

Białystok, dnia 15.11.2018r.

Numer pisma: DA.ZP.242.76.1.2018

**Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów dezynfekcyjne, oznaczenie postępowania DA.ZP.242.76.2018.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) **przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:**

Dotyczy Pakietu nr 1:

1. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 preparat spełniający wszystkie funkcjonalno-użytkowe wymagania SIWZ, o stężeniu do 0,8%?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający w poz. Nr 3 dopuści do oceny paski kontroli konfekcjonowane w opakowania 100 sztuk testów, po odpowiednim przeliczeniu ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. do pakietu 1 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski konfekcjonowane w opakowaniach a 25 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Dotyczy Pakietu nr 2:

1. **Pakiet 2 pozycja 1_**Czy Zamawiający dopuści do oceny płyn do płukania, dekontaminacji, nawilżenia jamy ustnej i gardła, wspomagający leczenie zmian w jamie ustnej. Produkt zawiera oktenidynę, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł, nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny. Skład: Woda oczyszczona, makrogloglicerolu hydroksystearynian, gliceryna 85%, aromat miętowy, glukonian sodowy, sukraloza, dichlorowodorek oktenidyny, kwas cytrynowy, butylohydroksytoluen. Wyrob medyczny, opakowanie 250 ml z kieliszkiem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 3:

1. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym. Możliwość zastosowania do odkażania błon śluzowych i układu moczowo-płciowego. 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. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 500ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4

1. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1 a i 1 b

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki konfekcjonowane w twardej tubie, działające wobec: B, F (C. albicans), HIV, HBV, HCV, Noro w czasie do 1 minuty, Tbc do 15min z możliwością poszerzenia spektrum działania do pełnego wirusobójczego przy wydłużeniu czasu działania. Rozmiar chusteczki 20x22cm, trwałość po otwarciu 2 miesiące. Chusteczki o nazwie Sani-Cloth Active – obecnie stosowane w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki konfekcjonowane w twardej tubie, działające wobec: B, F (C. albicans), V (osłonięte łącznie z HBV, HCV, HIV), w czasie wymaganym przez Zamawiającego. Rozmiar chusteczki 20x22cm w opakowaniu 200szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1 a i 1 b

- 1) Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki konfekcjonowane w twardej tubie, działające wobec: B, F (C. albicans), HIV, HBV, HCV, Noro w czasie do 1 minuty, Tbc do 15min z możliwością poszerzenia spektrum działania do pełnego wirusobójczego przy wydłużeniu czasu działania. Rozmiar chusteczki 20x22cm, trwałość po otwarciu 2 miesiące. Chusteczki o nazwie Sani-Cloth Active – obecnie stosowane w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- 2) Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki konfekcjonowane w twardej tubie, działające wobec: B, F (C. albicans), HIV, HBV, HCV, Noro w czasie do 1 minuty, Tbc do 15min z możliwością poszerzenia spektrum działania do pełnego wirusobójczego przy wydłużeniu czasu działania. Rozmiar chusteczki 20x22cm, trwałość po otwarciu 2 miesiące. Chusteczki o nazwie Sani-Cloth Active – obecnie stosowane w Państwa szpitalu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki konfekcjonowane w twardej tubie, działające wobec: B, F (C. albicans), V (osłonięte łącznie z HBV, HCV, HIV), w czasie wymaganym przez Zamawiającego. Rozmiar chusteczki 20x22cm w opakowaniu 200szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Pakiet 4 poz 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojece: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Pakiet 4 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych zawierających w składzie alkohol etylowy o spektrum działania B, prątki, F, V (HBV, HCV, HIV), adeno, rota, noro w czasie działania do 1 min. Chusteczki o wymiarze 20 x 20 (+/- 1 cm). Charakteryzujące się bardzo dobrą kompatybilnością materiałową.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Pakietu 4 poz. 1, 1a i 1b

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 4 poz. 1, 1a i 1b i 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, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, 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 i wkłady do tuby, okres przydatności po otwarciu 28 dni? 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, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, 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 i wkłady do tuby, okres przydatności po otwarciu 28 dni? 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, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, 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, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby, okres przydatności po otwarciu 28 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Pakietu 4 poz. 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 4 poz. 2 i dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum bakterie (*Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (*Candida albicans* warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 23g/m²? lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum bakterie (*Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (*Candida albicans* warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 23g/m²? lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum bakterie (*Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (*Candida albicans* warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 23g/m²? lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 30 x 34cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu-wiaderko- Spektrum bakterie (*Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (*Candida albicans* warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 70g/m²? lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 18 x 25cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 300 sztuk w opakowaniu-wiaderko- Spektrum bakterie (*Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* warunki

czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 70g/m²?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 4:

9. Czy Zamawiający w poz. 1 a i b dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak inkubatory, głowice USG, KTG, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, o wymiarach 13 x 19cm, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Czy Zamawiający w poz. 1 a i b dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający poz. 1 a i b dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak inkubatory, głowice USG, KTG, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, o wymiarach 18 x 20cm, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut, konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack- foliowe opakowanie wyposażone w klips chroniący włókninę przed wysychaniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny chusteczki na bazie 1 alkoholu- etanolu, w rozmiarze 13 x 19cm, konfekcjonowane w opakowania –tuba po 100sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny sporobójcze chusteczki w rozmiarze 19x24cm, konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack po 25sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, działające na wymagane spektrum do 15minut?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. **PAKIET 4 POZYCJA 2** – Czy Zamawiający poprzez zapis “bardzo dobra kompatybilność materiałowa” rozumie produkt charakteryzujący się doskonałą tolerancją materiałową, względem między innymi: stali szlachetnej, miedzi, aluminium oraz tworzywami sztucznymi, potwierdzoną badaniami w niezależnych laboratoriach, z zawartością alkoholu na poziomie 25-30 g/100 g, co umożliwi użycie produktu do dezynfekcji aparatury medycznej, monitorów, klawiatur, czy smartfonów, skutecznego wobec areno w czasie do 15 minut.

Odpowiedź: Tak.

15. do pakietu 4 poz. 1a i 1b:

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki linii Sani Cloth® do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholu, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia,) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc(M. terrae PN EN14348) w czasie 15 minut, o wymiarach 20cmx20cm a opakowaniu typu tuba a 200sztuk będące wyrobem medycznym klasy IIa, o okresie przydatności 2 miesiące po otwarciu, potwierdzonym przez producenta ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. do pakietu 4 poz. 2a i 2b:

Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki na bazie propanolu i QAV, niezawierające aldehydów i fenoli o szerokim spektrum działania wg norm opisanych w SIWZ oraz norm równoważnych wg DVV, RKI, US EPA : B, F (Candida albicans), Tbc, V (HIV, HBV HCV, Vaccinia, BVDV, Adeno) w krótkim czasie od 15 sekund do 1 minuty, o wymiarach 13cmx18,5cm a opakowaniu typu tuba a 125sztuk z przeliczeniem ilości opakowań, będące wyrobem medycznym klasy IIa o okresie przydatności po otwarciu 6 miesięcy potwierdzonym przez producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. do pakietu 4 poz. 2a i 2b:

Czy Zamawiający dopuści chusteczki spełniające wymagania SIWZ konfekcjonowane w opakowaniach typu tuba a 150 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. do pakietu 4 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki spełniające wymagania SIWZ, przebadane według równoważnych norm, w wymiarze 20x20 i opakowaniu typu tuba a 50 sztuk, posiadające pełną skuteczność bójczą w czasie do 1 minuty (w tym spory wg normy 13704 B. subtilis) oraz do 5 minut w warunkach brudnych, w tym C. difficile.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 5:

1. Dotyczy pakietu nr 5

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowany preparat powinien być zarejestrowany jako produkt leczniczy czy też produkt biobójczy?

Odpowiedź: Preparat ma być zarejestrowany jako produkt leczniczy.

2. Dotyczy pakietu nr 5

Prosimy o wyjaśnienie czy oferowany preparat powinien być zarejestrowany jako produkt leczniczy czy też produkt biobójczy?

Odpowiedź: Preparat ma być zarejestrowany jako produkt leczniczy.

2. **Pakiet 5** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazującego działanie dekontaminujące. Oferowany produkt zawiera w składzie między innymi octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, posiada pH neutralne. Gotowy do użycia, niemal bezbarwny. Kosmetyk, opakowanie 500 ml + pompka.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 7:

1. **Pakiet 7 pozycja - b)** - Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania bezbarwnego preparatu alkoholowego do dezynfekcji skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w ChPL), gotowego do użycia, zawierającego min. 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru, bez zawartości alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydy, związków amoniowych, spełniającego spektrum: B (w tym MRSA), F (na drożdżaki i dermatofity), Tbc, V (HIV, HBV, rotawirus, adenowirus, herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej) w opakowaniach 250 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietów nr 14, 15, 16, 17:

1. **Pakiet 14, 15, 16, 17-** Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej w zakresie nr normy i Zamawiający wymaga skuteczności wobec V(min. Adeno) względem normy EN 14476.

Odpowiedź: Tak, doszło do omyłki pisarskiej.

Dotyczy Pakietu nr 11:

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny, na zasadzie oferty równoważnej, alkoholowy preparat w żelu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk, zawierający etanol i izopropanol, konfekcjonowany w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny, na zasadzie oferty równoważnej, łagodne mydło w postaci emulsji, z kwasem cytrynowym, bez barwników i konserwantów, o pH 5,5, konfekcjonowane w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytania prosimy o określenie wymaganej ilości dozowników.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 13:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat w postaci piany do zwilżania i wstępnej dezynfekcji narzędzi chirurgicznych zanieczyszczonych organicznie, na bazie czwartorzędowych związków amonowych i kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), które w połączeniu z detergentami szybko i skutecznie usuwają biofilm i rozpuszczają zanieczyszczenia organiczne (krew, rope, białko, itp.)? Preparat wykazujący działanie biobójcze na B (w tym bakterie odporne XRB), Tbc, F(C. albicans) do 15 minut, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia), konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml z końcówką spieniającą, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 13 poz. 1 pod pojęciem działania „Tbc”? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

3. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 13 poz. 1 pod pojęciem działania „V”? Czy Zamawiający wymaga działania min. wobec wirusa Adeno oraz Polio?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Dotyczy Pakietu nr 14:

1. Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny, alkoholowy preparat w żelu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie 70% etanol - 75,5g, izopropanol, substancje dodatkowe m. in. gliceryna, glicerydy, bisabolol (naturalny składnik rumianku o bardzo silnych właściwościach antybakteryjnych oraz kojących i łagodzących podrażnienia), nie zawierający składników zapachowych ani barwników, chlorheksydyny, QAC? Preparat o spektrum działania na B (w tym MRSA oraz bakterie odporne- Acinetobacter baumannii LSE, Enterobacter aerogenes LSE, Enterobacter cloacae LSE, Enterococcus faecium (ERV/VRE), Escherichia coli LSE, Klebsiella pneumonia LSE, Staphylococcus aureus(SARM/MRSA), Listeria monocytogenes 4b, Salmonella enteritidis. Tbc, F (C.albicans, A. Niger), V (Poliowirus, Adenowirus, Norowirus, HIV-1, HBV, HCV, Rotawirus, Herpeswirus, Coronawirus, wirus grypy A [H1N1] i H5N1) w bardzo krótkim czasie do 30 sekund.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o określenie ilości dozowników jakie Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć w ramach pozycji nr 2.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 15:

1. Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny, alkoholowy preparat w żelu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie 70% etanol - 75,5g, izopropanol, substancje dodatkowe m. in. gliceryna, glicerydy, bisabolol (naturalny składnik rumianku o bardzo silnych właściwościach antybakteryjnych oraz kojących i łagodzących podrażnienia), nie zawierający składników zapachowych ani barwników, chlorheksydydny, QAC? Preparat o spektrum działania na B (w tym MRSA oraz bakterie odporne- Acinetobacter baumannii LSE, Enterobacter aerogenes LSE, Enterobacter cloacae LSE, Enterococcus faecium (ERV/VRE), Escherichia coli LSE, Klebsiella pneumonia LSE, Staphylococcus aureus(SARM/MRSA), Listeria monocytogenes 4b, Salmonella enteritidis, Tbc, F (C.albicans, A. Niger), V (Poliowirus, Adenowirus, Norowirus, HIV-1, HBV, HCV, Rotawirus, Herpeswirus, Coronawirus, wirus grypy A [H1N1] i A NIBRG 14 [H5N1) w bardzo krótkim czasie do 30 sekund.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny, alkoholowy preparat w płynie, zarejestrowany jako wyrób medyczny, zawierający w składzie etanol 96% (79,9g), substancje nawilżające oraz pochodne kwasu mlekowego i glicerolu, które chronią skórę przed wysuszeniem, o spektrum działania B (w tym MRSA), Tbc, F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, H1N1, Polio, Adeno, Rota, Noro)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Pakietu nr 20:

1. Dot. pakietu nr 20 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji wyrób Med.klasy II b o stałych stężeniach podchlorynu sodu i kw.podchlorawego po 50 ppm bez zawartości poliheksanidyny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 22

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 22 dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu-tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?
lub

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

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu-

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. do pakietu 22 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia, nasączone 70 % alkoholem z 2 % chlorheksydyną do dezynfekcji zewnętrznych elementów cewników naczyniowych, linii infuzyjnych. Spektrum działania wg norm PN EN, DGHM, VAH: V (Hiv, HBV, HCV) do 15 sekund , B do 30 sekund, F (C. albicans), Tbc (M.terrae) do 1 min, wymiary złożone 42x32 mm rozłożone 150x162mm pakowane pojedynczo w szczelnych hermetycznych saszetkach Opakowanie zawierające do 100 szt. gazików.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. do pakietu 22 poz. 1:

Czy Zamawiający potwierdza, że z uwagi na zastosowanie gazików- do dezynfekcji połączeń w linii infuzyjnej wymaga również skuteczności wobec wirusów krwiopochodnych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Dotyczy Pakietu nr 24:

1. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w postaci niepyłącego granulatu na bazie nadwęglanu sodowego, TAED, niejonowych tenzydów, nie zawierający aldehydów, fenoli, pochodnych amin, zawierający inhibitory korozji, zachowujący stabilność roztworu w ciągu doby od sporządzenia. Preparat dodatkowo osiąga wyższe spektrum działania od wymaganego przez Zamawiającego tj. B (EN 14561), F (EN 13624), Tbc (EN 14563), V (EN 14476 Polio, Adeno, Noro), S (EN 13704 B. subtilis, C. difficile, C. perfringens) w stężeniu 2% w czasie maksymalnym do 15 min. W przypadku proponowanego preparatu istnieje możliwość kontroli aktywności substancji aktywnej przy pomocy pasków testowych. Prosimy również o dopuszczenie opakowania o masie 6kg po odpowiednim przeliczeniu liczby opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Zamawiający określa zastosowanie preparatu również do mycia i dezynfekcji endoskopów. Czy w takim razie oferowany preparat powinien posiadać odpowiednią opinię konkretnego producenta endoskopów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga opinii konkretnego producenta endoskopów.

Dotyczy Pakietu nr 24

3. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w postaci niepyłącego granulatu na bazie nadwęglanu sodowego, TAED, niejonowych tenzydów, nie zawierający aldehydów, fenoli, pochodnych amin, zawierający inhibitory korozji, zachowujący stabilność roztworu w ciągu doby od sporządzenia. Preparat dodatkowo osiąga wyższe spektrum działania od wymaganego przez Zamawiającego tj. B (EN 14561), F (EN 13624), Tbc (EN 14563), V (EN 14476 Polio, Adeno, Noro), S (EN 13704 B. subtilis, C. difficile, C. perfringens) w stężeniu 2% w czasie maksymalnym do 15 min. W przypadku proponowanego preparatu istnieje możliwość kontroli aktywności substancji aktywnej przy pomocy pasków testowych. Prosimy również o dopuszczenie opakowania o masie 6kg po odpowiednim przeliczeniu liczby opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Zamawiający określa zastosowanie preparatu również do mycia i dezynfekcji endoskopów. Czy w takim razie oferowany preparat powinien posiadać odpowiednią opinię konkretnego producenta endoskopów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga opinii konkretnego producenta endoskopów.

5. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w proszku, na bazie nadwęglanu sodu TAED, związków powierzchniowo czynnych, substancji antykorozyjnych, substancji buforujących, preparat o wysokiej kompatybilności materiałowej, działający w stęż 0,5% na B (wg normy EN 13727, EN 14561)- do 5 min, Tbc (M. terrae, M. avium - wg normy EN14348, EN14563)- do 15 minut, F (C. albicans - wg normy EN 13624, EN 14562)- do 5 minut, F (A. Niger- wg normy EN 13624, EN 14562)- do 15 minut, V (HIV, HBV, HCV, VACCINIA, BVDV, ADENO, POLIO, NORO, NORO, Polyomawirus)- do 15 minut - wg normy EN 14476), Spory (Bacillus subtilis, Bacillus cereus - wg normy EN 13704 w czasie 15 minut, Clostridium difficile EN 13704 w 0,5%- do 15 min Clostridium perfringens EN 13704 w 0,5%- do 10 min.

Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 24 poz. 1 pod pojęciem działania „Tbc”? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

7. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 24 poz. 1 pod pojęciem działania „F”? Czy Zamawiający wymaga działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów C. Albicans i A. Brasiliensis?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Dotyczy Pakietu nr 25:

1. **do pakietu 25 poz. 1a i 1b:**

Czy Zamawiający dopuści koncentrat myjąco-dezynfekujący do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych z możliwością użycia w półautomatycznych myjniach ultradźwiękowych, o szerokiej kompatybilności materiałowej, nie zawierający aldehydów i fenoli, chloru i substancji utleniających, na bazie różnych substancji aktywnych N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy; Propionianu N,N-didecylo-N-metylopoli (oktylenowo)amoniowy; zawierający inhibitory korozji, tenzydy, bez zawartości aldehydów fenoli chloru spektrum wg DGHM, VAH, i norm fazy 2 B, F(C.albicans), Tbc (M.terrae) V(Adeno, Polio, Noro) w stężeniu do 2% do 15 minut, z maksymalnym zastosowaniem preparatu do 14 dni, wyrób medyczny klasy IIb, konfekcjonowany w opakowaniu a 5 litrów i 2 litry z dołączoną pompką/miarką. Preparat posiada rekomendacje producenta endoskopów Storz oraz znajduje się na liście VAH?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **do pakietu 25 poz. 1a i 1b:**

Czy Zamawiający dopuści koncentrat myjąco-dezynfekujący do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych z możliwością użycia w półautomatycznych myjniach ultradźwiękowych, o szerokiej kompatybilności materiałowej, nie zawierający aldehydów i fenoli,

chloru i substancji utleniających, na bazie mieszaniny różnych substancji aktywnych, w tym chlorku didecyldimetyloamonionego, chlorku benzalkoniowego, aminy, zawierający inhibitory korozji, tenzydy, kompleks enzymatyczny bez zawartości aldehydów fenoli chloru, o szerszym spektrum, niż wymagane w SIWZ wg norm fazy 2 B, F(w tym A. niger), Tbc,(M. terrae i M. avium),V(Adeno, Polio, Noro) w stężeniu do 0,5% do 15 minut, z możliwością poszerzenia spektrum o spory, z maksymalnym zastosowaniem preparatu w ciągu 7 dni, wyrób medyczny klasy IIb, konfekcjonowany w opakowaniu a 5 litrów i 2 litry z dołączoną pompką/miarką?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 26:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający na wymagane spektrum B, F, V (HIV, HBV, HCV, rota) do 5 minut, Tbc do 15 minut, konfekcjonowany w opakowania wyposażone w końcówkę spieniącą z możliwością ustawienia na spryskiwacz? Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 26** – Czy Zamawiający wymaga, aby zaproponowane produkty wykazywały kompatybilność materiałową względem między innymi poliwęglanu, plaeksiglasu potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

3. **do pakietu 26 poz. 1a i 1b:** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat posiadający szersze spektrum bójcze niż wymagane w SIWZ, a czasie krótszym **do 1 minuty** B, F(w tym A. niger), Tbc,(M. terrae i M. avium),V(Adeno, Polio, Noro), na bazie mieszaniny czwartorzędowych związków amoniowych QAC i diaminy, bez alkoholu i aldehydów, o pH ok. 8 +/- 1, będący wyrobem medycznym klasy IIa, w opakowaniach zgodnie z wymogami SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 27

1. **do szczegółowego formularza oferty – załącznik nr 1 (Pakiet 27, poz. 4)**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniające wszystkie wymagania SIWZ o składzie: niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, enzymy oraz alkoksylowane alkohole tłuszczowe?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. **do szczegółowego formularza oferty – załącznik nr 1 (Pakiet 27, poz. 8)**

Czy Zamawiający dopuści zestaw szczotek do czyszczenia komory sterylizatora spełniający wymagania SIWZ, z rączką teleskopową 60-122cm, główką o wymiarach 14x25,4cm wykonaną z białego nylonowego włosa oraz niewielką szczotką z tworzywa i główką o wymiarach 9x23cm, gdzie w zestawie będą dodatkowo 2 szt. przyłbic?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. **do szczegółowego formularza oferty – załącznik nr 1 (Pakiet 27, poz. 9)**

Czy Zamawiający dopuści szczotkę spełniającą wymagania SIWZ o wymiarach 14x25,4cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Projektu umowy

1. § 3 ustęp 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu informowania Zamawiającego o spodziewanych brakach produkcyjnych lub magazynowych do 14 dni

Obecny termin, w wypadku towarów importowanych z zagranicy jest długi i sam Wykonawca może być z takim wyprzedzeniem poinformowany o zaistniałej sytuacji przez producenta.

Odpowiedź :Nie wyrażamy zgody.

2. § 4 ustęp 5.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin rozpatrzenia reklamacji liczony był w dniach roboczych (tj. aby rozpatrzenie reklamacji następowało w ciągu 4 dni roboczych)?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. § 9 ustęp 1.4 (a, b, c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna była naliczana od danej dostawy, której zdarzenie dotyczy, a nie od wartości brutto całej umowy, ponieważ postępowanie dotyczy dostaw sukcesywnych, a nie jednorazowych?

Ponadto Zamawiający w §1 ustęp 3 i 4 przewidział możliwość niezrealizowania umowy w całość, a co za tym idzie zmniejszenie jej wartości.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust.2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.3 i ust.4 oraz i §10 ust.1 pkt 6) umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Do treści §3 ust.8 projektu umowy prosimy o dopisanie warunku: "pod warunkiem, że wykonawca zamówienia, nie będący producentem, mógł posiadać wiedzę o spodziewanych brakach produkcyjnych".

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Do §5 ust.5 projektu umowy. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem "...oszacowania ilości", skoro zapotrzebowanie na ilość podaje Zamawiający?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Do §9 ust.1 pkt 3). Wnosimy o zmniejszenie wymiaru kary za brak informacji o brakach produkcyjnych do wysokości 0,2% wartości umowy brutto.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu umowy w §9 ust.1 pkt 4) dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie

zapisu o karze w wysokości 0,1% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia, a nie od wartości całej umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę (dotyczy zapisów §10 ust.1 pkt 2), 3) i 5) projektu umowy)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści §10 ust.1 pkt 1) umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może być przedłużona w ten sposób, że w §10 ust.1 pkt 1) projektu umowy część zdania w brzmieniu: "nie może być dłuższy niż cztery lata od dnia jej zawarcia;", zastąpić brzmieniem: "nie może być dłuższy niż **dwa lata** od dnia jej zawarcia;". Wskazujemy, że wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania ogólne:

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

Odpowiedź: Zaokrąglić do pełnego opakowania w górę..

2. 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: Zgodnie z SIWZ.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Pozostałe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ulegają zmianie.

UWAGA: Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzonych niniejszym pismem.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Joanna Zaręba-Słoma