



Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60

tel. 87 562 94 21 fax 87 562 92 00

e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl

NIP 844-17-86-376

REGON 790319362

Suwałki, dnia 16/02/2016 r.

L.dz. SZW.DZI.262.16/7/PN/MN/2016

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 07/PN/MN/2016

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: dostawa środków dezynfekcyjnych na okres 12 miesięcy dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r. poz. 2164.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Uczestnik 1

Pytanie 1 Pakiet nr 32

Prosimy o dopuszczenie preparatu równoważnego zawierającego w 100 g: 22,5 g kwasu cytrynowego, 1,5 g kwasu mlekowego i 2,5 g kwasu jabłkowego o pH<2 spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Załącznik nr 5 do SIWZ Wymagania Jakościowe. Prosimy o możliwość dopuszczenia złożenia wymaganych dokumentów na nośniku CD bez potwierdzenia dokumentów za zgodność z oryginałem przed dokonaniem skanu ze względu na objętość wymaganych dokumentów (w szczególności w zakresie pkt. 8) lub prosimy o zamianę żądania dokumentów wyłącznie na żądanie oświadczenia Wykonawcy o posiadaniu przez Wykonawcę wymaganych dokumentów.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Wzór umowy par. 5 ust. 2. Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji oraz zasadą równości stron umowy prosimy o doprecyzowanie zapisu: „Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego” poprzez zapis: „Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego które nie przekraczają 60 dni”.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Wzór umowy par. 9 ust. 2 zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji oraz zasadą równości stron umowy prosimy o wykreślenie par. 9 ust. 2.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 2

Pytanie 1 dotyczy pakiet 3 poz. 1 :

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu spełniającego wymagania SIWZ w opakowaniach 5l ?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 pakiet 11 i 12 :

Czy Zamawiający wymaga aby preparat miał skuteczność także wobec wirusa Polio?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 pakiet 11 i 12 :

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat nie miał przeciwwskazań do stosowania u noworodków i niemowląt na podstawie zapisów w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4 pakiet 11 i 12 :

Czy Zamawiający wymaga zawartość alkoholu 70 % czy minimum 70%?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 pakiet 26 :

Ponieważ chodzi o produkt leczniczy prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu w butelkach a'1l w celu uniknięcia przelewania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 3

Pytanie 1 Pakiet 19 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie antybakteryjny czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierające w składzie m.in. Cetyl pyridinium chloride, Quaterinium-80, Tetrasodium Glutamate Diacetate.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 17 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazika do dezynfekcji skóry w opakowaniu jednostkowym łączone podwójnie, posiadające perforację umożliwiającą dzielenie na pojedyncze sztuki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 18 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparat myjącego nie zawierającego w składzie mydła, wzbogacony wyciągiem olejku z drzewa herbacianego, posiadający działanie antybakteryjne wobec MRSA oraz Clostridium difficile. Zawierający w składzie m.in. chlorheksydynę oraz chlorek sodu. Możliwość mycia całego ciała łącznie z włosami. Pojemność 500ml z polem do opisu danych pacjenta. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 4

Pytanie 1 dotyczy pak31

Czy Zamawiający dopuszcza płynny środek o działaniu czyszczącym i dezynfekującym. Jednoczesna dezynfekcja, czyszczenie, odkamienianie i rozpuszczanie złożeń CaCO₃. SKŁAD: nadtlenek wodoru, kwas octowy, kwas nadoctowy. Działa- rozcieńczany przez urządzenie roztwór 3% po 15minutach: Bakteriobójczo ; Prątkobójczo ; Grzybobójczo ; Wirusobójczo (HBV ,HCV); Sporobójczo ; Pirogenobójczo-niszczący czynniki gorączkotwórcze. Opakowanie: Kanister a 8,8 L i o wadze 10kg w ilości 9 opakowań?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 dotyczy pak32

Czy Zamawiający dopuszcza płynny środek do termochemicznej dezynfekcji urządzeń do hemodializy. 100 g środka zawiera 21gramów jednowodnego kwasu cytrynowego, kwas jabłkowy i kwas mlekowy. Wartość pH 1,7 – 2,0. Rozcieńcza i wypłukuje pozostałości krwi, doskonale usuwa CaCO₃ , dezynfekuje i dekalcyfikuje. Dzięki połączeniu naturalnych komponentów ulega 100% biodegradacji w środowisku, brak toksyn, dodatkowych stabilizatorów, kolorantów, środków żrących. Stosowany jako 3% roztwór w temp. większej niż 60 st.C działa: bakteriobójczo, prątkobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo – WZW typ B,C, cząstki HBV, wirus HIV ; rozpuszcza krew, odwapnia . Opakowanie -Kanister a 5l ?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 5

Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 9:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie aldehydu ortoftalowego konfekcjonowany w opakowania o pojemności 5l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy Pakietu nr 10:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie etanolu 55% i IV rzędowych związków amonowych o spektrum:

-30 sekund: bakteriobójczy, prątki gruźlicy, drożdżakobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Herpes wirus, SARS, Vacciniawirus, H1N1)

-5 minut: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Herpes wirus, SARS, Vacciniawirus, H1N1)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Dotyczy Pakietu nr 23:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w systemie zamkniętym, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 700ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy Pakietu nr 24:

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia dozowników łokciowych pasujących do butelek o pojemności 1l?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5 Dotyczy Pakietu nr 24:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie funkcjonalno-użytkowe wymagania SIWZ, jednak nie pasującego do dozowników ściennych Euro Dispense. Jednocześnie zobowiązujemy się do dostarczenia wymaganej ilości butelek oraz dozowników kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Dotyczy Pakietu nr 26:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w żelu zarejestrowany jako produkt biobójczy?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Dotyczy Pakietu nr 26:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie funkcjonalno-użytkowe wymagania SIWZ, jednak nie pasującego do dozowników ściennych Euro Dispense. Jednocześnie zobowiązujemy się do dostarczenia wymaganej ilości butelek oraz dozowników kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Dotyczy Pakietu nr 27:

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję zawierającą w składzie wosk pszczeły, kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, kompleks witamin C,E,F oraz olejki z orzecha kokosowego, pestek moreli i cytryny, do pielęgnacji wrażliwej, suchej oraz skłonnej do podrażnień skóry rąk i ciała, przebadana dermatologicznie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Dotyczy Pakietu nr 28:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 700ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Dotyczy Pakietu nr 28:

Czy zamawiający w poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie funkcjonalno-użytkowe wymagania SIWZ, jednak nie pasującego do dozowników ściennych Euro Dispense. Jednocześnie zobowiązujemy się do dostarczenia wymaganej ilości butelek oraz dozowników kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 6

Pakiet 10- poz.1

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych na bazie dwóch alkoholi: Etanol 45%, izopropanol 30% oraz QAV odpowiedni do dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni metodą spryskiwania, gotowy do użycia o dobrej tolerancji materiałowej zarejestrowany jako wyrób medyczny o spektrum: bakterie , grzyby, prątki – 30sek.; wirusy (HBV, HCV, HIV, Rotawirus, Vaccina, Adenowirus, Polio) – 30sek.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 11- poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego zawierającego w swoim składzie 1-propanol- 10g, 2-propanol- 45g, w opakowaniach 250 ml z atomizerem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Preparat ma status produktu leczniczego, jest przeznaczony do odkażania i odtuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów

ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, posiada szeroką skuteczność mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15 sekund, przed punkcjami: 60 sekund. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 11- poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego zawierającego w swoim składzie 1-propanol- 10g, 2-propanol- 45g, w opakowaniach 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Preparat ma status produktu leczniczego, jest przeznaczony do odkażania i odtłuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, posiada szeroką skuteczność mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15 sekund, przed punkcjami: 60 sekund. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 12- poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego barwionego zawierającego w swoim składzie 1-propanol- 10g, 2-propanol- 45g, w opakowaniach w opakowaniach 250 ml z atomizerem i odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Preparat ma status produktu leczniczego, posiada szeroką skuteczność mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15 sekund, przed punkcjami: 60 sekund, zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 12- poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego barwionego zawierającego w swoim składzie 1-propanol- 10g, 2-propanol- 45g, w opakowaniach 1 L. ? Preparat ma status produktu leczniczego, posiada szeroką skuteczność mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15 sekund, przed punkcjami: 60 sekund, zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 12- poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego barwionego zawierającego w swoim składzie 1-propanol- 10g, 2-propanol- 45g, w opakowaniach 1 L. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ? Preparat ma status produktu leczniczego, posiada szeroką skuteczność mikrobiologiczną potwierdzoną badaniami: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex). Czas działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi: 15 sekund, przed punkcjami: 60 sekund, zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczeń do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 18 poz. 1

- Czy zamawiający dopuści emulsję o działaniu dezynfekcyjnym w postaci płynu, do mycia rąk i ciała oraz włosów o przyjemnym, delikatnym zapachu. Aktywną wobec B, F, V. Stosowany do dekontaminacji skóry w przypadku MRSA Posiadający w składzie chlorcheksydynę, poliaminopropyl oraz związki biguanidyny o pH 5,5 w opakowaniach 500ml zarejestrowana jako produkt biobójczy ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści antybakteryjną emulsję myjącą do mycia włosów i ciała o działaniu antybakteryjnym (łącznie z MRSA), na bazie specjalnie dobranych substancji pielęgnujących o neutralnym pH i, delikatnych dla skóry związków powierzchniowo czynnych i dichlorowodoru oktenidyny, wyjątkowy skład chemiczny preparatu, zapobiega wysuszeniu skóry i pomaga w zachowaniu naturalnej bariery ochronnej skóry w op. 500ml zarejestrowana jako kosmetyk?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 19-poz.1-

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia czepka do mycia głowy i włosów bez użycia wody, z zawartością oktenidyny, bez zawartości barwników i substancji zapachowych który zawiera substancję pielęgnującą skórę- alantolinę w opakowaniach pojedynczych z możliwością podgrzania w kuchenke mikrofalowej, zarejestrowany jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 26 poz. 1-

Czy Zamawiający w tej pozycji dopuści preparat oparty na mieszaninie alkoholi do chirurgicznego i higienicznego odkażania rąk posiadający substancje nawilżające i natłuszczające skórę wykazujący działanie B / w tym Tbc, MRSA/ ,F , V/Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia , Herpes simplex, HBV, HIV) w opakowaniach 5000 ml , higieniczna dezynfekcja rąk – do 30 sek. chirurgiczna dezynfekcja rąk – 90sek. wykonywana jednokrotnie?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pakiet 27 poz. 1-

Czy Zamawiający dopuści emulsje do pielęgnacji skóry wrażliwej, zawierający , ciekłą parafinę trigliceryd kaprylowo-kaprynowy gliceryna, diester kwasu polihydroksystearynowego i poliglicerolu, diester kwasu izostearynowego i poliglicerolu przeznaczoną dla osób skłonnych do alergii, bez barwników i substancji alergizujących w opakowaniach 0,5L z pompką zarejestrowany jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Uczestnik 7

Pytanie1

Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający dopuści na zasadzie równoważności preparat alkoholowy posiadający spektrum działania B, F, V i Tbc przebadane wg DGHM oraz norm europejskich w miejsce PZH, w czasie od 1 minuty do 5 minut (wirus Noro)?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy w pakiecie nr 10 Zamawiający dopuści preparat alkoholowy zawierający 60 g etanolu?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Czy w pakiecie nr 22 Zamawiający dopuści preparat spełniający zapisy SIWZ stosowany do kąpieli w dozowaniu 40 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Czy w pakiecie nr 27 Zamawiający dopuści emulsję zawierającą w składzie D-panthenol, olejek z jojoby, witaminę E i C, spełniającą pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Czy w pakiecie nr 27 Zamawiający dopuści emulsję zawierającą w składzie alantoinę oraz witaminę E, spełniającą pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 8

Pytanie 1 Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ, działający wobec mikroorganizmów wymienionych w SIWZ łącznie z Tbc i S w znacznie krótszym czasie działania - do 5 minut w opakowaniu: tuba a 50 szt.?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 9

Pytanie 1 Pakiet 11

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego bezbarwnego spełniającego zapisy SIWZ na bazie 70% alkoholu etylowego i chlorheksydyny, która pozostając na skórze przedłuża antyseptykę. Zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Pakiet 11

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz skóry na bazie jednego alkoholu etylowego 85% o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Pakiet 14

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet 23 i 25

W związku z zastosowaniem emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zgodności produktu z normą EN 1499.

Odpowiedź: Pakiet 23 – tak, pakiet 25 – nie.

Pytanie 5 Pakiet 24

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o potwierdzonym spektrum zgodnie z normami polskimi: B (PN-EN 13727),F(PN-EN 13624),Tbc (EN 14348),V ((PN:EN 14476:2013) w wymaganym czasie 30 sekund.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje.

Pytanie 6 Pakiet 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ? Zgodnie z obowiązującym stanem prawnym preparaty do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk są klasyfikowane jako produkty biobójcze na podstawie ustawy z dnia 13 września 2002r. O produktach biobójczych (Dz. U. z 2002r. Nr 175, poz. 1433 z późn. zm.). Komunikat Prezesa Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia

4 grudnia 2007r. "w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza" w jasny sposób wyjaśnia, iż cyt. "Do produktów biobójczych zalicza się: produkty do dezynfekcji higienicznej skóry człowieka lub zwierząt, do chirurgicznej dezynfekcji rąk, jeśli ich oznakowanie opakowania, instrukcje używania lub inne materiały promocyjne nie zawierają zastosowań wymienionych powyżej dla antyseptyków – produktów leczniczych lub dla wyrobów medycznych." Poprzez inne zastosowanie należy rozumieć w szczególności zastosowanie produktu do błon śluzowych, na uszkodzone tkanki, w szczególności rany i oparzenia, przed iniekcjami, punkcjami.

Natomiast przedmiotem zamówienia zakresie pakietu nr 26 jest preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet 28

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o potwierdzonym spektrum zgodnie z normami polskimi: B (PN-EN 13727),F(PN-EN 13624),Tbc (EN 14348),V ((PN:EN 14476:2013) w wymaganym czasie 30 sekund?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

Pytanie 8 Pakiet 28

Prosimy o dopuszczenie preparatów których spektrum wirusobójcze zostało określone metodologią niemieckiej instytucji DVV i RKI.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Uczestnik 10

Pytanie 1 Dotyczy pakiet 23

Zwracamy się z pytaniem czy zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ lecz w opakowaniu 800 ml. Zaznaczamy, że preparat w opakowaniu 800 ml był stosowany w szpitalu i w trakcie użytkowania nie były zgłaszane żadne uwagi krytyczne.

Ponadto dopuszczenie opakowań o różnorodnej pojemności zwiększy konkurencyjność składanych ofert.

Chcemy też zaznaczyć, że Szpital przynajmniej w pewnej ilości posiada już dozowniki przystosowane do opakowań 800 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy pakiet 28 poz.1

Zwracamy się z pytaniem czy zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ lecz w opakowaniu 800 ml. Zaznaczamy, że preparat w opakowaniu 800 ml był stosowany w szpitalu i w trakcie użytkowania nie były zgłaszane żadne uwagi krytyczne.

Ponadto dopuszczenie opakowań o różnorodnej pojemności zwiększy konkurencyjność składanych ofert.

Chcemy też zaznaczyć, że Szpital przynajmniej w pewnej ilości posiada już dozowniki przystosowane do opakowań 800 ml.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 07/PN/WU/2016r. z dnia 11/02/2016r.

Z poważaniem

Dr n. med. Marek Kiluk

Z-ca Dyrektor ds. Lecznictwa

Szpitala Wojewódzkiego

im. Dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach