

ZT-SZP-226/01/48/2019

06.12.2019 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę chemicznych środków dezynfekcyjnych, antyseptycznych i myjących do stosowania w obszarze medycznym dla Szpitala Wojewódzkiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/48/2019

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, wraz z wyjaśnieniami oraz zmianą treści SIWZ:

Pytanie 1

dot. Pakiet 18 poz. 5

Czy zamawiający dopuści produkt w opakowaniach 10 L z odpowiednim przeliczeniem ilości spełniający pozostałe kryteria?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 10 dopuści: rozmiar chusteczki 12x18cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Ile dozowników Zamawiający wymaga do pakietu 16?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga po 1 dozowniku do każdego preparatu.

Pytanie 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 5

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 dopuszcza do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 6

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie 6 poz. 1 w związku z zapisem w SIWZ „Może być stosowany do dezynfekcji i mycia podłóg, powierzchni wyrobów medycznych” Zamawiający wymaga aby produkt posiadał podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy, co oznacza możliwość stosowania preparatu zarówno do dezynfekcji wyrobów medycznych ale również do dezynfekcji podłóg nie będącymi wyrobami medycznymi?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Prosimy o wyjaśnienie jaką ilość systemów dozujących oraz jaki system dozujący Zamawiający ma na myśli do Pakietu 6 poz. 1 w związku z zapisem „Wykonawca zapewni system dozujący do sporządzania roztworu roboczego środka dezynfekującego”

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia: jeden centralny system dozowania/sporządzania roztworu roboczego środka dezynfekcyjnego.

Pytanie 9

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, gdyż wg obowiązującej ustawy o wyrobach medycznych jedynymi badaniami obowiązkowymi 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 dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta preparatu o możliwości stosowania preparatu do mycia i dezynfekcji w oddziale neonatologicznym. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Pytania ogólne do SIWZ:

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:

Zamawiający nie wyraża zgody na podanie cen jednostkowych z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Zamawiający dokonuje zmiany treści Załącznika nr 4 do SIWZ, w taki sposób, że w Pakiecie 10 i Pakiecie 11 dodaje się kolumnę „Ilość opakowań jednostkowych, wielkość opakowania” oraz kolumnę „cena jedn. netto” zastępuje się kolumną „cena jedn. netto za 1 opakowanie”

Zamawiający przekazuje w załączeniu do niniejszego pisma Załącznik nr 4 do SIWZ – PO ZMIANIE

W pozostałym zakresie Załącznik nr 4 do SIWZ nie ulega zmianie.

Pytanie 12

Pytania ogólne do SIWZ:

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 pełnego opakowania w górę.

Pytanie 13

Pakiet 1 pozycja 1 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który posiada badania kliniczne w zakresie tolerancji dermatologicznej dotyczące niewywoływania dermatologicznych reakcji niepożądanych podczas stosowania.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 14

Pakiet 1 pozycja 1 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu który był testowany za zgodą Działu Epidemiologii na terenie placówki.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet 1 pozycja 1 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu o podwójnym sposobie zabezpieczenia opakowania, gwarantującym jego nieotwieranie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opakowania z zabezpieczeniem gwarantującym o jego nieotwieraniu. Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze gwarantujące nienaruszalność zawartości opakowania jednostkowego wyposażonego w nakrętkę z klipsem (zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 49).

Pytanie 16

Pakiet 1 pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowaniach 1 litr kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem dozowania.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 17

Pakiet 1 pozycja 1, parametry wymagane, parametr 6 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt zawierający substancje takie jak; (D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 18

Pakiet 1 pozycja 1, Parametry wymagane, parametr nr 10 - szkolenia - Prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował ten parametr na etapie oceny ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona weryfikacji na podstawie oświadczenia w ofercie.

Pytanie 19

Pakiet 1 pozycja 1, Parametry wymagane, parametr nr 10 - szkolenia - Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty certyfikatów dla audytorów wiodących wydane przez jednostki notyfikowane z ramienia WHO

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje dołączenia certyfikatów do oferty.

Pytanie 20

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet 1 pozycja 2 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu który był testowany za zgodą Działu Epidemiologii na terenie placówki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 22

Pakiet 1 pozycja 2 - Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu o podwójnym sposobie zabezpieczenia opakowania, gwarantującym jego nieotwieranie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opakowania z zabezpieczeniem gwarantującym o jego nieotwieraniu. Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze gwarantujące nienaruszalność zawartości opakowania jednostkowego wyposażonego w nakrętkę z klipsem (zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 49).

Pytanie 23

Pakiet 1 pozycja 2 - Czy zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowaniach 1 litr kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem dozowania.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 24

Pakiet 1 pozycja 2, Parametry wymagane, Parametr nr 10 - szkolenia - Prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował ten parametr na etapie oceny ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona weryfikacji na podstawie oświadczenia w ofercie.

Pytanie 25

PAKIET 2 Pozycja 1- Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu którego temperatura zapłonu jest wyższa niż temperatura pokojowa tzn. powyżej 20 st.C i jest określona w ChPL. W przypadku dopuszczenia produktów o niższej temperaturze zapłonu, istnieje ryzyko zapłonu podczas m.in. procedur inwazyjnych, do których jest wykorzystywany w/w preparat.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 26

PAKIET 2 Pozycja 1 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia potwierdzenia spektrum działania preparatu w jego ChPL.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ.

Pytanie 27

PAKIET 3 Pozycja 1 - W związku ze zmianami wskazań w CHPL leku Octenisept prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu z nowymi wskazaniami do stosowania w CHPL tj.: odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi; wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych; wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego; w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikutu pępowninowego); do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej); ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej; w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądźci prącia mężczyzny. Oferowany produkt nie zmienił spektrum działania i jest skuteczny wobec: niszczenia mikroorganizmów lub inaktywowania wirusów występuje już **pó 1 minutowym czasie pó zastosowaniu płynu. Przy dodatkowym obciążeniu białkiem błony śluzowej w warunkach laboratoryjnych produkt leczniczy działa niszcząco na bakterie (łącznie z Chlamydem i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (Herpes simplex , inaktywuje HBV i HIV).**Oferowany produkt spełnia pozostałe wymagania SIWZ w zakresie składu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 28

Pakiet 4 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt leczniczy stosowany do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego. Produkt na bazie Octenidyny. Produkt działa: bakteriobójczo, grzybobójczo i wirusobójczo. Produkt leczniczy działa niszcząco na bakterie (łącznie z Chlamydem i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (Herpes simplex , inaktywuje HBV i HIV). Produkt leczniczy, opakowanie 1L

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ

Pytanie 29

Pakiet 5 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia potwierdzenia spektrum działania preparatu w jego ChPL.

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ

Pytanie 30

Pakiet 5, pozycja 1, „Parametry wymagane”, parametr 3 - W związku z tym iż produkty alkoholowe nie są aktywne w obciążeniu białkowym, natomiast wykazują przedłużony czas działania – Prosimy o odstąpienie od zapisu „aktywny w obciążeniu białkowym”

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ

Pytanie 31

Pakiet 6 - Czy ze względu na szerokie zastosowanie preparatu Zamawiający oczekuje zaofiarowania produktu o podwójnym statusie rejestracji tzn. wyrób medyczny i produkt biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

Pytanie 32

Pakiet 6 pozycja 1/ parametry wymagane – Czy Zamawiający dopuści do oceny koncentrat do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Produkt o szerokim spektrum działania, wysoka wydajność preparatu (niskie stężenia) możliwość dozowania przy pomocy automatów dozujących. Produkt nie uwalnia aktywnego chloru, aldehydów, związków fenolowych. Spektrum działania: B – EN 13727, F- EN 13624, Tbc(m. terrae) – EN 14348, V(DVV/rki: BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV) – 1%- 15 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o F(c. albicans, a. Niger/ a. brasiliensis)- En 13624– 1% - 30 minut,. Możliwość stosowania produkt na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Produkt o podwójnej rejestracji (wyrób medyczny i produkt biobójczy)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie do oceny preparatu o przedstawionych parametrach.

Pytanie 33

Pakiet 6 – „Zamawiający wymaga”, pkt. 7 – Prosimy o odstąpienie od wymogu „raportu badań potwierdzających możliwość użycia w oddziale neonatologicznym” w zamian za przedłożenie oświadczenia w w/w zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta w tym zakresie. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Pakiet 8 pozycja 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ze względu na możliwość zastosowania preparatu w pomieszczeniach typu kuchenki oddziałowych wymaga zaofiarowania 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. Czy zamawiający oczekuje [zaofiarowania produktu, który zawiera w swoim składzie dodatkową substancję która powoduje iż tabletki rozpadają się co ułatwia przygotowanie jednorodnego roztworu roboczego.](#)

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Pakiet 8, „Parametry wymagane”, parametr 2 – Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający pod oznaczeniem „Tbc” rozumie skuteczność wobec min. m. terrae?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że pod oznaczeniem Tbc rozumie również skuteczność wobec M. terrae.

Pytanie 36

Pakiet 8, „Parametry wymagane”, parametr 2 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny produkt skuteczny wobec: S(b. subtilis) – EN 13704-15 minut.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie do oceny preparatu o przedstawionych parametrach.

Pytanie 37

Pakiet 8 opis pod pakietami „Zamawiający wymaga”, pkt. 7 – Prosimy o odstąpienie od wymogu przełożenia/posiadania: „Raport z Badań potwierdzający możliwość stosowania na oddziale neonatologicznym” ze względu, na to że Zamawiający w OPZ wymaga produkt chlorowego, który posiada intensywny i uciążliwy zapach.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu przełożenia/posiadania: „Raport z Badań potwierdzający możliwość stosowania na oddziale neonatologicznym”. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Pakiet 9 pozycja 1, „parametry wymagane”, parametr 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt skuteczny wobec: B – EN 13727, F- EN 13624, Tbc(m. terrae, m. avium) – EN 14348, V(DVV/rki: BVDV, Vaccinia, rota, adeno, HIV, HBV, HCV) – 5 minut ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie do oceny preparatu o przedstawionych parametrach.

Pytanie 39

Pakiet 9 pozycja 2, „parametry wymagane”, parametr 3 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt skuteczny wobec: B – EN 13727, F (c. albicans) - EN 13624, Tbc(m. terrae) – EN 14348, V(DVV/rki: BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, polyoma sv40), V(noro, rota)- EN 14476 – 5 minut ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 40

Pakiet 9- „Zamawiający wymaga”, pkt. 7 – Prosimy o odstąpienie od wymogu „raportu badań potwierdzających możliwość użycia w oddziale neonatologicznym” w zamian za przedłożenie oświadczenia w w/w zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta w tym zakresie. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41

Pakiet 10 pozycja 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający z uwagi na przeznaczenie produktu tzn. "Chusteczki do dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych i sprzętu medycznego wrażliwych na działanie alkoholu np. głowice usg, monitory, stetoskopy" oczekują od preparatu badań kompatybilności materiałowej potwierdzających możliwość stosowania produktu wobec stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, aluminium, tworzyw sztucznych (np. poliwęglanu, PMMA, polietylenu twardego, polistyrenu, poliamidu 6, polisulfonu), kauczuków, wykonanych w niezależnych laboratoriach akredytowanych, co pozwoli jednoznacznie określić bezpieczeństwo stosowania.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wobec wymogu dot. "Możliwość stosowania bez użycia rękawic ochronnych", oczekuje preparatu, który posiada badania dermatologiczne potwierdzające ww. wymóg.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 42

Pakiet 10 pozycja 1, „Parametry wymagane” – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt skuteczny wobec: B – EN 13727, F (c. albicans) - EN 13624, Tbc(m. terrae) – EN 14348, V(DVV/rki: BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, polyoma sv40), V(noro, rota)- EN 14476 – 5 minut ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 43

Pakiet 10- „Zamawiający wymaga”, pkt. 7 – Prosimy o odstąpienie od wymogu „raportu badań potwierdzających możliwość użycia w oddziale neonatologicznym” w zamian za przedłożenie oświadczenia w w/w zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta w tym zakresie. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

Pakiet 11 pozycja 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający z uwagi na przeznaczenie preparatu do obszaru o podwyższonym ryzyku, oczekują od preparatu badań kompatybilności materiałowej potwierdzających możliwość stosowania produktu wobec stali szlachetnej, stali narzędziowej, tworzyw sztucznych (np. polietylen twardy, polistyren, poliwęglan, poliamid 6, polisulfon), kauczuków (np. IIR, PCV, SI, PUR), wykonanych w niezależnych laboratoriach akredytowanych, co pozwoli jednoznacznie określić bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 45

Pakiet 11 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki w rozmiarze 20 x 30 cm skuteczne wobec: B –EN 13727, F- En13624, V(adeno, noro) – EN 14476 – 1 minuta, S (C. difficile) – EN 13704 - 5 minut, V (polio) – EN 14476, Tbc(m. terrae) EN 14348 – 15 minut

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie do oceny produktu o przedstawionych parametrach.

Pytanie 46

Pakiet 11- „Zamawiający wymaga”, pkt. 7 – Prosimy o odstąpienie od wymogu „raportu badań potwierdzających możliwość użycia w oddziale neonatologicznym” w zamian za przedłożenie oświadczenia w w/w zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta w tym zakresie. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47

Pakiet 13 pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w proszku przeznaczony do mycia i dezynfekcja narzędzi chirurgicznych, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego oraz innych wyrobów medycznych. Spektrum działania: B – EN 14561, F –EN 14562, Tbc – EN 14653, V(polio, adeno, noro) –EN 14476, S(C. difficile, B. Subtilis, C. sporogenes)- EN 13704– 15 minut Preparat tlenowy przeznaczony do dezynfekcji inkubatorów, materiałów stosowanych w medycynie (stal nierdzewna, szkło, tworzywa sztuczne, gumy, porcelana, ceramika i pleksi). Produkt oparty o nadwęglan sodu i TAED. Produkt bez zawartości aldehydów, fenoli. Stabilność roztworu 36h. Produkt spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 48

Pakiet 13 „parametry wymagane” parametr 10 – Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu posiadającego pozytywną opinie firmy Karl Storz lub/i oświadczenie Wykonawcy o możliwości stosowania do endoskopów firmy olympus, pentax, Wolf?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 49

Dotyczy pakietu nr 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze gwarantujące nienaruszalność zawartości opakowania jednostkowego wyposażonego w nakrętkę z klipsem.

Pytanie 50

Dotyczy pakietu nr 1

Zamawiający wymaga 50szt. dozowników łokciowych kompatybilnych z systemem istniejącym w szpitalu jak i butelek **pasujących do wspomnianego systemu. Prosimy o wyjaśnienie jaki jest to system (nazwa dozownika) oraz o** określenie czy poświadczenie o dostosowaniu butelek do systemu dozowania istniejącego w szpitalu powinno być potwierdzone przez producenta istniejącego w szpitalu systemu?

Odpowiedź:

Istniejący system – dozownik Dermados. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51

Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Zamawiający wymaga preparatu bezbarwnego, prosimy o wyjaśnienie czy preparat powinien posiadać składniki zapachowe poprawiające komfort użytkowania preparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza składniki zapachowe poprawiające komfort użytkowania preparatu.

Pytanie 52

Dotyczy pakietu nr 1

Prosimy o określenie czy graniczna ilości zawartości gliceryny powinna być zawarta w karcie charakterystyki preparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymagał określenia granicznej ilości zawartości gliceryny.

Pytanie 53

Dotyczy pakietu nr 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 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 o przedstawionych parametrach.

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 1

Prosimy o wyjaśnienie czy preparat dezynfekcyjny powinien być w postaci płynu czy żelu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 1

Zamawiający wymaga preparatu na bazie etanolu. Prosimy o wyjaśnienie jaką graniczną wielkość zawartości etanolu powinien posiadać preparat.

Odpowiedź:

Zawartość etanolu nie mniej niż 75%.

Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny produkt leczniczy działający wobec bakterii gram dodatnich i gram ujemnym, grzybów (łącznie z *C. albicans*), wirusów otoczkowych oraz pierwotniaków.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 58

Dotyczy pakietu nr 10

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 wymaga przedstawienia badań potwierdzających skuteczność działania oferowanego produktu.

Pytanie 59

Dotyczy pakietu nr 10

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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60

Dotyczy pakietu nr 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający w warunkach brudnych wobec: B, F, 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy pakietu nr 10

Czy wymagane przez Zamawiającego chusteczki używane będą również do powierzchni kontaktujących się z żywnością? Jeśli tak, to prosimy o wyjaśnienie czy preparat poza statusem wyrobu medycznego powinien również być zarejestrowany w grupie 4 dla kategorii I - dotyczącej produktów dezynfekujących i biobójczych o ogólnym zastosowaniu - zgodnie z Rozporządzeniem ministra zdrowia z 17 stycznia 2003 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga badań dla obszaru medycznego.

Pytanie 62

Dotyczy pakietu nr 10

Ze względu na możliwość adsorpcji substancji czynnych zawartych w roztworze nasączającym chustkę na materiałach stosowanych do produkcji chustek prosimy o wyjaśnienie, czy skuteczność badanych chustek powinna być potwierdzona badaniami przeprowadzonymi przy użyciu chustki bezpośrednio, bądź przy użyciu roztworu wyciśniętego z chustki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przedstawienia badań potwierdzających skuteczność działania oferowanego produktu.

Pytanie 63

Dotyczy pakietu 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 wymaga przedstawienia badań potwierdzających skuteczność działania oferowanego produktu.

Pytanie 64**Dotyczy pakietu 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65**Dotyczy pakietu nr 11**

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66**Dotyczy pakietu nr 11**

Czy wymagane przez Zamawiającego chusteczki używane będą również do powierzchni kontaktujących się z żywnością? Jeśli tak, to prosimy o wyjaśnienie czy preparat poza statusem wyrobu medycznego powinien również być zarejestrowany w grupie 4 dla kategorii I - dotyczącej produktów dezynfekujących i biobójczych o ogólnym zastosowaniu - zgodnie z Rozporządzeniem ministra zdrowia z 17 stycznia 2003 roku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga badań dla obszaru medycznego.

Pytanie 67**Dotyczy pakietu nr 11**

Czy wymagana przez Zamawiającego skuteczność bójcza oferowanego preparatu powinna być potwierdzona przy zastosowaniu metodologii badań przewidzianych dla obszaru medycznego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga badań dla obszaru medycznego.

Pytanie 68**Dotyczy pakietu nr 11**

Ze względu na możliwość adsorpcji substancji czynnych zawartych w roztworze nasączającym chustkę na materiałach stosowanych do produkcji chustek prosimy o wyjaśnienie, czy skuteczność badanych chustek powinna być potwierdzona badaniami przeprowadzonymi przy użyciu chustki bezpośrednio, bądź przy użyciu roztworu wyciśniętego z chustki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga przedstawienia badań potwierdzających skuteczność działania oferowanego produktu.

Pytanie 69**Do pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do oceny chusteczki posiadające badania skuteczności bójczej dla preparatu w postaci sprayu, którym są nasączone chusteczki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 70**Do pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki posiadające oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach neonatologicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta o możliwości stosowania w oddziałach neonatologicznych. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 71**Do pakietu nr 10:**

Czy zamawiający oczekując zaoferowania chusteczek do dezynfekcji wyrobów medycznych potwierdza, że wymaga chusteczek będących wyrobem medycznym klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 72

Do pakietu nr 11:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki posiadające oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach neonatologicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta o możliwości stosowania w oddziałach neonatologicznych. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73

Do pakietu nr 11:

Czy zamawiający oczekując zaoferowania chusteczek do dezynfekcji wyrobów medycznych potwierdza, że wymaga chusteczek będących wyrobem medycznym klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 74

Do pakietu nr 11:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki posiadające badania skuteczności bójczej wykonane wg aktualnie obowiązujących norm europejskich i międzynarodowych w tym EN 14885, US EPA, PZH?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 75

Dotyczy pakietu nr 10 – Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych i **sprzętu medycznego wrażliwych na działanie alkoholu np.: monitory, stetoskopy, w tym również głowice USG** (zalecane przez 10 producentów głowic), na bazie czwartorzędowych związków amonowych, o spektrum działania B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min.; posiadające opinię dermatologiczną oraz oświadczenie producenta potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym i zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa? Proponowane chusteczki konfekcjonowane są w opakowaniu typu flow-pack (z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem) w ilości 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm i o gramaturze min 45g/m² wykonane z polipropylenu. Spektrum działania potwierdzone normami PN EN 14885 w tym: B – EN 13727 i EN1040 i 13697, F – EN 13624 i EN 1275 i EN 1650, V – EN 14476 aktywność wobec wszystkich wirusów otoczkowych i EN 14476 (papowawirusy, poliomawirusy, SV40) oraz badanie zgodnie z normą EN 16615 (faza 2 etap 2) - zalecaną przy stosowaniu dezynfekcji powierzchni z działaniem mechanicznych (przecieranie) w warunkach brudnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o przedstawionych parametrach.

Pytanie 76

Dotyczy pakietu nr 11 - Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych o rozszerzonym spektrum działania w tym głowice USG mające kontakt z błonami śluzowymi, na bazie czwartorzędowych związków amonowych, działających wobec B (łącznie z MRSA), F, V (Polio, Adeno, polyoma, Vaccinia), spory (C. difficile wg. PN EN 13704) czasie do 2 minut., spory (C. difficile wg. PN EN 17126) w czasie do 15 minut., posiadające opinię dermatologiczną oraz oświadczenie producenta potwierdzające możliwość użycia w oddziale neonatologicznym oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIb? Proponowane chusteczki konfekcjonowane są w opakowaniu typu flow-pack (z możliwością wielokrotnego otwierania, zabezpieczone przed wysychaniem) w ilości 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze min 45g/m² wykonane z poliestru. Spectrum działania potwierdzone normami PN EN 14885 w tym: B – EN 13727, F – EN 13624, V – PN EN 14476 i PN EN 16777 (faza 2 etap 2), S – PN EN 13704 i PN EN 17126 (norma spróbuje do obszaru medycznego) oraz

badanie zgodnie z normą EN 16615 (faza 2 etap 2) - zalecana przy stosowaniu dezynfekcji powierzchni z działaniem mechanicznych (przecieranie) w warunkach brudnych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu o przedstawionych parametrach

Pytanie 77

Pakiet 8

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby preparat w pakiecie wykazywał działanie wobec *Cl.Difficile*

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 78

Pakiet 10

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod zapisem Tbc, czy jest to działanie chusteczek zgodnie z normą PN-EN 14348 wobec *M.Terrae* i *M.Avium*?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 79

Pakiet 10

Czy Zamawiający ze względu na proces mycia i dezynfekcji w jednym etapie oczekuje chusteczek, których badania są wykonane w warunkach brudnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ. „Chusteczki do dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych i sprzętu medycznego wrażliwych na działanie alkoholu np. głowice Usg, monitory, stetoskopy itp.”

Pytanie 80

Pakiet 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SIWZ, które wykazują działanie wobec B,F(candida), Tbc (*M.Avium* i *M.Terrae*), V(HIV,HBC,HCV,Rota,Noro) w warunkach brudnych w czasie 5 minut oraz *Aspergillus niger* i S (*Cl. Difficile*) w czasie 15 minut.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu o podanych parametrach, wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 81

Pakiet 17 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, którego pH wynosi 13-14. Wyższe pH w preparacie pozwala z większą skutecznością usuwać stare powłoki i tłuste zabrudzenia, w niższym stężeniu roztworu roboczego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82

Pakiet 16 poz 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ o pH 8-10. Wyższe pH środka zapewnia efektywniejsze mycie, szczególnie powierzchni tłustych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83

Dotyczy SIWZ:

Czy Zamawiający w miejsce raportu badań potwierdzający możliwość użycia w oddziale neonatologicznym dopuści oświadczenie producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia producenta w tym zakresie.

Pytanie 84

Dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat, spełniający wymagania SIWZ, zawierający substancje pielęgnujące typu gliceryna, kwasy tłuszczowe i estry polietylenowe?

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 85**Dotyczy Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat, spełniający wymagania SIWZ, zawierający substancje pielęgnujące typu kwas mlekowy i makroglicerolu kokosan poprawiający elastyczność i jędrność skóry?

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 86**Dotyczy Pakietu nr 1:**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 preparat skuteczny wobec B wg EN 13727, V wg EN 14476, F (*C. albicans*) wg EN 13624, Tbc wg EN 14348, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do oceny preparat o przedstawionych parametrach.

Pytanie 87**Dotyczy Pakietu nr 5:**

Czy Zamawiający dopuści preparat skuteczny wobec B wg EN 13727, V wg EN 14476, F (*C. albicans*) wg EN 13624, Tbc wg EN 14348, o czasie działania 15 sek. przed punkcjami i iniekcjami, o statusie produktu biobójczego i wyroby medycznego, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający określił wymagania w SIWZ i je podtrzymuje.

Pytanie 88**Dotyczy Pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o skuteczności bójczej wobec B wg 13727, F (*C. albicans*) wg EN 13624, Tbc wg EN 14348, V (*Vaccinia*, HCV, Rota wg DVV/RKI), preparat o statusie produktu biobójczego, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

Pytanie 89**Dotyczy Pakietu nr 6:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o skuteczności bójczej 0,25% - 15 min. wobec B wg 13727, F (*C. albicans*) wg EN 13624, V wg EN 14476 (*Vaccinia*, HIV, HBV, HCV, Rota, Herpes, Corona), z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc EN 14348 i *A. Niger* przy dłuższym czasie działania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ.

Pytanie 90**Dotyczy Pakietu nr 7:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Oxivir Excel, który charakteryzuje się zdecydowanie krótszym czasem działania tj. 5 min przy stężeniu 2%? W załączeniu karta produktowa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu o przedstawionych parametrach.

Pytanie 91**Dotyczy Pakietu nr 7:**

Czy Zamawiający dopuści wyrób medyczny, który posiada podwójne przeznaczenie tj. do mycia i dezynfekcji powierzchni, w tym zanieczyszczonych organicznie jak i do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych typu narzędzia czy endoskopy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisywanego preparatu. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 92**Dotyczy Pakietu nr 9:**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat Oxivir Sporocide z końcówką spieniającą, który charakteryzuje się krótkim czasem działania? Karta produktowa w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisywanego preparatu. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 93**Dotyczy Pakietu nr 10:**

Czy Zamawiający w dopuści do oceny chusteczki 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:

Zamawiający nie wyraża zgody, pootrzymuje wymogi SIWZ.

Pytanie 94

Dotyczy Pakietu nr 10:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki Oxivir Sporocide Wipe, które charakteryzują się krótkim czasem działania? Karta produktowa w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, pootrzymuje wymogi SIWZ.

Pytanie 95

Dotyczy Pakietu nr 11:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki Oxivir Sporocide Wipe, które charakteryzują się krótkim czasem działania? Karta produktowa w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisywanego preparatu. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 96

Dotyczy Pakietu nr 13:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat z zawartością czwartorzędowych związków amonowych, które zwiększają siłę mycia, aktywny wobec wymaganych spor wg 13704:2002 w wymaganym czasie 15 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 97

Proszę o wskazanie z nazwy produktu który spełni oczekiwania opisane w pakiecie 18 poz IV z dopisaniem "lub równoważny"

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 98

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba? **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba? **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych, szkła akrylowego. Do

zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noru) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba? **Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.

lub

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.

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

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedstawionego produktu. Wymogi SIWZ pozostawia bez zmian.

DYREKTOR
SZPITALA WOJEWÓDZKIEGO
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

mgr Mariusz Odrzycki