

Gdańsk, dnia 10 sierpnia 2018 r.

D10.251.40.M.2018

**WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

Wyjaśnienie treści SIWZ

Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nieprzekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na:

DOSTAWĘ ŚRODKÓW DO DEZYNFEKЦИИ SKÓRY PACJENTÓW I RAN, PREPARATÓW DO DEZYNFEKЦИИ I MYCIA NARZĘDZI ORAZ POWIERZCHNI

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

ZESTAW I

Dotyczy pakietu nr 3

Pytanie: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 dopuści rozmiar chusteczki 17x23cm? lub rozmiar chusteczki 12x18cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu 4:

Czy Zamawiający w pakiecie 4 dopuści Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie, grzyby, drożdże, wirusy (w tym Polio i Adeno) do 1 minuty (13727, 13624, 14476) lub Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie, grzyby, drożdże, wirusy (w tym Polio i Adeno) do 1 minuty (13727, 13624, 14476)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 43 poz.12

Pytanie: Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 43 poz. 12 (Wkłady do nasączania w roli. Kolor biały. Szerokość roli max.18 cm, średnica max. 15cm, 180-200 listków. Materiał; włóknina odporna na działanie środków dezynfekcyjnych. Nie strzępiąca, nie barwiąca w użyciu. Stabilna struktura, odporna na przerwanie sucha jak i mokra. Mocno absorbująca płyn) i dopuści: Wkłady do nasączania w roli. Kolor biały. Szerokość roli 18 cm, średnica inna niż 15cm, 300 listków. Rozmiar pojedynczej chusteczki 18x25cm. Materiał; włóknina odporna na działanie środków dezynfekcyjnych. Nie strzępiąca, nie barwiąca w użyciu. Gramatura 70g/m². Stabilna struktura, odporna na przerwanie sucha jak i mokra. Mocno absorbująca płyn.

Lub Wkłady do nasączania w roli. Kolor biały. Szerokość roli 34 cm, średnica inna niż 15cm, 100 listków. Rozmiar pojedynczej chusteczki 30x34cm. Materiał; włóknina odporna na działanie środków dezynfekcyjnych. Nie strzępiąca, nie barwiąca w użyciu. Gramatura 70g/m². Stabilna struktura, odporna na przerwanie sucha jak i mokra. Mocno absorbująca płyn.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu produktu z pakietu 43. Pakiet pozostaje zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym i zapisem SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 43 poz.18 (Czyściwo włókninowe:kolor-biały,gęstość nie mniej niż40g/m². Odporne na działanie środkówdezynfekcyjnych,barb,rozpuszczalników i stabilne po ich użyciu. Struktura odporna na przerwanie zarówno sucha jak i mokra. Wchłaniająca wodę,niepylająca,nie zostawiająca smug,nie rysującapowierzchni. Wymiar 20-25cm. X 35-40cm.) i dopuści:Czyściwo włókninowe: kolor-biały,gęstość 70g/m². Odporne na działanie środków dezynfekcyjnych,barb,rozpuszczalników i stabilne

po ich użyciu. Struktura odporna na przerwanie zarówno sucha jak i mokra. Wchłaniająca wodę,niepylająca,nie zostawiająca smug,nie rysująca powierzchnię. Wymiar 18x25cm, 300szt. odcinków w rolce lub czyściwo włókninowe: kolor-biały,gęstość 70g/m². Odporne na działanie środków dezynfekcyjnych,barb,rozpuszczalników i stabilne po ich użyciu. Struktura odporna na przerwanie zarówno sucha jak i mokra. Wchłaniająca wodę,niepylająca,nie zostawiająca smug,nie rysująca powierzchnię. Wymiar 30x34cm, 100szt. odcinków w rolce.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu produktu z pakietu 43. Pakiet pozostaje zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym i zapisem SIWZ.

ZESTAW II

Dotyczy pakietu nr 1:

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 1 dopuści alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych wyrobów medycznych i sprzętu na bazie 2 alkoholi, amin i QAV, działający na B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno) w czasie do 1 min, bez zawartości aldehydów, w opakowaniu 1l ze spryskiwaczem, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 1dopusci alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych wyrobów medycznych i sprzętu na bazie 2 alkoholi, działający na B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro) w czasie do 1 min, bez zawartości aldehydów, w opakowaniu 1l ze spryskiwaczem, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 2

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 1 dopuści preparat do dezynfekcji powierzchni nieodpornych na alkohole w tym: głowic usg, monitorów, inkubatorów, respiratorów, powierzchni z pleksi i tworzyw sztucznych, działający na B, F (C. albicans), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Ebola) w czasie do 1 min, z możliwością poszerzenia spektrum bóczego o Tbc (M. terrae) w czasie 5 min, preparat nie zawierający alkoholi i aldehydów, na bazie QAV i amin, w opakowaniu 1l ze spryskiwaczem, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 3

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 1 dopuści chusteczki bezalkoholowe do dezynfekcji powierzchni nieodpornych na alkohole w tym: głowic usg, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, działający na B, F (*C. albicans*), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Ebola) w czasie do 1 min, z możliwością poszerzenia spektrum bójczego o Tbc (*M. terrae*) w czasie 5 min, nie zawierający alkoholi i aldehydów, na bazie QAV i amin, o rozmiarze chusteczki 13 x 20 cm, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 4

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 1 dopuści chusteczki alkoholowe do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych wyrobów medycznych i sprzętu na bazie 2 alkoholi, amin i QAV, działający na B, F (*C. albicans*), Tbc (*M. terrae*), V (HBV, HCV, HIV, Rota, Adeno) w czasie do 1 min, bez zawartości aldehydów, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 20

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 20 w pozycji 1 i 2 dopuści preparat w postaci koncentratu do dezynfekcji narzędzi, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, o trwałości nieużywanego roztworu roboczego przez 14 dni, z możliwością przechowywania nieuszkodzonych narzędzi w roztworze użytkowym do 72 godzin, preparat na bazie amin, QAV, enzym - proteazę, działający na B, F (*C. albicans*), Tbc (*M. terrae*, *M. avium*), V (HBV, HCV, HIV, Herpes simplex, Vaccinia, Adeno, Polio) w czasie 15 min, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIB?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 21

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 21 w pozycji 1 dopuści preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych w postaci piany, na bazie amin, QAV, z możliwością przechowywania nieuszkodzonych narzędzi pod działaniem preparatu do 72 godzin, działający na B, F (*C. albicans*), Tbc (*M. terrae*, *M. avium*), V (HBV, HIV, HCV, Ebola, Vaccinia, BVDV, Adeno, Polio) w czasie 15 min, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIB?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian

Dotyczy pakietu nr 22

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 22 w pozycji 1 dopuści preparat do dezynfekcji i mycia systemów ssących, misek unitu stomatologicznego, zapobiegający powstawaniu biofilmu, nie pieniący, działający na B, F (*C. albicans*), V (HBV, HCV, HIV, Ebola) w stężeniu 2% w 15 min, z możliwością poszerzenia spektrum bójczego o Tbc (*M. tuberculosis*) 4% w czasie 60 min?

Odpowiedź: Oferowany produkt spełnia wymagania OPZ.

Dotyczy pakietu nr 33

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 33 w pozycji 1 dopuści preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego, działający na B, F (*C. albicans*), Tbc (*M. terrae*, *M. avium*), V (HBV, HCV, Herpes simplex, Adeno, Polio) w 15 min., posiadający pozytywną opinię CZD, nie zawierający aldehydów, chloru, rozpuszczalny w zimnej wodzie wodociągowej, posiadający wysoką tolerancję materiałową, nie posiadający uciążliwego zapachu, nie pozostawiający warstwy klejącej, posiadające bardzo dobre właściwości myjące, o aktywności nieużywanego roztworu roboczego przez 14 dni, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy Iia?

Odpowiedź: Oferowany produkt spełnia wymagania OPZ.

Dotyczy pakietu nr 34

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 34 w pozycji 1 dopuści preparat do dezynfekcji powierzchni, zanieczyszczonych substancjami organicznymi, na bazie QAV, amin, alkoholu <12,5%, nie zawierający chloru, kwasu nadoctowego, aldehydów, działający na B, F (*C. albicans*, *A. Niger*), Tbc (*M. terrae*, *M. avium*), V (Adeno, Polio, Noro, Rota, HBV, HCV, HIV) w czasie 15 min., S (*Bacillus subtilis*, *Bacillus cereus*) w czasie 30 min., przebadany wg normy EN 14885, na B, F, Tbc w fazie 2.1 i 2.2, V w fazie 2.1?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 44

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 44 w pozycji 1 dopuści preparat o pH 7,5-8,5, stosowany w stężeniach od 0,25-2%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 44 w pozycji 4 dopuści preparat o pH 7,5-8,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 45

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 45 w pozycji 1 dopuści preparat o pH 0,5-1,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 45 w pozycji 18 dopuści preparat w opakowaniu 1l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jako „inny sposób konfekcjonowania” w ilości przeliczonej z podanej w OPZ.

ZESTAW III

Dotyczy pakietu nr 40

Pytanie: (formularz asortymentowo - cenowy) Czy Zamawiający dopuści preparat o składzie: 5-15% niejonowych środków powierzchniowo czynnych, polikarboksylany, spełniający pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW IV

Dotyczy pakietu nr 14 (poz. 1)

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 14x20cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 14 (poz. 1)

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 60g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści myjki w opakowaniu a'10 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zamawiający dopuszcza inne sposoby konfekcjonowania.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści myjki w opakowaniu a'12 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 30 (poz. 1)

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 70g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakiet nr 47 (poz. 1)

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze 117g i średnicy 27cm wykonany z impregnowanej warstwy włókninowej i zewnętrznej warstwy polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW V

Dotyczy pakietu nr 8 poz 1 i 2

Pytanie: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu odkażania i pielęgnacji ran na bazie kwasu podchlorawego i podchlorynu sodu o równie szerokim spektrum bójczym B, F, S zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. III konfekcjonowany w opakowania 500ml i 250ml z przeliczeniem ilości. Dopuszczenie większej liczby oferentów pozwoli zamawiającemu uzyskać korzystniejsze warunki cenowe i uniknąć nieuzasadnionych kosztów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 9

Pytanie: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu odkażania i pielęgnacji ran na bazie kwasu podchlorawego i podchlorynu sodu o równie szerokim spektrum bójczym B, F, S zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. III. Dopuszczenie większej liczby oferentów pozwoli zamawiającemu uzyskać korzystniejsze warunki cenowe i uniknąć nieuzasadnionych kosztów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 10 poz 1 i 2

Pytanie: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu odkażania i pielęgnacji ran na bazie kwasu podchlorawego i podchlorynu sodu o równie szerokim spektrum bójczym B, F, S zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. III. Dopuszczenie większej liczby oferentów pozwoli zamawiającemu uzyskać korzystniejsze warunki cenowe i uniknąć nieuzasadnionych kosztów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 34

Pytanie: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu w proszku do sporządzania roztworu na bazie nadwęglanu sodu skutecznego wobec B,F,Tbc,V,S(C.Difficile,B.Subtilis) w czasie 15min bez aktywatora. Preparat spełnia pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 35

Pytanie: Prosimy o podanie liczby dozowników jakiej oczekuje zamawiający w przypadku zaproponowania preparatu niekompatybilnego z dozownikami Sterisol.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis OPZ.(Sterisol → dispenso.)

Dotyczy pakietu 35 (poz 1)

Pytanie: Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje wymaganego spektrum bójczonego w czasie dezynfekcji higienicznej tj. 30s.

Odpowiedź: Czas działania 30s dotyczy higienicznej dezynfekcji rąk.

Dotyczy pakietu nr 37 (poz 1.)

Pytanie: Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje wymaganego spektrum bójczonego w czasie dezynfekcji higienicznej tj. 30s.

Odpowiedź: Czas działania 30s dotyczy higienicznej dezynfekcji rąk.

Dotyczy pakietu 44 (poz. 9)

Pytanie: Prosimy o dopuszczenie butelek dozujących ze spryskiwaczem o pojemności 1L.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie ogólne

Czy zamawiający oczekuje aby spektrum bójczone proponowanych preparatów potwierdzone było badaniami wykonanymi zgodnie z normą zharmonizowaną 14885 dla obszaru medycznego lub innymi metodami akceptowanymi przez URPLW MiPB w laboratoriach akredytowanych ?

Odpowiedź: Wymagania Zamawiającego, co do przebadania według norm europejskich wymienione są w OPZ.

ZESTAW VI

Dotyczy pakietu nr. 15 Poz. 2

Pytanie: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu zawierającego 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 1,5% roztworem nadtlenu wodoru w wyciskanej saszetce z zawartością alkoholu jako konserwantu w bezpiecznym stężeniu poniżej 1%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15 Poz. 1 i 2

Pytanie: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestawy do toalety jamy ustnej mają posiadać opakowania pełniące jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalające na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania dzięki wyciskanymsaszetkom typu 'burst pouch' tak jak dotychczas z powodzeniem stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 47

Pytanie: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagający dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

ZESTAW VII

Dotyczy pakietu nr 1 poz.1

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści preparat będący produktem biobójczym spełniający wszystkie wymagania SIWZ, osiągający pełne spektrum bójcze wobec B, F (C. albicans) wg PN EN 16615 w czasie 1 minuty z możliwością poszerzenia o pełne działanie grzybobójcze, Tbc, V (Adeno, Polio) w czasie 5 minut w opakowaniu a1000ml ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakiet nr 1 poz. 1

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści alkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego również przedmiotów mających kontakt z żywnością, o szerokiej kompatybilności materiałowej, zawierający następujące substancje czynne: etanol, 2-propanol, chlorek didecyldimetyloamoniowy, o szerokim spektrum działania: B (EN 13727, 14561), F (EN 13624, 14562) w czasie 1 minuty, Tbc (EN 14348), V (EN 14476, HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 5 minut, dzięki specjalnej głowicy do stosowania w postaci piany lub postaci płynnej/aerozol, posiadający opinię producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych, spełniający wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1:

Pytanie: Czy z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu, Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania w tej pozycji preparatu niesklasyfikowanego jako drażniący o ostrej toksyczności, bez piktogramu GHS07 w karcie charakterystyki?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci piany do dezynfekcji powierzchni (w tym powierzchni sprzętu medycznego) szklanych, porcelanowych, metalowych, gumowych, ze szkła akrylowego, wrażliwych na działanie alkoholi np. głowice USG, sondy, plexi, inkubatory, lampy, meble, na bazie diaminy i czwartorzędowych związków amonowych, o szerokim spektrum działania: Bakterie (łącznie z MRSA), drożdżaki i grzyby wg norm EN 13624, EN 13727, EN 13697, wirusy HIV, HBV, HCV, SARS, Vaccinia, Herpes, grypa H1N1 i H5N1 wg DW, RKI, EN 14476 w czasie 1 minuty i Tbc wg norm EN 14348 i EN 13697 w czasie 5 minut, w opakowaniu 0,75L ze spryskiwaczem, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem 0,45g chlorku didecyloдимetyloamoniowego, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc w czasie 15 minut, spełniające wymagania SIWZ, będące wyrobem medycznym klasy IIa ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

Pytanie: Czy Zamawiający potwierdza, że z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu, wymaga zaoferowania w tej pozycji chusteczek niesklasyfikowanych jako drażniące, nie działających drażniąco na oczy, nie posiadających piktogramu GHS07 w karcie charakterystyki?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1:

Pytanie: Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania w tej pozycji chusteczek niewymagających stosowania środków ochrony jak rękawice i okulary ochronne?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 3 i 4 poz. 1

Pytanie: Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga badań potwierdzających skuteczność bójczą wykonanych na roztworze odcisniętym z chusteczki?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 19 poz.1

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu gotowego do użycia niewymagającego zastosowania aktywatora, a jedynie buforu fosforanowego przed pierwszym użyciem, o stabilności roztworu roboczego do 28 dni od pierwszego użycia, o przydatności do użycia nieużywanego roztworu do terminu ważności deklarowanego przez producenta, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający przez sformułowanie „nie wymagający zastosowania aktywatora” rozumie brak konieczności dodawania dodatkowych substancji przed użyciem.

Dotyczy pakietu nr 31 poz. 1

Pytanie: Czy w przypadku zaoferowania preparatu osiągającego wymaganą skuteczność bójczą w stężeniu niższym niż 1000ppm Zamawiający dopuści przeliczenie ilości opakowań?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 37 poz. 2

Pytanie: Czy w przypadku zaoferowania w pozycji 1 preparatu z pompką konieczna jest wycena tej pozycji?

Odpowiedź: Nie.

ZESTAW VIII

Dotyczy pakietu nr 1

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w składzie QAV i alkohole?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakiet nr 2

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający z uwagi o dbałość o maksymalne bezpieczeństwo pacjentów wymaga preparatu posiadającego minimalną skuteczność bójczą wobec B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie max do 2 min.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzował zapisy OPZ.

Dotyczy pakietu nr 3

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający z uwagi o dbałość o maksymalne bezpieczeństwo pacjentów wymaga preparatu posiadającego skuteczność również na prątki w czasie do 15 min.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzował zapisy OPZ

Dotyczy pakietu nr 12

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga potwierdzenia działania na C. difficile zgodnie z jedyną obowiązującą w tym zakresie normą dla obszaru medycznego EN 13704.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzował zapisy OPZ.

Dotyczy pakietu nr 13

Pytanie: Prosimy wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu skutecznego wobec bakterii i grzybów.

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu nr 31

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga produktu do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością dopuszczonego do obrotu jako produkt biobójczy.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r., produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy OPZ.

Dotyczy pakietu nr 33

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod wymogiem „grzyby” rozumie skuteczność minimum wobec grzybów drożdżopodobnych (Candida albicans).

Zamawiający doprecyzował zapisy OPZ.

Dotyczy pakietu 35

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie w jaką ilość dozowników należy nieodpłatnie wyposażyć Zamawiającego? (w przypadku zaoferowania innego produktu o innej pojemności).

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował zapisy OPZ.

Dotyczy pakietu 37 poz. 2

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie ile należy zaoferować sztuk pompek dozujących.

Odpowiedź: Informacja o zamawianej ilości znajduje się w kolumnie nr 4 „ilość zamawiana” formularza asortymentowo cenowego.

Dotyczy pakietu 40

Pytanie: Prosimy o wyrażenie zgody na przyjęcie do wycień 5L = 5kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 47

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nasączonego czepka do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczonego do jednorazowego użytku, gotowego do użycia, białego, bez substancji zapachowych i barwników, nie wymagającego spłukiwania, zawierającego otenidynę, w opakowaniach po 1 szt.? Średnica czepka 29cm. W razie potrzeby opakowanie można podgrzać w kuchence mikrofalowej (maksymalnie 20 sekund / 600 W). Czepak można stosować bez użycia dodatkowych środków. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW IX

Dotyczy pakiet nr 30 poz. 1

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści myjkę o rozmiarze 16 cm x 22,5 cm i gramaturze jednej myjki 5g?

Odpowiedź: Wymienione parametry mieszczą się w wymaganiach OPZ.

Pytania dotyczą wzoru umowy:

Pytanie: Zważywszy na treść § 1 ust. 2 i 5 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Wskazane ilości są ilościami szacunkowymi. Zamawiający nie określa minimalnych ilości towarów, gdyż wynikają one z bieżących potrzeb Zamawiającego.

Pytanie: Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 oraz w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy;”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie prawdopodobnie zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy i skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie: Zważywszy, że § 5 ust. 4 wzoru umowy zawiera oświadczenie wykonawcy, iż jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego, jaki jest aktualnie stan majątkowy Zamawiającego (proszę o krótki opis)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu projektu umowy określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy Copernicus PL Sp. z o. o. podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych.

Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku częściowej realizacji zamówienia, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niewymienionego w terminie”?

Uzasadnione jest, aby kara umowna była naliczana od wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, a nawet mogłaby przewyższać wartość tego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 1 ust. 4” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w

rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zapisy umowy pozostają bez zmian.

ZESTAW X

Dotyczy pakietu nr 35

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści w Pozycji 1, preparat alkoholowy bez dodatków barwników, konserwantów do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w opakowaniu o innej pojemności, jednak w pełni zgodny z opisem przedmiotu zamówienia o cechach funkcjonalnych i jakościowych wyższych, jak wskazanych w opisie przedmiotu, jeżeli Wykonawca zapewni nieodpłatne przekazanie wymaganej ilości dozowników, posiadających rozwiązanie uruchamiania bez kontaktu z dłonią, jednocześnie charakteryzujące się pełnym „systemem zamkniętym” tzn. uniemożliwiającym zasysanie powietrza, jednak nie posiadającego wysięgnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści w Pozycji 2, preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk o innej pojemności, jednak w pełni zgodny z opisem przedmiotu zamówienia o cechach funkcjonalnych i jakościowych wyższych, jak wskazanych w opisie przedmiotu, jeżeli Wykonawca zapewni nieodpłatne przekazanie wymaganej ilości dozowników, posiadających rozwiązanie uruchamiania bez kontaktu z dłonią, jednocześnie charakteryzujące się pełnym „systemem zamkniętym” tzn. uniemożliwiającym zasysanie powietrza, jednak nie posiadającego wysięgnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 37

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści preparat o wyższej jakości m.in. niewysuszający i niedrażniący do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, w opakowaniu o oczekiwanej pojemności 500 ml, jednak nie pasujący do dozownika typu Dermados, oczywiście przy jednoczesnym nieodpłatnym przekazaniu wymaganej ilości w pełni kompatybilnych uchwytów nałóżkowych umożliwiających ich szybki i wygodny montaż - analogicznie, jak Zamawiający dopuścił w Pakiecie 35 możliwość zaferowania innych dozowników?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Jednocześnie wskazujemy, iż zaferowany produkt jest w pełni zgodny z opisem przedmiotu zamówienia, dodatkowo posiada wyższe cechy funkcjonalne i jakościowe, ponieważ każde opakowanie produktu, który chcemy zaproponować jest oryginalnie wyposażone w pompkę aplikującą, co eliminuje prawdopodobieństwo zanieczyszczenia, czyli kontaminację produktu np. podczas przekładania pompki dozującej z opakowania pustego, do kolejnego nowego opakowania, co może mieć miejsce w przypadku zastosowania preparatów innych producentów.

Należy również zwrócić uwagę, że zaproponowany produkt w wymierny sposób zaoszczędzi personelowi czas, poświęcany na wykonywanie dodatkowej czynności, jak przekręcanie pompek z butelki na butelkę.

Pytanie: Czy w związku z powyższym Zamawiający, zrezygnuje z wymogu kompatybilności z dozownikiem Dermados przy zaproponowaniu powyższego rozwiązania, czyli w postaci butelek o poj. 500 ml, która każda będzie oryginalnie wyposażona w pompkę aplikującą preparat

dezynfekujący przy jednoczesnym wyposażeniu Państwa placówki w wygodne uchwyty nałożkowe, wykonane z trwałego i samoodkształcalnego tworzywa sztucznego ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 38

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści inną pojemność opakowania oraz nie pasujący wkład do dozownika typu Dermados przy jednoczesnym nieodpłatnym wyposażeniu Państwa placówki w uchwyty ściennie (dozowniki) z dożywotnią gwarancją producenta, do których będą pasować zaproponowane wkłady z wysokiej jakości odżywką do pielęgnacji i ochrony skóry rąk przy jednoczesnym zachowaniu cech przedmiotu zamówienia, jednak o lepszych właściwościach jakościowych, która m.in. nie zawiera barwników, nie pozostawia tłustości na skórze, ale jest szybko wchłanialna przy zapewnieniu pełnej ochrony skóry rąk?

Dodatkowo chcielibyśmy poinformować, iż system charakteryzuje się precyzyjnym dozowaniem, co czyni go ekonomicznym i również jest tzw. „systemem zamkniętym”, czyli uniemożliwiającym zasysanie się powietrza do wewnątrz wkładu, a odżywka jest zużywana do końca.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW XI

Dotyczy pakietu 44

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści opakowania 10 litrowe dla pozycji: 1, 2, 3, 4, 7, 8, 10?

Pytanie: Czy Zamawiający dozowniki ze spryskiwaczem (poz. 9) z zawartością środka z pozycji 8?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że zgodnie z SIWZ dopuszcza inne sposoby konfekcjonowania.

ZESTAW XIII

Dotyczy Pakietu nr 1:

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu z zawartością 0,1g na 100g glutaraldehydu, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu działającego na wymienione spektrum w czasie do 5 minut, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2:

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu działającego na wymienione spektrum w czasie do 5 minut, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 3:

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do dezynfekcji głowic USG, ekranów, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, etanolu (2,5%), chlorku bezalkonium (0,1%), alkoholu izopropylowego (0,1%) działających na B, F - 5 min., V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) - w czasie 1 min., spełniających pozostałe wymagania SIWZ? Śladowa zawartość alkoholi nie szkodzi delikatnym powierzchniom i jest niezbędna w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, zapobiega powstawaniu smug i rozmazywaniu się preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt zawierający czwartorzędowy związek amonowy i inne alkoholowe substancje czynne o dopuszczalnej ilości, z przeznaczeniem do dezynfekcji głowic USG, ekranów, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych; wymienione substancje zapobiegają oporności szczepów szpitalnych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 14

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjek jednorazowego użycia bez środków myjących o gramaturze 80g/m² spełniających pozostałe wymagania SIWZ? Wartość zaoferowanej gramatury jest niewiele niższa od podanej przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że czas i sposób składania dokumentów określony został w SIWZ i w tym zakresie SIWZ pozostaje bez zmian.

Dotyczy pakiet 14, pozycja 1

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga myjek ze środkiem myjącym, które są zarejestrowane jako wyrób kosmetyczny zgodnie z opinią Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i posiadają 23% stawkę podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie: Czy Zamawiający w trosce o najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjenta i personelu, wymaga, aby myjki (będące wyrobem kosmetycznym), posiadały wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych? Wpis produktu do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP) oznacza, że produkt i wszystkie składniki, zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Pakietu nr 19:

Pytanie: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, wykazujący działanie wobec bakterii, prątków, grzybów, wirusów (w tym polio) w czasie do 10 min. i spory – 60 min.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie: Czy ze względu na przeznaczenie preparatu - dezynfekcja wysokiego stopnia - Zamawiający wymagając preparatu o działaniu sporobójczym oczekuje skuteczności wobec spor B. subtilis, C. difficile, B. cereus, C. sporogenes?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 20:

Pytanie: Czy na potwierdzenie skuteczności usuwania biofilmu oraz nie powodowania korozji wżerowej przez oferowany produkt, Zamawiający będzie oczekiwał stosownych badań przeprowadzonych przez akredytowane laboratorium?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 21:

Pytanie: Czy na potwierdzenie nie powodowania przez oferowany produkt korozji wżerowej, Zamawiający będzie oczekiwał stosownych badań przeprowadzonych przez akredytowane laboratorium?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 22:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1L, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zamawiający dopuszcza inne sposoby konfekcjonowania. Patrz OPZ „Opakowanie 1-2 I”

Dotyczy Pakietu nr 23:

Czy Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia bezpośrednio po przygotowaniu roztworu roboczego, który nie wymaga dodatkowego czasu aktywacji i badania temperatury wody?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 24:

Czy ze względu na zastosowanie preparatu do manualnego mycia endoskopów, Zamawiający oczekuje preparatu o potwierdzonej badaniami skuteczności usuwania biofilmu?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Czy ze względu na zastosowanie preparatu do manualnego mycia endoskopów, Zamawiający oczekuje preparatu o właściwościach bakterio- i grzybobójczych?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy pakietu 30, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga myjki zgrzewanej termicznie, a nie zszywanej, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Czy Zamawiający wymaga myjek, które są wyrobem higienicznym i posiadają 23% stawkę podatku VAT z uwagi na fakt, iż są bez środka myjącego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 31:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowaniu po 100 szt. tabletek, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, zamawiający dopuszcza inne sposoby konfekcjonowania.

Dotyczy Pakietu nr 32:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wymagania SIWZ, przebadanego w warunkach brudnych zgodnie z EN 16615 w stężeniu 1000 ppm warunki brudne na B, F (C. albicans) – 5 minut, V(Polio, Adeno Noro) EN 14476 stężenie 2000 ppm, warunki brudne – 5 minut, S (C. Difficile) EN 13704 stężenie 2000 ppm, warunki brudne –15 minut, liczba opakowań wyliczona dla stężenia 2000 ppm?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 33:

Czy na potwierdzenie trwałości roztworu użytkowego nie używanego przez minimum 14 dni, Zamawiający będzie wymagał potwierdzenia producenta oferowanego preparatu?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Czy ze względu na nasilone rozprzestrzenianie się bakterii o szczególnej, ekstremalnej oporności (XRB), Zamawiający oczekuje preparatu przebadanego również wobec opornych szczepów szpitalnych tj. Acinetobacter baumannii ESBL, Escherichia coli ESBL, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae ESBL, Listeria monocytogenes 4b, Salmonella enteritidis?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 35:

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat w poz. 1 wykazywał działanie bójcze wobec B, Tbc, F i V w czasie do 30 sek. z uwagi na czas trwania higienicznej dezynfekcji rąk wg normy PN EN 1500 ?

Odpowiedź: Czas 30s dotyczy higienicznej dezynfekcji rąk.

Poz. 1 - Czy ze względu na nasilone rozprzestrzenianie się bakterii o szczególnej, ekstremalnej oporności (XRB), Zamawiający oczekuje preparatu przebadanego również wobec opornych szczepów szpitalnych tj. Acinetobacter baumannii LSE, Enterobacter aerogenes LSE, Enterobacter cloacae LSE, Enterococcus faecium (ERV/VRE), Escherichia coli LSE, Klebsiella pneumonia LSE, w obszarze medycznym wg normy EN 13727??

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu do dezynfekcji rąk przebadanego w obszarze medycznym?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Czy Zamawiający w poz. 2 oczekuje, aby oferowany preparat myjący posiadał potwierdzenie przeznaczenia do higienicznego mycia rąk w postaci badania wg normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu o pH 5,5 utrzymującego naturalny odczyn skóry?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 37:

Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie etanolu z domieszką izopropanolu jako substancji skażającej?

Odpowiedź: Zgodnie z OPZ zamawiający wymaga zaoferowania produktu będącego „mieszaniną alkoholi”

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat w poz. 1 wykazywał działanie bójcze wobec B, Tbc, F i V (Polio, Adeno, Noro) w czasie do 30 sek. z uwagi na czas trwania higienicznej dezynfekcji rąk wg normy PN EN 1500 ?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Poz. 1 - Czy ze względu na nasilone rozprzestrzenianie się bakterii o szczególnej, ekstremalnej oporności (XRB), Zamawiający oczekuje preparatu przebadanego również wobec opornych szczepów szpitalnych tj. Acinetobacter baumannii LSE, Enterobacter aerogenes LSE, Enterobacter cloacae LSE, Enterococcus faecium (ERV/VRE), Escherichia coli LSE, Klebsiella pneumonia LSE, w obszarze medycznym wg normy EN 13727??

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Czy ze względu na właściwości użytkowe (łatwe dozowanie preparatu bez rozpryskiwania i spływania z rąk), Zamawiający oczekuje produktu w postaci żelowej?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Czy mając na względzie bezpieczeństwo personelu, który będzie stosował oferowany preparat, Zamawiający oczekuje produktu nie powodującego uczuleń, co zostało potwierdzone badaniami dermatologicznymi?

Odpowiedź: Zapisy OPZ bez zmian.

Dotyczy Pakietu nr 38:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji do pielęgnacji i ochrony skóry rąk o właściwościach nawilżających, regenerujących i odżywczych, zawierającej, m.in.: kwas hialuronowy, kolagen, wosk pszczoły, oraz kompleks witamin C, E, F, opakowanie pasujące do dozowników typu Dermados, więc posiadające oddzielną a nie wbudowaną pompkę, preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ? W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający zamierza stosować produkt zarówno za pomocą dozownika dermados, jak i bez.

Dotyczy Pakietu nr 42:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji pomieszczeń przez zamgławianie, pasującego do urządzenia Aerosept AF, gdzie proces zamgławiania został przebadany zgodnie z obowiązującą normą NF T 72-281 (Listopad 2014) i jego czas działania na bakterie, drożdże, spory wynosi 8 godzin?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 1 ust. 2 poprzez zastąpienie na końcu zdania kropki przecinkiem i dodanie słów: „ z tym zastrzeżeniem, że zmniejszenie ilości wyrobów nie przekroczy „35%” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 1 - 4 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7.
3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 5 dni robocze Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia spóźnionej dostawy. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 %

wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1.

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.

Odpowiedź: Zapisy umowy pozostają bez zmian.

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 7 ust. 2 poprzez zastąpienie na końcu zdania kropki przecinkiem i dodanie słów: „ z zastrzeżeniem § 1 ust. 2” ?

Odpowiedź: Zapisy umowy pozostają bez zmian.

II. Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 pzp modyfikuje treść SIWZ zgodnie z niniejszymi wyjaśnieniami oraz w załączniku do specyfikacji SIWZ stanowiącym formularz asortymentowo-cenowy. Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Załączniki:

Zmodyfikowany załącznik do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy).

Zatwierdził:
Wiceprezes ds. ekonomicznych
Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji
Marta Muszyńska- Orciuch