

**SZPITAL WOJEWÓDZKI**  
*im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego*  
Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża  
DZIAŁ ZAOPATRZENIA TRANSPORTU I MAGAZYNÓW  
SEKCJA ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
NIP 718-16-89-321    REGON 450665024  
fax 86 47 33 210    tel. centr. 86 47 33 268

e – mail: [przetargi@szpital-lomza.pl](mailto:przetargi@szpital-lomza.pl)    [www.szpital-lomza.pl](http://www.szpital-lomza.pl)

Znak sprawy: ZT-SZP-226/01/22/2018

21.06.2018 r.

**Do wszystkich zainteresowanych**

***Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup i dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/22/2018***

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) przekazuje w załączeniu wnioski o wyjaśnienie treści SIWZ wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ:

**Pytanie nr 1**

Ze względu na bezpieczeństwo Zamawiającego oraz w celu uniknięcia zaoferowania produktów ze źródeł nieautoryzowanych przez producentów oferowanych produktów, prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oferowane produkty powinny być opatrzone oryginalną etykietą w języku polskim, zgodną z numerami katalogowymi produktu oraz nazwą podmiotu wprowadzającego dany produkt na teren Rzeczypospolitej Polskiej.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 2**

**Pakiet nr 1, poz. 1**

Czy wskazany czas działania dezynfekcji higienicznej rąk (30sek.) odnosi się również do wymaganego spektrum wg metodologii najnowszej normy EN 14885 z roku 2015 dla obszaru medycznego; czyli dla bakterii EN 13727 lub EN 12791, dla prątków gruźlicy wg metodologii normy EN 14348, dla grzybów wg metodologii normy EN 13624, dla wirusów wg metodologii normy EN 14476 (wobec Polio-, Adeno-, Norowirusa)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagany zakres norm zawartych w normie PN-EN 14885 i je podtrzymuje, dla wirusów zamawiający dopuszcza nie wymaga badań w zakresie Norowirusa wg metodologii normy EN 14476. Pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 3**

**Pakiet nr 1, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający drożdżobójczo wobec *C. albicans* w czasie 15 sekund wg normy EN 13624; bakterio-, prątko-, wirusobójczość w czasie do 30 sekund wg metodologii najnowszej normy EN 14885 z roku 2015 dla obszaru medycznego.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza do oceny preparat działający drożdżobójczo wobec *C. albicans* w wymaganym czasie wg normy 13624**

**Pytanie nr 4**

**Pakiet nr 1, poz. 1, 2 i 3**

Prosimy o dopuszczenie opakowania zbiorczego gwarantującego nienaruszalność zawartości opakowania jednostkowego wyposażonego w nakrętkę z klipssem.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zabezpieczenie w opakowaniach zbiorczych gwarantujące nienaruszalność zawartości opakowania jednostkowego wyposażonego w nakrętkę z klipssem.**

**Pytanie nr 5**

**Pakiet nr 1, poz. 1, 2**

Czy poświadczenie o dostosowaniu butelek do systemu dozowania istniejącego w szpitalu powinno być potwierdzone przez producenta istniejącego w szpitalu systemu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o podanie producenta systemu dozowania oraz nazwę systemu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 6**

**Pakiet nr 9 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w spektrum B, F (C. albicans), Tbc , V (HIV, HBV, HCV, rota, adeno) w wymaganym przez Zamawiającego czasie, posiadający badania kliniczne potwierdzające jego bezpieczne zastosowanie na oddziałach pediatrycznych – preparat obecnie stosowany w Państwa szpitalu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w. asortymentu. Pozostałe wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 7**

**Pakiet nr 9 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w spektrum B, F (C. albicans), Tbc , V (HIV, HBV, HCV, rota, adeno, papova) w wymaganym przez Zamawiającego czasie, posiadający badania kliniczne potwierdzające jego bezpieczne zastosowanie na oddziałach pediatrycznych – preparat obecnie stosowany w Państwa szpitalu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w. asortymentu. Pozostałe wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 8**

**Pakiet nr 10, poz. 1 i 2**

Prosimy o potwierdzenie, że przedstawione protokoły z badań potwierdzających skuteczność biobójczą oferowanego produktu, powinny odnosić się ściśle do preparatu o nazwie handlowej zawartej w ofercie złożonej przez Wykonawcę.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 9**

**Pakiet nr 10, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w warunkach brudnych wobec: B, F, Tbc, S (C. difficile) do 5 minut (wg metodyki normy EN 16615), V (wirusy osłonione wg. RKI, oraz adenowirus, polyoma w czasie do 1 minuty wg DVV 2008r).

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w. asortymentu. Pozostałe wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 10**

**Pakiet nr 10, poz. 1**

Czy ze względu na zastosowanie do wyrobów medycznych o dużej wrażliwości jak i na wymaganą możliwość zastosowania oferowanego produktu w obecności pacjentów, na oddziałach noworodkowych i dziecięcych, oferowane chusteczki powinny być nasączone substancją nie sklasyfikowaną jako niebezpieczna tj. nie posiadająca w karcie charakterystyki oznaczeń wskazujących rodzaje zagrożenia przewidziane w rozporządzeniu CLP?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 11****Pakiet nr 10, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie opinii producenta odnośnie zastosowania na oddziałach neonatologicznych ze wskazaniem (ze względów bezpieczeństwa tak wrażliwej grupy jaką są noworodki) na spłukanie powierzchni z którą po zastosowaniu preparatu mogłaby mieć kontakt z noworodkami.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza przedstawienie opinii producenta odnośnie zastosowania na oddziałach neonatologicznych. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 12****Pakiet nr 10, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w spektrum: B, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (osłonięte łącznie z HBV, HCV, HIV) w czasie 30sek. wg RKI, Tbc w czasie 5 minut. Rozmiar chusteczki 13x24,5cm w op. 90szt. Chusteczki o nazwie Incides N - obecnie stosowane w szpitalu – nasączone preparatem posiadającym badania kliniczne potwierdzające jego bezpieczne zastosowanie na oddziałach pediatrycznych.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w. asortymentu. Pozostałe wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 13****Pakiet nr 11**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w warunkach brudnych wobec: B, F, Tbc, S (C. difficile) do 5 minut (wg metodyki normy EN 16615), V (wirusy osłonięte wg. RKI, oraz adenowirus, polyoma w czasie do 1 minuty wg DVV 2008r).

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w. asortymentu. Pozostałe wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 14****Pakiet nr 11**

Prosimy o potwierdzenie, że przedstawione protokoły z badań potwierdzających skuteczność biobójczą oferowanego produktu, powinny odnosić się ściśle do preparatu o nazwie handlowej zawartej w ofercie złożonej przez Wykonawcę.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 15****Pakiet nr 11**

Prosimy o dopuszczenie opinii producenta odnośnie zastosowania na oddziałach neonatologicznych ze wskazaniem (ze względów bezpieczeństwa tak wrażliwej grupy, jaką są noworodki) na spłukanie powierzchni, z którą po zastosowaniu preparatu mogłaby mieć kontakt z noworodkami.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza przedstawienie opinii producenta odnośnie zastosowania na oddziałach neonatologicznych. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 16****Pakiet nr 11**

Czy ze względu na zastosowanie do wyrobów medycznych o dużej wrażliwości jak i na wymaganą możliwość zastosowania oferowanego produktu w obecności pacjentów, na oddziałach noworodkowych i dziecięcych, oferowane chusteczki powinny być nasączone substancją nie sklasyfikowaną jako niebezpieczna tj. nie posiadająca w karcie charakterystyki oznaczeń wskazujących rodzaje zagrożenia przewidziane w rozporządzeniu CLP?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 17**

**Pakiet nr 11**

Prosimy o potwierdzenie, że przedstawione protokoły z badań potwierdzających skuteczność biobójczą oferowanego produktu, powinny odnosić się ściśle do preparatu o nazwie handlowej zawartej w ofercie złożonej przez Wykonawcę.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 18**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wyjaśnia, że w przypadku ułamkowej ilości opakowań należy opakowanie zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.**

**Pytanie nr 19**

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w litrach, litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Odpowiedź**

**Ceny jednostkowe należy podać dwa miejsca po przecinku.**

**Pytanie nr 20**

Prosimy o wyjaśnienie czy w formularzu cenowym, w kolumnie „cena jedn. netto” należy podać cenę za opakowanie czy podaną jednostkę miary?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wyjaśnia, że w kolumnie „cena jedn. netto” należy podać cenę za podaną jednostkę miary.**

**Pytanie nr 21**

**Pakiet 1 pozycja 1** – Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który posiada badania kliniczne w zakresie tolerancji dermatologicznej dotyczącej niewywoływania dermatologicznych reakcji niepożądanych podczas stosowania produktu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga zaoferowanie produktu posiadającego badania kliniczne w zakresie tolerancji dermatologicznej dotyczącej niewywoływania dermatologicznych reakcji niepożądanych podczas stosowania produktu. Pozostałe wymogi SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 22**

**Pakiet 1 pozycja 1** - Prosimy o odstąpienie od wymogu określania wartości pH w produktach zawierających substancje alkoholowe. Ze względu na specyficzny skład chemiczny w produktach z zawartością alkoholu nie jest możliwe określenie dokładnej wartości pH.

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagania i je podtrzymuje.**

**Pytanie nr 23**

**Pakiet 1 pozycja 1** – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający pod określeniem „F” rozumie skuteczność minimum wobec „Candida albicans”.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza do oceny preparat działający drożdżobójczo wobec C. albicans w wymaganym czasie wg normy 13624.**

**Pytanie nr 24**

**Pakiet 1 pozycja 2** - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który posiada badania kliniczne w zakresie tolerancji dermatologicznej dotyczącej niewywoływania dermatologicznych reakcji niepożądanych podczas stosowania produktu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza nie wymaga zaoferowanie produktu posiadającego badania kliniczne w zakresie tolerancji dermatologicznej dotyczącej niewywoływania dermatologicznych reakcji niepożądanych podczas stosowania produktu. Pozostałe wymogi SIWZ bez zmian.**

**Pytanie nr 25**

**Pakiet 1 pozycja 3** - Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu w opakowaniu z oryginalną, fabrycznie zamontowaną pompką dozującą do każdego opakowania?

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagania i je podtrzymuje.**

**Pytanie nr 26**

**Pakiet 1 pozycja 1,2,3** - Zamawiający dla pakietu 1 oczekuje przeprowadzenia szkolenia z zakresu higieny rąk przez audytorów wiodących WHO – Prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował ten parametr na etapie oceny ofert. Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty certyfikatów dla audytorów wiodących wydanych przez jednostki notyfikowane z ramienia WHO?

**Odpowiedź**

**Zamawiający oczekuje potwierdzenia w ofercie przeprowadzenia szkoleń z zakresu higieny rąk przez audytorów wiodących WHO.**

**Pytanie nr 27**

**Pakiet 2 pozycja 1** - Czy Zamawiający wymaga żeby zaoferowany produkt posiadał potwierdzenie spektrum działania w CHPL?

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagania i je podtrzymuje.**

**Pytanie nr 28**

**Pakiet 2 pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy do odkażania pola operacyjnego. Produkt bezjodowy, barwiony łatwo zmywalnymi barwnikami, gotowy do użycia, zarejestrowany jako produkt leczniczy, o spektrum działania potwierdzonym w CHPL na: bakterie Gram-dodatnie (gronkowce, w tym MRSA; paciorkowce), bakterie Gram-ujemne (w tym *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Proteus mirabilis*, *Klebsiella pneumoniae* oraz *Enterobacter cloacae*) i mykobakterie (w tym *Mycobacterium tuberculosis*), grzyby tj. m.in. na drożdżaki (w tym *Candida albicans*) i dermatofity (w tym *Trichophyton mentagrophytes* oraz *Microsporum gypseum*). Produkt działa wirusobójczo na wirusy, m.in. HIV-1, wirus zapalenia wątroby typu B, rotawirusy, adenowirus typ 2, herpes. Czas działania - 15 sekund przed zastrzykami i pobieraniem krwi, 60 s- przed punkcjami.

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagania i je podtrzymuje.**

**Pytanie nr 29**

**Pakiet 3 pozycja 1** – Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu leczniczego na bazie ocenidyny o spektrum działania potwierdzonym w CHPL na: bakterie (łącznie z *Chlamydia* i *Mycoplasma*), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (*Trichomonas*), wirusy (*Herpes simplex*, inaktywuje HBV i HIV).

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza produkt o zaproponowanych parametrach. Pozostałe wymagania pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 30**

**Pakiet 5** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy, o przedłużonym działaniu, bez zawartości jodu, przeznaczony do odkażania skóry przed iniekcjami, pobieraniem krwi, szczepieniami, nie powodujący podrażnienia skóry. Produkt leczniczy o spektrum potwierdzonym w CHPL na: bakterie Gram-dodatnie (gronkowce, w tym MRSA; paciorkowce), bakterie Gram-ujemne (w tym *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Proteus mirabilis*, *Klebsiella pneumoniae* oraz *Enterobacter cloacae*) i mykobakterie (w tym *Mycobacterium tuberculosis*), grzyby tj. m.in. na drożdżaki (w tym *Candida*

albicans) i dermatofity (w tym Trichophyton mentagrophytes oraz Microsporum gypseum). Produkt działa wirusobójczo na wirusy, m.in. HIV-1, wirus zapalenia wątroby typu B, rotawirusy, adenowirus typ 2, herpes. Czas działania - 15 sekund przed zastrzykami i pobieraniem krwi.

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagania i je podtrzymuje.**

**Pytanie nr 31**

**Pakiet 6 pozycja 1** - Prosimy o wyjaśnienie czy w wymaganym spektrum działania pod pojęciem F – Zamawiający ma na myśli pełne działanie grzybobójcze tzn. drożdże i pleśnie?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga działania grzybobójczego, według norm zawartych w normie PN-EN 14885. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 32**

**Pakiet 6 pozycja 1** – Prosimy o dopuszczenie do oceny wydajnego koncentratu do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych o następującym składzie: chlorek didecyloдимetyloamoniowy 50 g/kg, biguanid poliheksametylenowy 50 g/kg, N-(3-aminopropyl)- N-dodecylopropano-1,3-diaminę 20 g/kg. Pozostałe składniki: octan kokopropylenodi-amino-guanidyny, etoksyłowane alkohole C12-15 liniowe i rozgałęzione. Spektrum: B(EN 14561), F(En 14562), Tbc ( EN 14348), V(BVDV, Vaccinia, Rota) – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI, w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuści oferowany produkt. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 33**

**Pakiet 6 pozycja 1** - Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

**Odpowiedź**

**Zamawiający odstępuje od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 34**

**Pakiet 8 pozycja 1** - Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na opisane zastosowanie „oddziały kuchenne” - Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako produkt biobójczy? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością.

**Odpowiedź**

**Zamawiający odstępuje od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 35**

**Pakiet 9 pozycja 1 i 2** – W związku z tym, że Zamawiający wymaga aby oferowane produkty posiadały „status wyrobu medycznego o wysokiej tolerancji materiałowej” – Prosimy o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował ten parametr na etapie oceny ofert. Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty badań laboratoryjnych potwierdzających kompatybilność materiałową z np. stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wymaga dołączenia do oferty badań laboratoryjnych potwierdzających kompatybilność materiałową. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 36**

**Pakiet 9 pozycja 2** – Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu o spektrum: B (EN 13727), F(c. albicans – EN 13624) V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma, rota –zgonie z wytycznymi DVV/RKI) – 1 minuta, Tbc (EN-14348) – 15 minut.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 37**

**Pakiet 10 pozycja 1** – Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu o spektrum: B (EN 13727), F(c. albicans –EN 13624) V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma, rota –zgonie z wytycznymi DVV/RKI) – 1 minuta, Tbc (EN-14348) – 15 minut.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 38**

**Pakiet 10 pozycja 2** –Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek w rozmiarze 13cmx22 cm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 39**

**Dotyczy pakietu 7**

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 7 pozycji 1 na zaferowanie preparatu w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę) zanieczyszczonych materiałem biologicznym, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, przy stężeniu roztworu roboczego 5%, będącego wyrobem medycznym klasy IIb, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu o w/w. parametrach. Pozostałe wymogi SIWZ pozostawia bez zmian**

**Pytanie nr 40**

**Dotyczy pakietu 7**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 1 wymaga, aby zaferowany preparat nie zawierał związków uwalniających aktywny tlen, kwas nadoctowy ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymogi SIWZ pozostawia bez zmian**

**Pytanie nr 41**

**Dotyczy Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający w poz. 1 oczekuje preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk wykazującego działanie bójcze wobec B, Tbc, F, V (w tym Polio, Adeno, Noro) w czasie do 30 sek. zgodnie z normą PN EN 1500 „Higieniczna dezynfekcja rąk”?

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wymagany zakres norm zawartych w normie PN-EN 14885 i je podtrzymuje, dla wirusów zamawiający dopuszcza nie wymaga badań w zakresie Norowirusa wg metodologii normy EN 14476. Pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.**

**Pytanie nr 42**

**Dotyczy Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający w poz. 3 może określić wymaganą wielkość opakowania preparatu do pielęgnacji rąk?

**Odpowiedź**

**Zamawiający określił w SIWZ wielkość opakowania preparatu.**

**Pytanie nr 43**

**Dotyczy Pakietu nr 5:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o statusie produktu biobójczego lub wyrobu medycznego?

**Odpowiedź**

Zamawiający określił wymagania preparatu w SIWZ i je podtrzymuje.

**Pytanie nr 44****Dotyczy Pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 13cm x 19cm o spektrum działania B, F- V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1- w czasie do 5minut oraz Tbc (M. terrae) i rota w czasie do 15 minut?

**Odpowiedź**

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

**Pytanie nr 45****Dotyczy Pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny chusteczki w opakowaniu po 48 szt., spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuści oferowany produkt. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

**Pytanie nr 46****Dotyczy Pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny chusteczki z minimalną dopuszczalną zawartością alkoholu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

**Pytanie nr 47****Dotyczy Pakietu nr 13:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat z zawartością chlorku benzylo-C12-14-alkilodimetylowego, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zmawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 48**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści preparat działający na grzyby – C. Albicans wg normy EN 1275 spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający określił wymagania w SIWZ i je podtrzymuje.

**Pytanie nr 49**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 oraz 2 uzna jako podwójne zabezpieczenie w nakrętce – nakrętkę z „dziubkiem” uniemożliwiającą po otwarciu rozlanie zawartości płynu (butelka po otwarciu nakrętki posiada kolejne zabezpieczenie tj. wypełnienie z otworem o średnicy zaledwie ok. 1- 2 mm)?

**Odpowiedź**

Zamawiający określił w SIWZ wymóg zabezpieczenia gwarantującego nieotwieranie preparatu przed użyciem.

**Pytanie nr 50**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie 6 poz. 1 oraz w Pakiecie 7 poz. 1 pod pojęciem działania „F”? Czy Zamawiający wymaga działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans czy ma to być jedynie działanie drożdżobójcze czyli aktywności wobec C. Albicans?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga działania grzybobójczego, według norm zawartych w normie PN-EN 14885. Pozostała wymogi zgodne z SIWZ.

**Pytanie nr 51**



Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie Pakiecie 6 poz. 1 oraz w Pakiecie 7 poz. 1 pod pojęciem działania „Tbc”? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga działania prątkobójczego, według norm zawartych w normie PN-EN 14885. Pozostała wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 52**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający Pakiecie 6 poz. 1 oraz w Pakiecie 7 poz. 1 pod pojęciem działania „V” wymaga działania na wirusa Polio, Adeno i Noro tj wg obecnych wymogów Normy EN 14885 - EN 14476? Obecnie obowiązująca Norma EN 14885 wymaga dla udowodnienia pełnego działania wirusobójczego skuteczności wirusobójczej w oparciu o trzy organizmy testowe tj wirus Adeno, Polio i Noro.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza działanie wirusobójcze, według norm zawartych w normie PN-EN 14885. Pozostała wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 53**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 6 poz. 1 oraz w Pakiecie 7 poz. 1 preparat przebadany na M. Terrae + M. Avium wg normy EN 14348?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuści oferowany produkt. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 54**

Prosimy o odstąpienie od wymogów posiadania badań potwierdzających możliwość użycia preparatu do mycia i dezynfekcji w Oddziale Neonatologicznym w Pakiecie 6 poz. 1 oraz w Pakiecie 9 poz. 1 oraz 2 oraz Pakiet 10 poz. 1 oraz 2 , gdyż wg obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych jedynymi badaniami obligatoryjnymi i dopuszczającymi wyroby medyczne są badania potwierdzające bójczość preparatu. Obecny zapis znacznie ogranicza konkurencję i nie pozwala ubiegać się o zamówienie szerszemu gronu oferentom. Czy Zamawiający uzna zatem oświadczenie producenta preparatu o możliwości stosowania preparatu do mycia i dezynfekcji w oddziale neonatologicznym za wiążące. Pragniemy podkreślić, że żadna ustawa czy rozporządzenie nie nakazuje odrębnych badań w tym zakresie.

**Odpowiedź**

**Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania badań potwierdzających możliwość użycia preparatu do mycia i dezynfekcji w Oddziale Neonatologicznym, wymagając oświadczenia producenta w tym zakresie. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 55**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający Pakiecie 7 poz. 1 dopuści preparat działający na B, Tbc, F, V w czasie do 15 min zaś na S w czasie 30 minut?

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 56**

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie 7 poz. 1 Zamawiający wymaga preparatu o podwójnej rejestracji tj. zarejestrowanego jako wyrób medyczny oraz jako produkt biobójczy?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga rejestracji jako produkt biobójczy. Pozostałe wymogi SIWZ, bez zmian.**

**Pytanie nr 57**

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie 10 poz. 1 oraz 2 Zamawiający dopuści chusteczki w rozmiarze 13x20 cm spełniający wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 58**

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie 13 poz. 1 Zamawiający dopuści działanie na wirusa Polio, Adeno i Noro przebadany wg EN 14476? Obecnie obowiązująca Norma EN 14885 wymaga dla udowodnienia pełnego działania wirusobójczego skuteczności wirusobójczej w oparciu o trzy organizmy testowe tj wirus Adeno, Polio i Noro

**Odpowiedź:**

**Zmawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

#### **Pytanie nr 59**

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie 13 poz.1 Zamawiający dopuści preparat posiadający następujące oznaczenia w karcie charakterystyki:



**Odpowiedź:**

**Zmawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

#### **Pytanie nr 60**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie 13 poz.1 dopuści preparat dopuszczony do manualnego przygotowania endoskopów giętkich potwierdzą oświadczenie producenta preparatu oraz posiadający opinię firmy Vimex Endoscopy w zakresie tolerancji materiałowej?

**Odpowiedź:**

**Zmawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

#### **Pytanie nr 61**

##### **Pakiet 3**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Preparat do odkażania błon śluzowych w urologii, ginekologii itp. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 250 ml z atomizerem i 500 ml. Powyższy opis poprzez wymóg dostarczenie jedynie preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy zawęży konkurencję, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.**

#### **Pytanie nr 62**

##### **Pakiet 4**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Preparat do odkażania błon śluzowych w urologii, ginekologii itp. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu. Konfekcjonowanego w opakowaniach 500 ml. Powyższy opis poprzez wymóg dostarczenie jedynie preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy zawęży konkurencję, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania.

**Odpowiedź**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.**

**Pytanie nr 63**

Czy w pakiecie 10 pozycji 1 Zamawiający wymaga, aby preparat posiadał działanie wirusobójcze przeciwko wirusom Polio i Adeno?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanym działaniu wirusobójczym. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 64**

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 10 pozycji 1 na zaoferowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych m.in. głowic USG oraz powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę), niezawierających alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, o rozmiarze 115x220 mm, konfekcjonowanych w opakowaniach twardych po 450 sztuk chusteczek w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Opakowania z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem. Wyrób medyczny klasy IIb, do zastosowania w obszarze medycznym?

**Odpowiedź**

**Nie. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 65**

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 10 pozycji 1 na zaoferowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych m.in. głowic USG oraz powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę), niezawierających alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, o rozmiarze 200x300 mm, konfekcjonowanych w opakowaniach po 200 sztuk chusteczek w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Opakowania z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem. Wyrób medyczny klasy IIb, do zastosowania w obszarze medycznym?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuści oferowany produkt. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 66**

Czy w pakiecie 10 pozycji 2 Zamawiający wymaga, aby preparat posiadał działanie wirusobójcze przeciwko wirusom Polio i Adeno?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanym działaniu wirusobójczym. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

**Pytanie nr 67**

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 10 pozycji 2 na zaoferowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych m.in. głowic USG oraz powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę), niezawierających alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, o rozmiarze 115x220 mm, konfekcjonowanych w opakowaniach twardych po 450 sztuk chusteczek w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Opakowania z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem. Wyrób medyczny klasy IIb, do zastosowania w obszarze medycznym?

**Odpowiedź**

**Nie. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

**Pytanie nr 68**

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 10 pozycji 2 na zaoferowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych m.in. głowic USG oraz powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę), niezawierających alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, o rozmiarze 200x300 mm, konfekcjonowanych w opakowaniach po 200 sztuk chusteczek w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Opakowania z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem. Wyrób medyczny klasy IIb, do zastosowania w obszarze medycznym?

**Odpowiedź**

**Nie. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

### Pytanie nr 69

Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycji 1 wymaga, aby preparat posiadał działanie wirusobójcze przeciwko wirusom Polio i Adeno?

### Odpowiedź

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu o wskazanym działaniu wirusobójczym. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

### Pytanie nr 70

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 11 pozycji 1 na zaoferowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych m.in. głowic USG oraz powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę), niezawierających alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, o rozmiarze 115x220 mm, konfekcjonowanych w opakowaniach twardych po 450 sztuk chusteczek w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Opakowania z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem. Wyrób medyczny klasy IIb, do zastosowania w obszarze medycznym?

### Odpowiedź

**Nie. Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.**

### Pytanie nr 71

Czy Zamawiający pozwoli w pakiecie 11 pozycji 1 na zaoferowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych m.in. głowic USG oraz powierzchni (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę), niezawierających alkoholi i aldehydów, o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut, o rozmiarze 200x300 mm, konfekcjonowanych w opakowaniach po 200 sztuk chusteczek w przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań? Opakowania z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem. Wyrób medyczny klasy IIb, do zastosowania w obszarze medycznym?

### Odpowiedź

**Zamawiający dopuści oferowany produkt. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) dokonuje następującej zmiany treści SIWZ:

1. Rozdział XI ust. 1 SIWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Ofertę należy zaadresować zgodnie z opisem wskazanym w Rozdziale X SIWZ oraz złożyć w kancelarii Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego (pokój 235), Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża **do dnia 26 czerwca 2018 r. do godz. 10.00**. Godziny pracy kancelarii: od poniedziałku do piątku w godz. 7.30- 15.05.”

2. Rozdział XI ust. 4 SIWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„4. Otwarcie ofert jest jawne i nastąpi **w dniu 26 czerwca 2018 r. o godz. 11:00** w pokoju 210c, II piętro Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego, Al. Piłsudskiego 11, 18 – 404 Łomża.”

3. Zapis na stronie tytułowej SIWZ otrzymuje nowe brzmienie:

**„TERMIN SKŁADANIA OFERT: do dnia 26 czerwca 2018 r. do godz. 10.00  
TERMIN OTWARCIA OFERT: w dniu 26 czerwca 2018 r. o godz. 11.00”**

4. Rozdział X ust. 16 SIWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„16. Ofertę należy złożyć w nieprzeźroczystej, zamkniętej kopercie oznaczonej nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowanej w następujący sposób:

**Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego**

**Al. Piłsudskiego 11**

**18 – 404 Łomża**

oraz opisanej w następujący sposób:

**„Oferta na zakup i dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży  
znak sprawy: ZT-SZP-226/01/22/2018”**

**Nie otwierać przed dniem 26 czerwca 2018 r. godz. 11.00**

W związku z powyższą zmianą SIWZ, zmianie ulega pkt **IV.6.2) Ogłoszenia o zamówieniu** nr 573323-N-2018 z dnia 2018-06-14 r. i otrzymuje nowe brzmienie:

„IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:  
**Data: 2018-06-26, godzina: 10:00”**

**Pełnomocnik Dyrektora  
ds. administracyjno – inwestycyjnych  
mgr Aneta Gomółka - Siembora**