



TAL WOJEWÓDZKI IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA IM. DR. LUDWIKA RYDYGIERA W SUWAŁKACH

Suwałki, dnia 28/09/2022r.

L.dz. SZW.DZI.262.267/32/TP/MN/2022

Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 32/TP/MN/2022

Dotyczy: **Dostawa preparatów do dezynfekcji dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr Ludwika Rydygiera w Suwałkach**

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust.2 i ust.3 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2021 poz. 1129 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1 Do części nr 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat skuteczny w stężeniu 0,5%- 1%, konfekcjonowany w op. a'5L z przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Do części nr 5 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze 22x23cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu soft pack a'200 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Do części nr 5 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze 18x18cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu tuba a'100 sztuk ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Do części nr 6 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat pielęgnacyjny do stali nierdzewnej, narzędzi z napędem. Olej do końcówek roboczych silników chirurgicznych, w op. a400ml z przeliczeniem ilości op?

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92
00http://szpital.suwalki.pl, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,
http://szpital.suwalki.pl, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,

NIP 844-17-86-376, REGON 790319362, nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973

9899

nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899



Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 Do części nr 6 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (*Candidia albicans*, *Aspergillus Niger*) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 *M.terrae*, *M.avium* – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producenta zdolności usuwania biofilmu, Produkt posiadający oświadczenie producenta o możliwości przechowywania narzędzi w roztworze preparatu przez 72 h oraz posiadający potwierdzony badaniami w niezależnym laboratorium brak efektu korozji wg normy TS 6773, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Do części nr 6 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami SonoScape. Posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecyldimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (*P. aeruginosa*, *S. aureus*, *E. hirae*), F (*C. albicans*, *A. niger*) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze 18x18cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu tuba a'100 sztuk?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 Do części nr 23 poz. 1

Czy zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci gotowej do użycia, na bazie kwasu nadoctowego, składający się z bazy i aktywatora, zachowujący aktywność bójczą przez min. 14 dni, którą można potwierdzić za pomocą walidowanych testów kontrolnych. Spektrum B, Tbc (*M. terrae*), F, V (w tym Adeno, Polio), S (w tym *Clostridium difficile*, *Bacillus subtilis*, *Bacillus cereus* -Skuteczność sporobójcza potwierdzona zgodnie z nową normą EN17126, skuteczność log wg aktualnie obowiązujących norm dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego. Czas działania do 5 min., kompatybilny z preparatem z pozycji 3, preparat posiada oświadczenie producenta o kompatybilności z endoskopami różnych marek, w tym Fujinon, Pentax oraz Olympus a także z myjnią Endocleaner, w op. a 5L?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Do części nr 23 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe konfekcjonowane w op. a'25 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9 Do części nr 33 poz. 1:

Czy zamawiający dopuści do oceny czteroenzymatyczny skoncentrowany preparat o dobrych właściwościach bakteriostatycznych, udokumentowanych badaniami, stosowany do mycia narzędzi oraz sprzętu medycznego (w tym sprzętu termolabilnego). Preparat jest używany zarówno do mycia ręcznego oraz maszynowego (w myjkach ultradźwiękowych, półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów, Dzięki zawartości kompleksu enzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) doskonale usuwa wszystkie zanieczyszczenia organiczne, Stężenie robocze 0,5%, efekt myjący od momentu zanurzenia narzędzi a optymalny w czasie 5 minut, zależne od stopnia zanieczyszczenia wyrobu medycznego, neutralne pH roztworu, wysoka tolerancja materiałowa, Rozpuszcza struktury biofilmu, Środek niepieniący się. Jest dobrze wypłukiwany oraz nie wymaga stosowania środków neutralizujących w przypadku mycia maszynowego. Zachowuje aktywność w temperaturze 35 do 60 oC, w op. 5L z dołączoną pompką dozującą?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 Do części nr 33 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści do oceny czteroenzymatyczny skoncentrowany preparat o dobrych właściwościach bakteriostatycznych, udokumentowanych badaniami, stosowany do mycia narzędzi oraz sprzętu medycznego (w tym sprzętu termolabilnego). Preparat jest używany zarówno do mycia ręcznego oraz maszynowego (w myjkach ultradźwiękowych, półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów, Dzięki zawartości kompleksu enzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) doskonale usuwa wszystkie zanieczyszczenia organiczne, Stężenie robocze 0,5%, efekt myjący od momentu zanurzenia narzędzi a optymalny w czasie 5 minut, zależne od stopnia zanieczyszczenia wyrobu medycznego, neutralne pH roztworu, wysoka tolerancja materiałowa, Rozpuszcza struktury biofilmu, Środek niepieniący się. Jest dobrze wypłukiwany oraz nie wymaga stosowania środków neutralizujących w przypadku mycia maszynowego. Zachowuje aktywność w temperaturze 35 do 60 oC, w op. 1L z wbudowanym dozownikiem?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 2

Pytanie 1 Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji inwazyjnych i nieinwazyjnych wyrobów medycznych, wyrobów medycznych oraz wyposażenia oparty na bazie mieszaniny alkiloamin, czwartorzędowych związków amoniowych i środków powierzchniowo czynnych działający na B, F (*C.albicans*, *A.niger*),V (Noro, Adeno, Polio) w czasie do 5 min oraz Tbc (*M.terrae*, *M.avium*) do 15 min w opakowaniach a 1l ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści szybko działający spray do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych zawierający etanol, 2-propanol, oraz didecyldimetylopoli(oxyetyl) ammoniowy propionat o wysokiej kompatybilności materiałowej także z głowicami USG i innymi tworzywami sztucznymi o spektrum działania B, F (C.albicans, A.niger) – 30 sek, Tbc (M.avium, M.terrae) - 5 min, V (Noro, Adeno, Polio) - 1 min o statusie wyrobu medycznego w opakowaniach 750ml ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Pakiet 2 poz. 2,3,4

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia roztwór na bazie alkoholu przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nieinwazyjnych narzędzi medycznych, wyrobów medycznych zawierający 45 g propanol-1-ol i 30 g propan-2-ol o spektrum działania: B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (Adeno, Noro, MVA) - 1min w opakowaniach 1l ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem (poz. 2), 1l ze spryskiwaczem (poz.3) i 5l (poz.4)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Pakiet 5 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu o wysokiej kompatybilności materiałowej także z głowicami USG i innymi tworzywami sztucznymi o spektrum działania Bakterie (13727), Grzyby (13624- A.niger, C.albicans), Prątki (14348- M.terrae, M.avium), Wirusy (14476- Adeno, Noro, Polio), S (17126, 13704 - B. subtilis) do 1min. Testowane zgodnie z normą EN 16615 – „test czterech pól”. Możliwość stosowania w obecności pacjentów o wymiarach 20x20 w opakowaniach typu tuba 100szt (poz. 1) i wymiarach 20x20 w opakowaniach typu tuba 200szt (poz.2)

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Część 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gaziki niesterylne ze względu na zawartość alkoholu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz diocetan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia. Nie zawiera latexu. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji. Zarejestrowany jako produkt kosmetyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1:

Czy Zamawiający w Części 13 dopuści wyrób medyczny klasy IP?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie2: Dotyczy umowy:

Prosimy o dopisanie do §6 treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada w zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. lub Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw spowodowanego znacznymi zaległościami Zamawiającego na rzecz Wykonawcy, przy czym wstrzymanie dostaw nie nastąpi w skutek opóźnień do 14 dni od daty upływu pierwotnego terminu zapłaty. lub W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wartości netto faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 5

Pytanie 1 Część 12, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazika nasączonego wyłącznie 70% alkoholem izopropylowym.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 2 Część 12, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików w rozmiarze 65x30 mm.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 3 Część 13, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazika nasączonego wyłącznie 70% alkoholem izopropylowym.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 4 Część 13, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazika w rozmiarze 160 x 100 mm.

Odpowiedź: TAK

Pytanie 5 Część 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza gaziki pakowane po 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem opakowań w formularzu cenowym?

Odpowiedź: TAK

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 Część 20 poz. 1, 2, 3, 4 i 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny tiksotropowego żelowego hypoalergicznego preparatu o neutralnym dla skóry pH aktualnie stosowanego w Państwa placówce o nazwie Chemisept Gel. Preparat na bazie alkoholu etylowego (72,5g/100g) oraz alkoholu izopropylowego (7,5g/100g), bez zawartości barwników, dodatkowych substancji zapachowych, chlorheksydyny, biguanidu i pochodnych fenolowych do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o szerokim spektrum mikrobójczym: B(MRSA), F, Tbc (M.Avium i M.Terrae), V(Noro, Adeno i Polio) w czasie do 30 sekund. Skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami wykonanymi zgodnie z normami: PN-EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 1275, EN 14348, EN 1447. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą PN-EN 12791 w czasie 90 sekund

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 7

Pytanie 1

W związku z wycofaniem przez producenta produktu opisanego w Części nr 26 poz. 12, prosimy o dopuszczenie równoważnych chusteczek, o zapachu tea tonic, skład: etanol, propan-2-ol, spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615, spełniające pozostałe wymagania zawarte w swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podoląć tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 8

Pytanie 1 CZĘŚĆ 2 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma, rota) – 1 minuta, możliwość poszerzenia spektrum o Tbc – 15 min. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz pianowy, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Poz.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, niskoalkoholowy preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Spektrum działania: B, F (c. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma, HIV, HBV, HCV, noro) – 1 minuta, Tbc (m.terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 1L. po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Poz.3

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, niskoalkoholowy preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Spektrum działania: B, F (c. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma, HIV, HBV, HCV, noro) – 1 minuta, Tbc (m.terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 1L.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Poz.4

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, niskoalkoholowy preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących, jest skuteczny zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 minuty. Skład: 100 g preparatu zawiera: 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (94% w/w). Spektrum działania: B, F (c. albicans), V(BVDV, Vaccinia, rota, polyoma, HIV, HBV, HCV, noro) – 1 minuta, Tbc (m.terrae) – 5 minut. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny, opakowanie a 5L.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 CZĘŚĆ 5 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendację co do stosowania do głowic USG: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV, posiadające dobą tolerancję materiałową. Spektrum potwierdzone badaniami: B- EN 13727, F(c. albicans)- EN 13624 V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta, Tbc – EN 14348 – 15 min. Chusteczki w rozmiarze 20 x 20 cm, pakowane po 200 szt. Wyrób medyczny, opakowanie typu BOX.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 Poz.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych. Produkt o doskonałej kompatybilności materiałowej (możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony) Chusteczki w rozmiarze 20 x 20 cm wykonane z włókniny typu PET o gramaturze 50 g/m2, nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B - EN 13727, F (C. ALBICANS) – EN 13624, TBC (M. TERRAE) - EN14348, V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40)– zgodnie z wytycznymi DVV/RKI,(noro, rota) – EN 14476 w czasie do 5 minut z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno. Wyrób medyczny, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7 CZĘŚĆ 11 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie octenidyny stosowany przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, punkcjami, biopsjami, iniekcjami, zdejmowaniem szwów, opatrywaniem ran. Czas dezynfekcji przed iniekcjami i pobieraniem krwi na 15 sekund, przed punkcjami na 60 sekund. Preparat gotowy do użycia, skład: dichlorowodorek 0.10 g, 1-propanol 30.00 g, 2-propanol 45.00 g, substancje pomocnicze: woda oczyszczona. Spektrum:B, Tbc, F(Candida albicans) oraz dermatofity (jak Trichophyton mentagrophytes, Trichophyton rubrum oraz Microsporum gypseum), wirusobójczo, m. in. na HIV, wirusa zapalenia wątroby typu B, adenowirusy oraz wirusa herpes simplex. Produkt leczniczy, opakowanie 250 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 CZĘŚĆ 14 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści preparat do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, o delikatnej formule pielęgnacyjnej (oliwa z oliwek i gliceryna), bez barwników i substancji zapachowych, nie wymagający splukiwania. Wykazuje działanie bakteriobójcze (włączając szczepy Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), drożdżakobójcze (C. albicans) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 CZĘŚĆ 15 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody przeznaczony do jednorazowego użytku. Produkt gotowy do użycia, nasączony środkiem myjącym bez substancji zapachowych i barwników, czepek nie wymaga splukiwania, zawiera w składzie między innymi: wodę, alaninę glicerynę oraz oktenidynę. Czepek można stosować w temperaturze pokojowej lub podgrzewać w kuchenie mikrofalowej (maksymalnie 20 sek / 600 W). Kosmetyk, opakowanie 1 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 CZĘŚĆ 16 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki typu rękawica do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody.. Oferowany produkt myje i pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie m.in. dichlorowodorek oktenidyny, alantoinę. Produkt utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację. Produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Kosmetyk, opakowanie handlowe zawiera 10 sztuk myjek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

Odpowiedź: Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 11 CZĘŚĆ 17 Poz.1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako lek, o potwierdzonej skuteczności i obszarze zastosowania

Odpowiedź: tak.

Pytanie 12 CZĘŚĆ 23 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia produkt przeznaczony do dezynfekcja wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Skład: 100g preparatu zawiera: 0,10g kwasu nadoctowego, inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze. Oferowany produkt jest roztworem gotowym do użycia,

zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Możliwość kontroli produktu paskami testowymi. Spektrum: B, F, Tbc, V, S (c. difficile - EN13704, B. Subtilis – EN 14347)- w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 5L

Odpowiedź: Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 Poz.3

Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat (amylaza, lipaza, proteza) o neutralnym pH do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestetycznego. Oferowany produkt posiada doskonale właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Mycie przy normalnym zanieczyszczeniu w stężeniu 0,5%-1% w czasie 3 minuty. Produkt może być stosowany w myjkach ultradźwiękowych. Wyrób medyczny opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 CZĘŚĆ 25 Poz.1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Skład: 100g preparatu zawiera: etanol - 45g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecyldimetyloamoni - 0,25g. Spektrum: B, F, Tbc, V(polio, adeno, BVDV, Vaccinia, noro, rota) w czasie do 30s. Wyrób medyczny, opakowanie 1l ze spryskiwaczem

Odpowiedź: Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Dot. wzór umowy §5 pkt. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rezygnację z zapisu wzoru umowy w §5 pkt. 2

„2. Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego.”

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Dot. części nr 29 oraz części nr 30

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Dot. części nr 29 oraz części nr 30

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywności wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Dot. części nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m3?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5 Dot. części nr 30

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m3?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Dot. części nr 29 oraz części nr 30

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 Dot. części nr 29 oraz części nr 30

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 8 Dot. części nr 29

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,005\%$ srebra?

Odpowiedź: tak.

Dotyczy Pakietu nr 2:

Pytanie 1 Dot. poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie mieszaniny alkoholi, w tym propanolu, z pochodną biguanidyny, o skuteczności bójczej wobec B, HIV/HBV/HCV – 3- sek., F (C. albicans) w 1 min., Tbc (M. terrae) i Noro w 5 min., konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l, z odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Dot. poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie nadtlenu wodoru, kwasu salicylowego i związków powierzchniowo-czynnych, wykazujący skuteczność bójczą wobec B, V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 5 minut, F, Tbc w czasie 15 minut?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Dot. Poz. 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający propanol i etanol, skuteczny wobec B, Tbc, F, V (Polio, Adeno i Noro) w czasie 1 min., w opakowaniach 750 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając do pełnych opakowań w górę (poz. 2 i 3) i 5L (poz. 4)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 Dot. poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie etanolu i propan-2-ol-u wykazujący skuteczność bójczą wobec B w czasie 30sekund, prątki gruźlicy (M.terrae) 5 minut, F (C.albicans) 1 minuta, V(HIV,HBV,HCV, Vaccinia)30 sekund, Noro w 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach 1L, po przeliczeniu ilości i 5L (poz. 4)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 3:

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o skuteczności B, Y (C.albicans), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes) konfekcjonowany w opakowaniach 5L, po odpowiednim przeliczeniu ilości?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający ma wkalkulować w cenę pompę dozującą do preparatu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu 4 :

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, skuteczny w stężeniu 0,5% - 5 min., konfekcjonowany w opakowania o pojemności 5l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany preparat wykazywał skuteczność wirusobójczą zgodnie z obowiązującą normą EN 17111?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 5:

Pytanie 9

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny chusteczki zawierające minimalną dopuszczalną zawartości alkoholu w celu odparowania, w opakowaniach typu flow-pack po 100 sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, bakteriobójcze (w tym MRSA), grzybobójcze, wirusobójcze (HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, VRS, Polyoma, wirus grypy) w czasie 5 min., z możliwością rozszerzenia o Tbc i Rota, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny chusteczki zawierające minimalną dopuszczalną zawartości alkoholu, w rozmiarze 13x19cm, bakteriobójcze (w tym MRSA), grzybobójcze, wirusobójcze (HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, VRS, Polyoma, wirus grypy) w czasie 5 min., z możliwością rozszerzenia o Tbc i Rota, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści bezalkoholowe chusteczki w rozmiarze 25 x 20 cm, skuteczne wobec B i F (C. albicans) w 1 min., Tbc (M. bovis) w 2 min., HIV, HBV, HCV, Corona, Noro w 1 min., grzyby (A. brasiliensis) w 15 min., w opakowaniu po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania lub w rozmiarze 20 x 28 cm w op. flow – pack 200 szt?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści bezalkoholowe chusteczki w rozmiarze 25 x 20 cm, skuteczne wobec B i F (C. albicans) w 1 min., Tbc (M. bovis) w 2 min., HIV, HBV, HCV, Corona, Noro w 1 min., grzyby (A. brasiliensis) w 15 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 11:

Pytanie 13

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat na bazie etanolu, o statusie produktu biobójczego, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 19:

Pytanie 14 Dotyczy poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowany preparat miał możliwość stosowania przez dzieci i kobiety w ciąży?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 15 Dotyczy poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 0,5L, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 20:

Pytanie 17 Dotyczy poz. 1-5:

Czy mając na uwadze obowiązujące w Polsce wytyczne Światowej Organizacji Zdrowia (WHO) rekomendujące stosowanie do dezynfekcji rąk etanolu lub izopropanolu Zamawiający dopuści zarówno preparaty na bazie etanolu jak i preparaty na bazie izopropanolu, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 Dotyczy poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk, na bazie alkoholu etylowego – 72% (720mg/g), z dodatkiem alkoholu izopropylowego, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 Dotyczy poz. 3

W sytuacji gdy opakowania 500ml nie będą pasowały do uchwytów nalożkowych będących w posiadaniu Zamawiającego, zwracamy się z prośbą o podanie wymaganej ilości wieszaków nalożkowych aby można było skalkulować cenę preparatu.

Odpowiedź: 400 sztuk.

Dotyczy Pakietu nr 23:

Pytanie 20 Dotyczy poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat dwuczęściowy, opakowanie: baza 4,80l + aktywator 200ml, o spektrum w 5 min. B, Tbc, V, F i S – warunki czyste (wg procedury do dezynfekcji wysokiego poziomu narzędzia i endoskopy muszą być uprzednio umyte); o aktywności 15 dni, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 21 Dotyczy poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści paski w opakowaniu po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 22 Dotyczy poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza), spełniający wszystkie wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający dopuści produkty kompatybilne ze sobą, co zostanie potwierdzone oświadczeniem producenta danego produktu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 25:

Pytanie 24

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie mieszaniny alkoholi, w tym propanolu, z pochodną biguanidyny, o skuteczności bójczej wobec B, HIV/HBV/HCV – 3- sek., F (C. albicans) w 1 min., Tbc (M. terrae) i Noro w 5 min., konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy, na bazie propanolu i etanolu, skuteczny wobec B, Tbc i F – 1 min., V (Polio, Adeno i Noro) – 30 sek., w opakowaniach 750 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając do pełnych opakowań w górę, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 27:

Pytanie 26

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści krem typu O/W zawierający w swoim składzie воск pszczeli, kwas hialuronowy, kolagen, elastynę oraz kompleks witamin C, E, F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Dotyczy Pakietu nr 33:

Pytanie 27 Dotyczy poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu **Enzymex LD** o parametrach zgodnych z załączoną ulotką?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytania do umowy:

Pytanie 28

Czy Zamawiający zmieni § 6 ust.7 nadając mu treść:

Zamawiający ma prawo potrącać kary umowne z wynagrodzenia Wykonawcy, z zastrzeżeniem przepisów wyłączających taką możliwość.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 9 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 11

Pytanie 1 Część 3

Prosimy o dopuszczenie do ceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania po 5L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 4

Prosimy o dopuszczenie do ceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania po 5L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Część 14

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do kąpieli skóry pacjenta przed operacjami i zabiegami chirurgicznymi – zawierający roztwór chloreksydyny . Płyn posiada neutralne pH dla skóry, zawiera środki zmiękczające i nawilżające, które odżywiają skórę głowy bez podrażnienia. Zakres działania: B (w tym MRSA), grzyby w czasie 1min. Produkt biobójczy. Opakowanie 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Część 17

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowania po 200ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 12

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie 11 dopuści preparat alkoholowy, gotowy do użycia, bezbarwny, przeznaczony do odkażania skóry przed iniekcjami, zakładaniem wkłuc centralnych, pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami, do dezynfekcji zewnętrznych elementów wkłuc centralnych i obwodowych, zawierający 70% alkohol izopropylowy i 2% roztwór chlorheksydyny, skuteczny na bakterie, grzyby, wirusy do 1 min, produkt biobójczy, opakowanie butelka z atomizerem 250ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2.

Czy Zamawiający w pakiecie 15 dopuści czepek do mycia włosów na sucho bez użycia wody. Wyrób medyczny, zawierający substancje odżywiające skórę głowy witaminę E, opakowanie pojedyncze całkowicie izolowane zamknięcie umożliwiające podgrzewanie w kuchence mikrofalowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający w pakiecie 16 dopuści produkt w postaci chusteczek spełniający zapisy SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 dopuści preparat alkoholowy, gotowy do użycia, bezbarwny, przeznaczony do odkażania skóry przed iniekcjami, zakładaniem wkłuc centralnych, pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami, do dezynfekcji zewnętrznych elementów wkłuc centralnych i obwodowych, zawierający 70% alkohol izopropylowy i 2% roztwór chlorheksydyny, skuteczny na bakterie, grzyby, wirusy do 1 min, produkt biobójczy, opakowanie butelka z atomizerem 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 13

Dotyczy zapisów SWZ:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Umowy - § 6:

Pytanie 3 §6 ust 1

Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,5% na 0,1% oraz o wykreślenie wyrażenia „dzień zwłoki” dodanie wyrażenia: „dzień roboczy zwłoki”.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 §6 ust 2

Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 0,5% na 0,1% oraz o wykreślenie wyrażenia „dzień zwłoki” dodanie wyrażenia: „dzień roboczy zwłoki”.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 §6 ust 4

Wykonawca wnosi o dokonanie zmian wysokości kar umownych, tj. zamiast 10 % na 2%. Obecne kary umowne są rażąco wysokie i niewspółmiernie do przedmiotu umowy ujętowane.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 §6 ust 3

Wykonawca wnosi o dodanie wyrażenia: „10 dni roboczych”.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne – część 34:

Pytanie 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w cz. 34, lp. 2 roztworu do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu w myjni dezynfektorze Medivators ISA, o aktywności sporobójczej, prątkobójczej, wirusobójczej, grzybobójczej, przeznaczonego do automatycznego mycia i dezynfekcji endoskopów oraz urządzeń medycznych zarówno inwazyjnych, a także nieinwazyjnych, zawierającym w swoim składzie m.in. kw. nadctowy, kw. octowy, nadtlenek wodoru, wodorotlenek sodu oraz składniki obojętne (stabilizatory, bufony, środki antykorozyjne), spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: tak.

W związku z powyższym, Zamawiający działając zgodnie z art. 286 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: 03/10/2022r. Godz. 12:00

Termin otwarcia ofert: 03/10/2022r. Godz. 13:00

Termin związania z ofertą : 01/11/2022r.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania oraz zmiany SWZ zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl. Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 32/TP/MN/2022 z dnia 21/03/2022r.

Z poważaniem,
Adam Szałanda
DYREKTOR
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach