



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 22/03/2016 r.

L.dz. SZW.DZI.262.60/13/PN/MN/2016

Wszyscy uczestnicy postępowania

NS: 13/PN/MN/2016

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: dostawa środków dezynfekcyjnych 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 dotyczy pak 12

Czy Zamawiający dopuszcza płynny środek o działaniu czyszczącym i dezynfekującym. Jednoczesna dezynfekcja, czyszczenie, odkamienianie i rozpuszczanie złożeń CaCO_3 . SKŁAD: nadtlenek wodoru, kwas octowy, kwas nadoctowy. Działa- rozcieńczany przez urządzenie roztwór 3% po 15minutach: Bakteriobójczo ; Prątkobójczo ; Grzybobójczo ; Wirusobójczo (HBV ,HCV); Sporobójczo ; Pirogenobójcze-niszczący czynniki gorączkotwórcze. Opakowanie: Kanister a 8,8 L i o wadze 10kg w ilości 9 opakowań?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Uprzejmie prosimy o podanie terminu składania ofert i terminu otwarcia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ, tj.: termin składania ofert: 25/03/2016 godzina 11:30; termin otwarcia ofert: 25/03/2016 godzina 12:00.

Uczestnik 2

Pytanie 1 Pakiet 4

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wymogi SIWZ posiadającego status wyrobu medycznego.

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 5

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia higienicznego i chirurgicznego rąk oraz ciała i włosów pacjenta przed operacjami i zabiegami chirurgicznymi na bazie diglukonian chlorheksydyny o szerokim spektrum mikrobójczym wobec MRSA oraz *Cl. Difficile* w czasie do 1 minuty. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Pakiet 7

Prosimy o wyjaśnienie czy przy zaproponowaniu innej emulsji myjącej w systemie zamkniętym Dispenco, który jest w 1L opakowaniach zgodnie z ustawą Pzp możemy dokonać przeliczenia ilości potrzebnych opakowań.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Pakiet 8

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ posiadającego potwierdzone działanie wirusobójcze wobec HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno zgodnie z metodologią RKI i DVV, która jest równoważna z normą EN14476 i jest w pełni akceptowana przez URPLWMIpB.

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie 5 Pakiet 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ posiadającego potwierdzone działanie wirusobójcze wobec HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno zgodnie z metodologią RKI i DVV, która jest równoważna z normą EN14476 i jest w pełni akceptowana przez URPLWMIpB.

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza

Uczestnik 3**Pytanie nr 1**

Dotyczy pakietu nr 1 i 2

Czy w składzie preparatu powinny znajdować się substancje wspomagające samorzutne wyjałowienie produktu w sytuacji potencjalnego zakażenia przetrwalnikami bakterii np. podczas otwierania opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 1

Czy ze względu na możliwość zastosowania preparatu na skórze dziecka, powinien on posiadać stosowną pozytywną opinię kliniczną (np. Instytutu Matki i Dziecka) potwierdzającą bezpieczeństwo zastosowania produktu w wymienionej wyżej sytuacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający zgodzi się na zaproponowanie opakowań o pojemności do 800ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający w formularzu asortymentowo – cenowym określił pojemność opakowania 800ml.

Pytanie nr 4

Dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści do wyceny produkt zarejestrowany jako produkt medyczny.

Odpowiedź: tak.

Uczestnik 4**Pytanie 1 Pakiet 7, 8:**

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: tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet 9:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie wymagania SIWZ w zakresie przeznaczenia i spektrum działania, jednak nie pasującego do dozowników ściennych Euro Dispense. Jednocześnie zobowiązujemy się do dostarczenia wymaganej ilości 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 5

PAKIET 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem (poz. 1) i 1l (poz. 2), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

PAKIET 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem (poz. 1) i 1l (poz. 2 i 3), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

PAKIET 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatrii, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksyetanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 1l?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego, gotowego do użycia, preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, o czasie działania przed iniekcjami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 30g 1-propanolu i 0,10g dichlorowodoru oktenidyny, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m.in. HIV, HBV, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ

PAKIET 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniach typu „soft airless” a 1L (system zamknięty), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: tak, Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 10 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie korzystnych ofert przez bezpośrednich przedstawicieli producentów, i w konsekwencji obniżyć wartość zamówienia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie ogólne

Prosimy o określenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odpowiedź: zgodnie z zasadami matematyki.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 13/PN/MN/2016r. z dnia 18/03/2016r.

Z poważaniem

Adam Szalanda

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach