. 8?

Odp. Zaoferowany preparat musi zawierać octenidynę lub chloreksydynę. Ponadto Zamawiający wykreśla z opisu słowo bezalkoholowy.

48. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2 poz. 8 Zamawiający dopuści preparat zawierający etanol, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 47.

49. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 2a poz. 1, Zamawiający wymaga, aby zaproponowany preparat był autosterylny, tzn. inaktywował formy przetrwalnikowe bakterii w przypadku wtórnego skażenia podczas otwierania, użytkowania lub przelewania z dużego opakowania (albo pojemnika z zapasem preparatu) do małych opakowań?

Odp. Zamawiający nie wymaga, aby zaproponowany preparat był autosterylny.

50. Prosimy o wyjaśnienie czy w związku z wymogiem stawianym preparatowi z Pakiecie nr 2a poz. 2, czyli możliwością stosowania do noworodków od pierwszego dnia życia, Zamawiający wymaga, aby zaproponowany preparat posiadał pozytywną opinię kliniczną potwierdzającą dopuszczenie do mycia noworodków od pierwszego dnia życia co jest istotne ze względów bezpieczeństwa noworodków i ewentualnych konsekwencji w przypadku wystąpienia niepożądanych zdarzeń medycznych?

Odp. Zamawiający, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga preparatu o higienicznego mycia ciała noworodków od pierwszego dnia życia, bez zawartości mydła, bezwonny, w postaci piany o neutralnym pH dla skóry co winno znaleźć odzwierciedlenie w złożonych w ofercie dokumentach opisanych w SIWZ na

potwierdzenie spełniania wymagań.

51. Prosimy o wyjaśnienie czy preparat zaproponowany w Pakiecie nr 2a poz. 2 musi być konfekcjonowany w opakowaniach umożliwiających stosowanie, dozowanie, używanie go w dozownikach łokciowych opisanych w Pakiecie nr 1 poz. 7?

Odp. Zaproponowany preparat nie musi być konfekcjonowany w opakowaniach umożliwiających stosowanie, dozowanie, używanie go w dozownikach łokciowych opisanych w Pakiecie nr 1 poz. 7.

52. Prosimy o potwierdzenie, że spektrum oczekiwane dla produktu z Pakietu nr 2a poz.5 to: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) do 1min.

Odp. Spektrum działania jak podano w opisie.

53. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 3 poz.1 Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w składzie etanol spełniający wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 1.

54. W związku z wymaganym przez Zamawiającego dla preparatu w Pakiecie nr 3 poz.1 spektrum B(bakterie), F(grzyby), V(wirusy), Tbc (prątki), prosimy o uściślenie bójczość wobec jakich drobnoustrojów w jakim czasie musi posiadać zaproponowany preparat?

Odp. Zamawiający wymaga aby preparat zaferowany posiadał udokumentowaną skuteczność wobec następujących drobnoustrojów: F, prątki gruźlicy, HBV, HCV, HIV, Rota w tym MRSA, Adeno – 1min.; M.Tuberculosis – 5min.; Noro – 10min.

55. Prosimy o wyjaśnienie czy preparat w Pakiecie nr 3 poz.1 musi posiadać bezpieczeństwo stosowania potwierdzone pozytywną opinią kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych, co jest istotne ze względów bezpieczeństwa i ewentualnych konsekwencji w przypadku wystąpienia niepożądanych zdarzeń medycznych?

Odp. Zamawiający nie wymaga powyższych dokumentów.

56. Prosimy o wyjaśnienie, jakie spektrum bójcze i w jakim czasie musi posiadać preparat z Pakietu nr 3 poz. 2.

Odp. Zamawiający podtrzymuje opis zawarty w SIWZ. Zdaniem Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia jest wyczerpujący i nie wymaga doprecyzowania.

57. Prosimy o wyjaśnienie jak długo po przygotowaniu musi być aktywny roztwór roboczy w Pakiecie nr 3 poz.2?

Odp. Zamawiający wymaga, aby roztwór roboczy preparatu zaferowanego był aktywny po przygotowaniu min. 24Godz.

58. Prosimy o wyjaśnienie czy preparat w Pakiecie nr 3 poz. 2 musi posiadać atest dopuszczający dezynfekcję powierzchni kontaktujących się z żywnością?

Odp. Zamawiający wymaga, aby zaferowany preparat miał możliwość dezynfekcji przedmiotów i powierzchni kontaktujących się z żywnością w tym w kuchenkach oddziałowych.

59. Prosimy o wyjaśnienie czy preparat zaferowany w Pakiecie nr 3 poz.3 musi być przeznaczony także do powierzchni z poliwęglanów, pleksiglasu, płyt akrylowych etc. I innych nieodpornych i wrażliwych na działanie alkoholi?

Odp. Opisany przez Zamawiającego preparat musi być przeznaczony do aparatury i sprzętu medycznego także. Jeżeli sprzęt w swojej budowie posiada powierzchnie z poliwęglanów, pleksiglasu, płyt akrylowych to zaproponowany product powinien być to tego przeznaczony.

60. Prosimy o wyjaśnienie czy preparat w Pakiecie nr 3 poz. 3 musi posiadać bezpieczeństwo stosowania potwierdzone pozytywną opinią kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych, co jest istotne ze względów bezpieczeństwa i ewentualnych konsekwencji w przypadku wystąpienia niepożądanych zdarzeń medycznych?

Odp. Zamawiający nie posiada oddziałów pediatrycznych.

61. Prosimy o wyjaśnienie czy preparat w Pakiecie nr 3 poz. 3 musi posiadać bezpieczeństwo materiałowe potwierdzone opinią do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG?

Odp. Zamawiający opisał preparat do mycia i dezynfekcji aparatury i sprzętu medycznego. Inkubatory i głowice USG należą to tej grupy – pytanie bezzasadne.

62. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby zaproponowany w Pakiecie nr 3 poz.4 preparat posiadał także aktywność wobec wirusów Rota, Noro, Adeno, Polio i w jakim czasie?

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki o dodatkowej aktywności wobec wirusów Rota, Noro, Adeno, Polio w czasie do 30min.

63. Prosimy o informację, czy Zamawiający, w Pakiecie nr 3 poz. 4, wymaga określenia, jaką co najmniej powierzchnię można zdezynfekować i umyć jedną chusteczką i czy dopuści do oceny preparat, w którym jedna chusteczka wystarczy do dezynfekcji 10cm²?

Odp. Zamawiający nie wymaga określenia, jaką co najmniej powierzchnię można zdezynfekować i umyć jedną chusteczką.

64. Prosimy o określenie, jakie minimalne wymiary musi posiadać chusteczka w Pakiecie nr 3 poz. 4 i czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 5 cm. x 7 cm?, spełniające wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2.

65. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 3 poz. 5 Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia, alkoholowe (2-propanol.) chusteczki do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych powierzchni odpornych na działanie alkoholi np. sprzętu na blokach operacyjnych, sprzętu stomatologicznego itp. O czasie działania: B, prątki gruźlicy, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV) – do 1 min. Spełniające wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2.

66. Prosimy o określenie, jakie minimalne wymiary musi posiadać chusteczka w Pakiecie nr 3 poz. 5 i czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 5 cm. x 7 cm, spełniające wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2.

67. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 3 poz. 6 Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia, alkoholowe (2-propanol.) chusteczki do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych powierzchni odpornych na działanie alkoholi np. sprzętu na blokach operacyjnych, sprzętu stomatologicznego itp. O czasie działania: B, prątki gruźlicy, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV) – do 1 min., spełniające wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2.

68. Prosimy o określenie, jakie minimalne wymiary musi posiadać chusteczka w Pakiecie nr 3 poz. 6 i czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 5 cm. x 7cm., spełniające wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Jak w odpowiedzi na pytanie nr 2.

69. Prosimy o wyjaśnienie, czy w Pakiecie nr 3 poz. 7 Zamawiający dopuści do oceny preparat dezynfekcyjno-myjący do powierzchni oznakowany w karcie charakterystyki substancji niebezpiecznej wg CLP znakiem H351 – „podejrzewa się, że powoduje raka”?

Odp. Zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu aldehydowego, bezpiecznego dla pacjentów i personelu. Zamawiający wydziela z pakietu nr 3 poz. nr 7 tworząc pakiet nr 3a.

70. Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie nr 3 poz. 7 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 6 l., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 6 l., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ z odpowiednim przeliczeniem ilości.

71. Prosimy o wyjaśnienie, według jakich norm z jakiego obszaru muszą być wykonane badania potwierdzające aktywność przeciwustrojową preparatu w Pakiecie nr 3 poz. 7.

Odp. Wszystkie badania potwierdzające aktywność przeciwustrojową preparatu muszą być wykonane według norm z obszaru medycznego.

72. Prosimy o wyjaśnienie, jakie bakterie, grzyby, wirusy i prątki, według jakich norm musi dezaktywować preparat w Pakiecie nr 3 poz. 7?

Odp. Wszystkie badania muszą być wykonane według norm z obszaru medycznego.

73. Czy Zamawiający wymaga, aby produkt zaoferowany w Pakiecie nr 3 poz. 5 i 6 posiadał deklarację CE?

Odp. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentów zgodnie z wymaganiami zawartymi w rozdz. VI SIWZ.

74. Prosimy o wyjaśnienie, jaką tolerancją materiałową musi cechować się preparat zaoferowany w Pakiecie nr 3 poz. 7, tzn., jakie powierzchnie, wykonane z jakich materiałów można dezynfekować tym preparatem bez ryzyka ich uszkodzenia?

Odp. Opisany koncentrat używany będzie do dezynfekcji stołów operacyjnych firmy TRUMPF Trusystem.

75. Prosimy o wyjaśnienie czy w pakiecie 11 poz.1 Zamawiający dopuści preparat do maszynowego termicznego mycia kaczek, basenów, zapobiegający powstawaniu osadów, po wyschnięciu nie pozostawia plam, nie pieni się, posiadający dobrą zgodność materiałową ze stałą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi. Zawierający kwasy organiczne, niejonowe zw. powierzchniowo-czynne i substancje chroniące przed korozją. Środek odkamieniający. Dozowanie: 0,5ml/l na każde 5 st. twardości wody. ph: kwaśne, 2,1-3,1 (koncentrat). op. 5 litrów?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego powyżej preparatu.

76. W związku z wymogiem zawartym w Pakiecie nr 1 poz. 8 proszę o wyjaśnienie czy złożone w ofercie przez Wykonawcę informacje, ulotki, foldery, zawieszki, nalepki, etc. Potwierdzające możliwości spełnienia tego wymogu, uściślonego w projekcie umowy §2 pkt 4 o wymienione, konkretne wymagania, będą brane pod uwagę przy ocenie spełniania wymogów SIWZ? Jeżeli nie to prosimy o wyjaśnienie, jakie informacje zawarte w ofercie uzna Zamawiający za potwierdzające spełnianie wymogów SIWZ określonych w Pakiecie nr 1 poz. 8, a opisanych w projekcie umowy § 2 pkt 4.

Odp. Zamawiający na etapie postępowania nie wymaga zawieszek, nalepek czy ulotek a dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu i wymagań. Wymaganie zawarte w pkt. 8 pakietu nr 1 reguluje zapis zawarty w paragrafie 2 wzoru umowy.

78. PAKIET 1 Poz. 4 Prosimy o doprecyzowanie jakiej pojemności preparatu oczekuje Zamawiający?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 5 litrów.

79. PAKIET 1 Poz. 5 Czy Zamawiający wymaga preparatu o przedłużonym efekcie działania do 3 godzin? Czy zamawiający wymaga by preparat był skuteczny wobec wirusa Herpes?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga preparatu o przedłużonym efekcie działania.

80. PAKIET 1 Poz. 6 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu nie zawierającego w swoim składzie parabenów? Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu, nie wpływającego na osłabienie efektu mikrobiologicznego środków stosowanych do dezynfekcji rąk?

Odp. Zamawiający nie wymaga zaoferowania preparatu zawierającego w swoim składzie parabenów.

81. PAKIET 2 Poz.1. Czy Zamawiający wymaga wirusobójczego działania preparatu w zakresie wirusów HIV, HBV po jednokrotnej aplikacji na skórę?

Odp. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte SIWZ I wcześniejszej modyfikacji.

82. PAKIET 3 Poz. 2 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przebadanego wg. norm europejskich dla obszaru medycznego?

Odp. Zamawiający wymaga, aby skuteczność działania, proponowanego preparatu do dezynfekcji była potwierdzona raportem i opisanymi w Polskich Normach (obszar medyczny) lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych lub badaniami PZH.

83. PAKIET 3 Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie chusteczek spełniających wszystkie wymagania zawarte w SIWZ w opakowaniach 150 szt, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odp. Pozycja nr 5 została wykreślona z pakietu nr 3.

84. PAKIET 5 Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestetycznego, narzędzi stosowanych w okulistyce, endoskopów i kontenerów, o szerokiej tolerancji materiałowej, z zawartością anionowych i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, polikarboksymalntów, enzymów, inhibitorów korozji, bez krzemianów, słabo alkaicznego, o pH roztworu roboczego ok. 10,5, dozowanego 5ml/l, standardowa temperatura mycia 55°C, stężenie 0,5%, nie wymagającego neutralizacji, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5 l, 20 l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć $1l = 1\text{ kg}$, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższych właściwościach. Należy przeliczyć gęstość oferowanego preparatu.

85. PAKIET 5 Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu neutralizującego, przystosowanego do przygotowywania narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, instrumentów MIC, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych, na bazie kwasu cytrynowego, bez zawartości związków powierzchniowo czynnych, fosfatów i fosforanów, o pH koncentratu ok. 2 i roztworu użytkowego ok. 3,2, dozowanie 1-2g/l, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w płynie, w opakowaniach a 5kg po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu w opakowaniach 20l, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć $1l = 1\text{ kg}$, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższych właściwościach. Należy przeliczyć gęstość oferowanego preparatu.

86. PAKIET 5 Poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestetycznego, narzędzi stosowanych w okulistyce, endoskopów i kontenerów, o szerokiej tolerancji materiałowej, z zawartością anionowych i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, polikarboksymalntów, enzymów, inhibitorów korozji, bez krzemianów, słabo alkaicznego, o pH koncentratu ok. 11, o pH roztworu roboczego ok. 10,5, standardowa temperatura mycia 55°C, stężenie 0,5%, nie wymagającego neutralizacji, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 20 l?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższych właściwościach.

87. PAKIET 5 Poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowej i chemiczno-termicznej dezynfekcji narzędzi oraz wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich, oprzyrządowania anestetycznego, na bazie aldehydu glutarowego (20%) o szerokim spektrum działania (B, Tbc, F, V – Polio, HBV, HIV, Adeno, Papova SV40, Parwowirus, Vaccinia, S, jaja glisty, Helicobacter pylori) w stężeniu 1 % w czasie 5 min i temperaturze 50-60C, o pH koncentratu ok. 3,6, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 20l?

Odp. Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

88. PAKIET 5 Poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego środka płuczącego do wózków w myjniach - dezynfektorach. Posiadający neutralne pH i zabezpieczający przed korozją splukiwaną powierzchnię. Zawierający w swoim składzie min. Chlorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol, niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji opakowanie 20 l.?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu o powyższych właściwościach pod warunkiem, że służy on również do narzędzi medycznych oraz łożek i kontenerów.

89. PAKIET 6 Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi oraz wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich, oprzyrządowania anestetycznego, na bazie niejonowych związków powierzchniowo czynnych, enzymów, glikoli konserwujących i inhibitorów korozji, działającego w stężeniu 0,5%, o pH roztworu robocze ok. 8,0, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć 1l = 1 kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania preparatu o proponowanym składzie.

90. PAKIET 6 Poz.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowej i chemiczno-termicznej dezynfekcji narzędzi oraz wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich, oprzyrządowania anestetycznego, na bazie aldehydu glutarowego (20%) o szerokim spektrum działania (B, Tbc, F, V – Polio, HBV, HIV, Adeno, Papova SV40, Parwowirus, Vaccinia, S, jaja glisty, Helicobacter pylori) w stężeniu 1 % w czasie 5 min i temperaturze 50-60C, o pH roztworu roboczego ok. 7,0, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć 1l = 1 kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania preparatu o proponowanym składzie.

91. PAKIET 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowej i chemiczno-termicznej dezynfekcji narzędzi oraz wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich, oprzyrządowania anestetycznego, na bazie aldehydu glutarowego (20%) o szerokim spektrum działania (B, Tbc, F, V – Polio, HBV, HIV, Adeno, Papova SV40, Parwowirus, Vaccinia, S, jaja glisty, Helicobacter pylori) w stężeniu 1 % w czasie 5 min i temperaturze 50-60C, o pH koncentratu ok. 3,6, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odp. Wykonawca nie podał jakiej pozycji dotyczy pytanie.

92. PAKIET 7 Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu neutralizującego, przystosowanego do przygotowywania narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, instrumentów MIC, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych, na bazie kwasu cytrynowego, bez zawartości związków powierzchniowo czynnych, fosfatów i fosforanów, w opakowaniach a 5kg, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć 5l = 5kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania produktu spełniającego wszystkie wymagania SIWZ. W przypadku wody 1 l. = 1 kg, natomiast 5 litrów koncentratu \neq 5 kilogramów koncentratu, więc do obliczeń należy przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu.

93. PAKIET 7 Poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu neutralizującego, przystosowanego do przygotowywania narzędzi chirurgicznych, na bazie kwasu fosforowego, bez zawartości związków powierzchniowo czynnych, o szerokiej tolerancji materiałowej także wobec metali kolorowych, elementów chromowanych, i wykonanych z aluminium eloksowanego, w płynie, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5kg, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć 5l = 5kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania produktu spełniającego wszystkie wymagania SIWZ.

W przypadku wody 1 l. = 1kg, natomiast 5 litrów koncentratu \neq 5 kilogramów koncentratu, więc do obliczeń należy przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu.

94. PAKIET 7 Poz.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestetycznego, na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, amylaza, lipaza), z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, o skuteczności wobec: B, F, V (HIV, HBV, HCV), o szerokiej tolerancji materiałowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania preparatu o proponowanych powyżej właściwościach.

95. PAKIET 7 Poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zawierającego nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji, bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestetycznego, endoskopów, inkubatorów, bez konieczności dodawania aktywatora o spektrum działania: B, drożdże (*Candida albicans*) F, V (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV), *Mycobacterium avium*, *Mycobacterium terrae*, *Mycobacterium Tuberculosis*, Spory (*Bacillus subtilis*, *Clostridium difficile*) w stężeniu 2% i czasie działania do 10 minut, w stężeniu 1% i czasie działania do 60 minut, w opakowaniach 1,5kg, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odp. Zamawiający podtrzymuje w powyższym zakresie wymagania zawarte w SIWZ.

96. PAKIET 7 Poz. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zawierającego nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji, bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, bez pochodnych toluenu i benzenu przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestetycznego, endoskopów, inkubatorów, bez konieczności dodawania aktywatora o spektrum działania: B, drożdże (*Candida albicans*) F, V (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV), *Mycobacterium avium*, *Mycobacterium terrae*, *Mycobacterium Tuberculosis*, Spory (*Bacillus subtilis*, *Clostridium difficile*) w stężeniu 2% i czasie działania do 10 minut, w stężeniu 1% i czasie działania do 60 minut, w opakowaniach 6 kg?

Odp. Zamawiający podtrzymuje w powyższym zakresie wymagania zawarte w SIWZ.

97. PAKIET 7 Poz.10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, zawierający w składzie medyczne oleje białe, posiadający doskonale właściwości smarujące i nawilżające, w opakowaniach 400 ml, po odpowiednim przeliczeniu opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania preparatu do pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, zawierającego w składzie medyczne oleje białe, posiadający doskonale właściwości smarujące i nawilżające, w opakowaniach 400 ml, po odpowiednim przeliczeniu opakowań umożliwiającego penetrację pary.

98. PAKIET 8 Poz.1. Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie aldehydu glutarowego spełniający wszystkie zapisy zawarte w SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuści preparat na bazie aldehydu glutarowego spełniającego wszystkie wymagania SIWZ.

99. PAKIET 11 Poz.1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do neutralizacji, zmiękczenia i płukania kaczek, basenów itp., zawierającego kwasy organiczne, stabilizatory twardości i związki chroniące przed korozją, dozowanie 1-3ml/l, o pH koncentratu ok. 1,3 i roztworu użytkowego ok. 4,5, o szerokiej tolerancji materiałowej m. in. wobec stali szlachetnej, aluminium i tworzywami sztucznymi, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w płynie, w opakowaniach a 5kg po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy do obliczeń należy przyjąć 5l = 5kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odp. Zamawiający oczekuje zaferowania produktu spełniającego wszystkie wymagania SIWZ. W przypadku wody 1l. = 1 kg, natomiast 5 litrów koncentratu ≠ 5 kilogramów koncentratu, więc do obliczeń należy przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu.

100. PAKIET 11 Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowej i chemiczno-termicznej dezynfekcji narzędzi oraz wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich, oprzyrządowania anestetycznego, na bazie aldehydu glutarowego (20%) o szerokim spektrum działania (B, Tbc, F, V – Polio, HBV, HIV, Adeno, Papowa SV40, Parwowirus, Vaccinia, S, jaja glisty, *Helicobacter pylori*) w stężeniu 1 % w czasie 5 min i temperaturze 50-60C, o pH koncentratu ok. 3,6, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania preparatu o powyższych właściwościach.

101. Pytanie ogólne: W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, czy dokonać przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań, czy zaokrągać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

Odp. W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, należy „zaokrągać” w górę.

102. Pakiet 2, poz. 5. Czy zamawiający dopuści jednorazowy preparat myjący nie zawierający w

składzie mydła, wzbogacony wyciągiem olejku z drzewa herbacianego, posiadający działanie antybakteryjne wobec MRSA oraz Clostridium difficile, zawierający w składzie m.in. chlorheksydyne oraz chlorek sodu, o pojemności 500ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ ?

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.

103. Pakiet 2, poz. 5. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 5 do osobnej pozycji? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

104. Pakiet 2, poz. 7. Czy zamawiający dopuści piankę oczyszczającą do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, posiadającą właściwości antybakteryjne, oczyszczające oraz ochronne dla skóry o pojemności 400ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania powyższej pianki.

105. Pakiet 2, poz. 7. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 7 do osobnej pozycji? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Z-CA DYREKTORA
Ds. Lecznictwa

Jerzy Górny
(Podpis osoby uprawnionej)