



ZP-271-81/18

Kraków, dnia 07.11.2018 r.

**Wykonawcy, którym przekazano specyfikację
oraz stronę internetową postępowania**

Wyjaśnienia treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) Zamawiający informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę produktów do dezynfekcji** zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców:

Pytanie 1

Dotyczy części 7 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w w/w pozycji produktu po 1000 ml w ilości 45 opakowań?

Wyjaśnienie

Tak.

Pytanie 2

Dotyczy części 7 poz. 4.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji produkt o stężeniu 50 ppm?

Wyjaśnienie

Tak.

Pytanie 3

Dotyczy części 7 poz. 5.

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji równoważny produkt na bazie dwutlenku tytanu z jonami srebra (Tiab) oraz kwasem hialuronowym i kaolinem medycznym?

Wyjaśnienie

Nie.

Pytanie 4

Dotyczy części 1 poz. 15.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie płynnego koncentratu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, nie posiadającego substancji lotnych i zapachowych co zapewnia bezpieczne stosowanie preparatu. Oparty o 2-fenoksyetanol, N,N-bis-(3-aminopropyl) dodecyloaminy, chlorek benzalkoniowy. Potwierdzone działanie zgodnie z PN-EN 13727, PN-EN 13624 (warunki czyste i brudne) oraz PN-EN 16615 w stęż. 0,5% w 15 minut,

skuteczny wobec wirusów osłonionych (łącznie z HBV, HCV, HIV), możliwość rozszerzenia właściwości bójczych o EN 14348 (prątkobójczy, mykobakteriobójczy) oraz Adeno, Polyoma SV 40, Rota, Noro. Wielkość opakowania - 6l. Wyrób medyczny. Do każdego opakowania klucz/kranik lub inny system dozujący.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu i jednocześnie wymaga, aby produkty oferowane w tej pozycji były wyrobem medycznym.

Pytanie 5

Dotyczy części 1 poz. 16.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie płynnego koncentratu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, nie posiadającego substancji lotnych i zapachowych co zapewnia bezpieczne stosowanie preparatu. Oparty o 2-fenoksyetanol, N,N-bis-(3-aminopropyl) dodecyloaminy, chlorkek benzalkoniowy. Potwierdzone działanie zgodnie z PN-EN 13727, PN-EN 13624 (warunki czyste i brudne) oraz PN-EN 16615 w stęż. 0,5% w 15 minut, skuteczny wobec wirusów osłonionych (łącznie z HBV, HCV, HIV), możliwość rozszerzenia właściwości bójczych o EN 14348 (prątkobójczy, mykobakteriobójczy) oraz Adeno, Polyoma SV 40, Rota, Noro. Wielkość opakowania - 2l. Wyrób medyczny.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza produkt opisany w pytaniu i jednocześnie wymaga, aby produkty oferowane w tej pozycji były wyrobem medycznym.

Pytanie 6

Dotyczy części 1 poz. 20 i 21.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 20 i 21 produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 1 poz. 11 i 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 (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), badania płynu?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), badania płynu?

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 (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), badania płynu?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymagania określone w SIWZ.

Zakres części 1 pozostaje bez zmian.

Pytanie 8

Dotyczy części 1 poz. 13, 17 i 22.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o statusie wyrobu medycznego.

Wyjaśnienie

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 9

Dotyczy części 1 poz. 18.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych kompatybilnych z preparatem z pozycji 17.

Wyjaśnienie

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 10

Dotyczy części 2 poz. 3 i 8.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu o statusie wyrobu medycznego.

Wyjaśnienie

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 11

Czy w części 5 – Zamawiający mógłby dopuścić łagodną emulsję oleju w wodzie do pielęgnacji skóry zawierającą witaminę E i alantoinę, zawierającą składniki nawilżające, natłuszczające i regenerujące skórę, nadająca się do pielęgnacji niemowląt, sprzyjająca regeneracji skóry, szybko wchłanianą przez skórę, o pH 5,5 +/- 0,5, przebadaną dermatologicznie?

Wyjaśnienie

Nie.

Pytanie 12

Dotyczy wzoru umowy - par. 8 ust. 1 pkt 3).

Prosimy o zmianę zapisu: "(...) 10 % wartości brutto umowy (...)" na zapis: "(...) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy (...)"

Wyjaśnienie

Zapis umowny pozostaje bez zmian.

Pytanie 13

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Części nr 1 w poz. nr 15 i 16 koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni (unity, łóżka i fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, podłogi, ściany, drzwi, blaty, szafki, stoły), produkt do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, o wysokiej tolerancji materiałowej, z możliwością używania do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu, polecany do wyrobów ze szkła akrylowego, produkt bez zawartości chloru, aldehydów i fenoli, spektrum i czas działania dla warunków brudnych: B EN 13727, F (C. Albicans) EN 13624, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes Simplex) EN 14476 -

0,5 % w 15 min., Adeno - 0,5% w 30 min, Polio 1% w 15 minut, Tbc (M. Terrae i M. Avium) EN 14348 1% w 15 min, aktywność roztworu roboczego 14 dni, produkt posiadający rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy, konfekcjonowany odpowiednio w op. 5l i 1l z dozownikiem?

Wyjaśnienie

Nie.

Pytanie 14

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 15 i 16 z Części nr 1. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu odnieść wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną.

Wyjaśnienie

Zakres części 1 pozostaje bez zmian.

Pytanie 15

Dotyczy części 4 poz. 3-7.

Ponieważ opisana wielkość kanistrów wskazuje, że Zamawiający posiada system centralnego dozowania koncentratów, prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby w ramach umowy to Wykonawca sprawował opiekę serwisową nad zainstalowanym systemem lub zainstalował własny równoważny system dozowania środków?

Wyjaśnienie

Tak. Zamawiający wymaga, aby w ramach umowy Wykonawca sprawował opiekę serwisową, polegającą na utrzymaniu w sprawności zainstalowanego systemu lub zainstalował własny równoważny system dozowania środków i sprawował nad nim opiekę serwisową, polegającą na utrzymaniu tego systemu w sprawności.

Pytanie 16

Dotyczy części 4 poz. 3-7.

Prosimy o potwierdzenie, czy w przypadku zaoferowania środków innych niż te stosowane dotychczas przez Zamawiającego, to Wykonawca poniesie ewentualne koszty kalibracji urządzenia?

Wyjaśnienie

Zamawiający potwierdza.

Pytanie 17

Dotyczy części 4 poz. 3-7.

Czy z uwagi na wymagania normy PN-EN ISO 15883-1 dot. myjni-dezynfektorów, Zamawiający wymaga, aby co najmniej raz w roku Wykonawca na własny koszt przeprowadził kwalifikację procesową obejmującą pomiar dozowania środków, kontrolę skuteczności mycia testami do wykrywania pozostałości białkowych, rozkład temperatur w komorze i poziom osiągnięcia wartości A0, ewentualną pozostałość chemii na procesowanych narzędziach itd.?

Wyjaśnienie

Tak.

Udzielone wyjaśnienia są obowiązujące.

W załączeniu przekazuję załączniki nr 1 i 1a oraz 4 do SIWZ, uwzględniające powyższe wyjaśnienia.