



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Puławach

ul. Bema 1, 24-100 Puławy
NIP 716-22-38-942 REGON 431205731
Tel. 81 45 02 389

www.szpitalpulawy.pl

zp@szpitalpulawy.pl

L.dz. 201/231 /2020

Puławy, 30.06.2020 r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu nr ZM 27/230/2020 m

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą środków dezynfekcyjnych, z podziałem na trzynaście zadań, dla potrzeb Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Puławach, opublikowanego w Biuletynie Zamówień Publicznych dnia 22.06.2020 roku pod nr 552914-N-2020.

odpowiedzi na pytania

Działając w trybie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) zwanej dalej ustawą Pzp, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Czy zamawiający dla zadania nr 6 wymaga dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego, iż oferowane detergenty przetestowane były i sprawdzone w myjniach dezynfektorach firmy Getinge, w celu spełnienia wymogów normy ISO 15883 dot. skuteczności czyszczenia wyrobów medycznych. Oferowany detergent powinien być dopuszczony do stosowania przez Autoryzowany Serwis wytwórcy myjni. Dokument wystawiony nie wcześniej niż 24 miesiące przed datą składania oferty.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga.

Pytanie nr 2:

Czy zamawiający w zadaniu nr 6 wymaga zaoferowania:

Detergent średnio zasadowy do użycia w myjniach dezynfektorach, myjniach ultradźwiękowych oraz mycia ręcznego wyrobów medycznych. Środek niskopienny, odpowiedni do użycia do powierzchni odpornej na zasady takich jak stal nierdzewna, ceramika, szkło, aluminium, plastik oraz metale miękkie, dozowanie 3-10 ml/l, do stosowania w temperaturach od 35°C do 60°C, temperatura mycia ręcznego/ultradźwiękowego od 30°C do 50°C, środek nie wymaga stosowania neutralizatora, składniki: anionowe środki powierzchniowo czynne, niejonowe środki powierzchniowo czynne, środki konserwujące, enzymy, środki maskujące, inhibitory korozji. Wartość pH: do 8,2. Formuła ulegająca biodegradacji. Wyrób medyczny. Opakowanie 5 l.

Płynny środek neutralizujący na bazie kwasu cytrynowego, bez fosforanów i substancji powierzchniowo aktywnych, do stosowania w myjniach-dezynfektorach. Odpowiedni do wszystkich powierzchni odpornej na kwasy takich jak stal nierdzewna, ceramika, szkło oraz plastik. Dozowanie w celu neutralizacji detergentów zasadowych oraz osadów z twardej wody 1-2ml/l, w temperaturze od 40°C do 60°C. Ulegający biodegradacji. Wyrób medyczny. Opakowanie 5l.

Środek płuczący na bazie środków powierzchniowo-czynnych do użycia w myjniach dezynfektorach dla łatwego suszenia oraz uzyskania po płukaniu czystych powierzchni wyrobów medycznych. Odpowiedni do stali nierdzewnej, ceramiki, szkła, plastiku oraz odpornej metali miękkich, nie utrudniający penetracji pary lub tlenu etylenu, dozowanie 0,2-1,0 ml/l do płukania końcowego w temperaturze >50°C, składniki: anionowe środki powierzchniowo czynne (5-15%), niejonowe środki powierzchniowo czynne (5-15%), środki konserwujące, regulator pH, wartość pH w 5ml/l wody (typowa): 6,2, lepkość (koncentrat, 20°C): < 50 cps, formuła ulegająca biodegradacji. Wyrób medyczny. Opakowanie 5 l

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 3:

Pytania do zadania nr 9: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na 4 tygodniowy termin dostawy?

Odpowiedź:

Tak, w trakcie trwania stanu epidemii.

Pytanie nr 4:

Pytanie dot. Zapisów umowy :

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 . Ust. 1a, b,c

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
 - a) za opóźnienie w dostawie przedmiotu Zamówienia w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 4 niniejszej Umowy w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu Zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
 - b) za dostarczenie przedmiotu Zamówienia z wadami – w wysokości 0,5% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami jeżeli wymiana wadliwego towaru na wolny od wad zgodny z zamówieniem trwa dłużej niż 14 dni,
 - c) za rozwiązanie Umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 5% wartości brutto całej Umowy wskazanej w § 3 ust.2 niniejszej Umowy.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 5:

Dot. wzoru umowy § 2 ust.4:

W związku z panującą z sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych w nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie terminu dostaw wnosimy o dodanie do umowy zapisu, iż Zamawiający pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp. dopuszcza wydłużenie terminu realizacji do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta/dystrybutora.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 6:

Dot. wzoru umowy § 5 ust.1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w zakresie § 5 ust 1 na następujące:

- a) za zwłokę w dostawie partii (części) towarów w wysokości 0,2 % wartości brutto danej dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa do dnia dostawy.
- b) W przypadku rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 7:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 5 ust 4 poprzez dodanie zapisu:

„Warunkiem dokonania zakupu interwencyjnego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy częściowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu interwencyjnego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną na adres e-mail oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadł na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).”

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 8:

Dotyczy oceny ofert w kryterium termin dostawy: W związku z panującą sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych, prosimy o zmianę kryterium oceny w zakresie terminu dostawy, na następujące:

- 1-3 dni roboczych – 5 pkt.
- 4 dni robocze – 4 pkt.
- 5 dni robocze – 3 pkt.

- 6 dni robocze – 2 pkt.
- 7 dni robocze - 1 pkt.

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 9:

Dotyczy wzoru umowy § 5: W związku z nadzwyczajną sytuacją epidemiczną, prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu:

„Przed ewentualnym nałożeniem kary Zamawiający każdorazowo ma obowiązek wezwać Wykonawcę do wyjaśnienia czy opóźnienia są następstwem COVID-19 i jeśli tak to Zamawiający nie obciąży Wykonawcy karą (zgodnie z § 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.374 ze zm.).”

Odpowiedź:

Zapisy siwz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 10:

Zadanie 1 pozycja 13: W związku z problemami w dostępności opisanego kremu prosimy o dopuszczenie kremu na bazie oliwy z oliwek, witaminy E oraz gliceryny. Przebadany dermatologicznie, nie zawiera parabenów. Dopasowany do dozowników typu Dermados. Opakowanie 500 ml. (ulotka w załączeniu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11:

Zadanie 2 pozycja 1: W związku z faktem zmiany ulotki i nowymi badaniami prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający dopuści preparat o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Polyoma, Vaccinia) spełniający pozostałe wymagania SIWZ. Preparat jest aktualnie używany w Państwa jednostce. (ulotka w załączeniu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12:

Zadanie 2 pozycja 5: W związku z faktem, iż producent do 4 kanistrów dołącza 1 pompkę, prosimy o informację czy należy wycenić dodatkowo 50 sztuk pomppek.

Odpowiedź:

Tak, należy wycenić.

Pytanie nr 13:

Zadanie 3 pozycja 7: W związku z problemami w dostępności opisanych chusteczek prosimy o dopuszczenie bezalkoholowych chusteczek na bazie QAV, spektrum B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, SARS, BVDV) do 5 minut. Zalecane specjalnie do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Mogą być stosowane na oddziale intensywnej opieki medycznej oraz bloku operacyjnym, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp zabiegowych. Nie zawierają aldehydów i fosforanów, dzięki czemu nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Posiadają przyjemny zapach. Produkt posiada pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed. (Ulotka w załączeniu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 14:

Zadanie 3 pozycja 13: W związku ze zmianą wielkości opakowania prosimy o dopuszczenie preparatu w opakowaniu 4,5l, z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 134 sztuki a 4,5l.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 15:

Zadanie nr 1: Poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenyli-2-ol, o skuteczności wobec: bakterie (w tym MRSA, Tbc), drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Poliowirus, Rotawirus, Norowirus (MNV)) o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a 500ml,?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający wymaga w tym zadaniu preparatu do dezynfekcji błon śluzowych.

Pytanie nr 16:

Zadanie nr 1: Poz.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji

rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydy, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem oraz 1l?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 17:

Zadanie nr 1: Poz.7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydy, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 18:

Zadanie nr 1: Poz.9. Czy Zamawiający dopuści uniwersalny dozownik łokciowy, wykonany z tworzywa ABS, dostosowany do butelek o pojemności od 500 ml do 1000 ml. Budowa dozownika pozwala na kontrole ilości preparatu, łatwy w czyszczeniu i myciu dzięki możliwości demontażu dozownika i pompki. Możliwość dozowania preparatu w dawkach 1, 2 i 3 ml. Specjalna konstrukcja pompki i zintegrowany z nią docisk do butelki zapobiega wyparowywaniu i zakażeniu preparatu.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 19:

Zadanie nr 1: Poz. 11. Preparat do mycia i dekontaminacji ciała i włosów pacjentów skolonizowanych oraz przed zabiegami operacyjnymi. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez mydła, triclosanu, alkoholu i poliheksanidyny. Okres trwałości preparatu po otwarciu min. 3 miesiące. Kosmetyk.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 20:

Zadanie nr 1: Poz. 12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie żelu do nawilżania, oczyszczania i dekontaminacji przedsionków nosa, oraz do wspomagania leczenia ran w przypadku uszkodzeń nabłonka, z zawartością octenidyny. Wyrób medyczny, opakowanie 6 ml.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 21:

Zadanie nr 1: Poz.13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie emulsji myjącej, przeznaczonej do pielęgnacji skóry po higienicznym i chirurgicznym myciu rąk, do ogólnej higieny i mycia ciała pod prysznicem lub do kąpieli całego ciała, na bazie środków powierzchniowo czynnych, nie zawierającej mydła oraz parabenów odpowiedniej dla skóry wrażliwej i zniszczonej, pH neutralne dla skóry, posiadającej przyjemny zapach. Wchodząca w skład emulsji alantoina chroni skórę przed podrażnieniami. Kosmetyk. Opakowania 500ml?

Odpowiedź:

Nie, zamawiający wymaga emulsji do pielęgnacji skóry rak, nie emulsji myjącej.

Pytanie nr 22:

Zadanie nr 2: Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynnego koncentratu myjąco – dezynfekującego przeznaczonego do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i oprzyrządowania anestezjologicznego. Możliwość stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Zawierający substancje czynne z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol lub fenoksyetanol). Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru oraz substancji utleniających. Nie wymagający stosowania aktywatora. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Możliwość używania roztworu roboczego do 7 dni (również w warunkach obciążenia surowicą). Wyrób medyczny kl. IIb op. a 2 I. Spektrum działania: B (EN 14561), F (Candida albicans) - EN 14562), Tbc – (M.Terrae) - EN 14348, V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5%, wyrób medyczny, opakowania 5L i 2L, po przeliczeniu ilości opakowań

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 23:

Zadanie nr 2: Poz.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wieloenzymatycznego preparatu na bazie aktywnego tlenu do mycia i dezynfekcji, preparat przeznaczony do manualnego oraz półautomatycznego reprocessowania narzędzi, oprzyrządowania anestezjologicznego, endoskopów giętkich oraz innych wrażliwych

materiałów jak silikon, poliwęglan, szkło akrylowe, z możliwością stosowania w myjniach ultradźwiękowych. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F, V (Adeno, Polio), S (C.difficile, B.Subtillis) w stężeniu 2% i czasie do 15 min. zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach 1,5 kg.

Paski sprawdzające do preparatu po 100 szt., po przeliczeniu ilości.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 24:

Zadanie nr 2: Poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji, przeznaczonego do przygotowywania do ponownego użycia narzędzi nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur, zalecanego do przygotowywania endoskopów sztywnych i giętkich, sond ultradźwiękowych, instrumentów medycznych, oprzyrządowania anestetycznego, masek oddechowych, przyrządów laboratoryjnych, zawierającego pochodne alkoholowe i czwartorzędowe związki amoniowe, związki powierzchniowo czynne, pochodne guanidyny, substancje chroniące przed korozją, szerokie spektrum: B (EN 13727, EN 14561), Tbc (EN 14348, EN 14563), F (EN 13624, EN 14562), V. Szeroka tolerancja materiałowa potwierdzone badaniem tolerancji materiałowej. Produkt w postaci płynnego koncentratu w opakowaniach a 5L, po przeliczeniu ilości

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 25:

Zadanie nr 2: Poz.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej wstępnie już oczyszczonych wyrobów medycznych, nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur takich jak: endoskopy światłowodowe, wideoendoskopy oraz oprzyrządowanie okulistyczne, itp. Oferowany przez nas produkt nie zawiera aldehydów, wykazuje doskonałą tolerancję materiałową, ma szeroką skuteczność mikrobiologiczną, zapobiega tworzeniu się biofilmu, zawiera substancje chroniące przed korozją. Spektrum: B, Tbc, F V (Polio, Adeno), S w czasie działania 5 min. Preparat jest roztworem gotowym do użycia – nie wymaga i nie posiada aktywatora. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Przydatność roztworu roboczego do użycia można potwierdzić przy pomocy pasków Testowych (opakowanie zawierające po 50 pasków). Produkt do dezynfekcji w opakowaniach a 5L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 26:

Zadanie nr 2: Poz.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestetycznego, który dzięki efektywnemu połączeniu kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry oraz gwarantuje zgodne z zaleceniami RKI wstępne przygotowanie wyrobów medycznych do ich dalszego reprocessowania. Preparat nadaje się do stosowania w kąpeli ultradźwiękowej i wykazuje bardzo wysoką tolerancję materiałową. Skład: chlorek didecylodimetyloamonowy, poliheksametyleno biguanidyny, niejonowe surfaktanty, kompleks enzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza), spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) 0,5% - 15 min. Opakowania a 5L Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 27:

Zadanie 3: Poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt opracowany jest na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, pochodnych fenolowych, zw. Nadtlenowych oraz nie uwalnia aktywnego chloru. Preparat wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta. Skuteczność wobec B (MRSA, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa), F. (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae), V (Noro) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 1L; 5L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 28:

Zadanie nr 3: Poz.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu, gotowego do użycia, do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, zawierający w składzie (w 100g preparatu): 25g etanolu (94%), 35g propan-1-ol? Preparat o spektrum działania: B(w tym Tbc, MRSA), F, V (Noro, Rota, Vaccina, HBV, HCV, HIV, HSV, Adeno) w czasie do 2 min., z możliwością rozszerzenia o wirus Polio przy wydłużeniu czasu działania? Opakowanie 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 29:

Zadanie nr 3: Poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu chlorowego w tabletkach, zawierającego również kwas adypinowy, o lekko kwaśnym Ph 4-6, skutecznego wobec B, Tbc (Mycoabacterium terrae), F (Candida albicans, Aspergillus niger), V (Polio, Adeno, Noro) - dezynfekcja powierzchni i przedmiotów mocno zanieczyszczonych substancją organiczną w czasie 15 minut (1.000 ppm, tj. 1 tabl / 1,5L wody), oraz Clostridium difficile zgodnie z normą EN 13704 (warunki brudne - obciążenie albuminą wołową) w czasie 10 minut (10.000 ppm tj. 10 tab / 1,5L wody). Opakowania a 300 szt. tabletek. Biobój

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 30:

Zadanie nr 3: Poz. 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynnego preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni przedmiotów m. in. pojemników, naczyń, wiader, w zakładach opieki zdrowotnej, w higienie komunalnej oraz przemyśle spożywczym. Może również służyć do dezynfekcji powierzchni i przedmiotów mających kontakt z żywnością. Skoncentrowany środek dezynfekcyjny na bazie chloru z zawartością środków powierzchniowo czynnych. Produkt ma działanie wybielające. Preparat działa na B, f, Tbc (wobec M. terrae oraz M. avium), S i V (polio, adeno, noro). Opakowanie 5 L. Wyrób biobójczy.

Odpowiedź:

Nie, opis dotyczy pozycji 4 z Zadania nr 3.

Pytanie nr 31:

Zadanie nr 3: Poz.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu, przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni, wyrobów i wyposażenia medycznego, stosowany również wobec materiałów o wysokich wymogach np. inkubatory, powierzchnie ze szkła akrylowego, do wycisków stomatologicznych, masek do oddychania oraz inhalacji, na bazie aktywnego tlenu, bez aldehydów i związków amoniowych, o spektrum działania: B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Vaccinia, Noro, HIV, HCV, HBV, SARS, Papova SV40, Rota) w czasie 15 min. I stężeniu 2%, S (Bacillus subtilis, Bacillus pumilis) – 2H zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach 40g.?

Odpowiedź:

Nie, opis dotyczy pozycji 5 z Zadania nr 3.

Pytanie nr 32:

Zadanie nr 3: Poz. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowego preparatu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, gotowego do użycia, przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Produkt jest bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B, Tbc (M. terrae), F (Candida albicans), V (BVDV, vaccinia, rota, noro, polyoma SV40) w czasie do 15 minut. Opakowanie 1L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 33:

Zadanie nr 3: Poz.7. Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie jest wymagana szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej. Oferowany przez nas produkt może być używany również do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje doskonałe właściwości myjące i doskonałą kompatybilność materiałową. 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanolu (94 % w/w). Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota w czasie do pięciu minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Produkt jest skuteczny zgodnie z EN 16615 w czasie 1 minuty (w warunkach niskiego obciążenia), przebadany dermatologicznie a ponadto nie zawiera barwników i substancji zapachowych.

Wyrób medyczny w całości w opakowaniach po 100 szt. chusteczek typu flow-pack.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 34:

Zadanie nr 3: Poz.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu np. inkubatorów, lamp, optyki, soczewek, głowic USG, nasączonych preparatem opartym o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, o spektrum działania: B, F(C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc w czasie do 15 min, o wymiarach 20 cm x 20 cm. Wyrób medyczny, opakowania: BOX oraz wkład a 200szt. chusteczek ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 35:

Zadanie nr 3: Poz.9. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek przeznaczonych do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie jest wymagana szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej. Oferowany przez nas produkt może być używany również do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje doskonałe właściwości myjące i doskonałą kompatybilność materiałową. 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanolu (94 % w/w). Chusteczki wykazują skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota w czasie do pięciu minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Produkt jest skuteczny zgodnie z EN 16615 w czasie 1 minuty (w warunkach niskiego obciążenia), przebadany dermatologicznie a ponadto nie zawiera barwników i substancji zapachowych.

Wyrób medyczny w opakowaniach po 100 szt. chusteczek typu flow-pack.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 36:

Zadanie nr 3: Poz. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia chusteczek na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji wyrobów medycznych (w tym inkubatorów) i wszelkiego rodzaju powierzchni, o wysokiej kompatybilności materiałowej, o spektrum działania: B, F, V, S (C.difficile) do 5 min, Tbc do 15 min. Chusteczki o wymiarach 20cm x 30 cm, wykonane z polipropylenu, o gramaturze 50 g/m², w opakowaniach – pojemnik a 50 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 37:

Zadanie nr 3: Poz. 12. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji, preparatu w proszku przeznaczonego do jednoczesnego mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu medycznego, inkubatorów, powierzchni i endoskopów. Przygotowanie roztworu w wodzie o temp. pokojowej. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. O spektrum działania: B, F, V (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV), TBC (M.avium, M.terrae, M.Tuberculosis), S (Bacillus subtilis, Clostridium difficile) w stężeniu 2% i czasie działania do 10 minut. Opakowanie 1,5 kg. Wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 38:

Zadanie nr 3: Poz. 13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do termicznego przygotowywania do ponownego użycia kaczek, basenów itp., płynnego preparatu zmiękczającego i płuczającego, zapobiegającego powstawaniu i usuwającego powstałe osady, o dobrych właściwościach myjących, w postaci koncentratu, zawierającego kwasy organiczne, stabilizatory twardości, substancje chroniące przed korozją. Oferowany przez nas produkt po wyschnięciu nie pozostawia plam, wykazuje bardzo dobrą zgodność materiałową ze stałą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi, ma dobre właściwości myjące. Stężenie użytkowe: 0,05 % na każde 5° dH co odpowiada z reguły 0,1-0,3% tzn. 1-3 ml/l. PH ok. 1,3. Wyrób medyczny. Preparat w postaci płynnego koncentratu w opakowaniach a 5kg.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zrowotnej w Pławach
Piotr Rybak
Piotr Rybak

	Dział/Sekcja	Dział Zamówień Publicznych	Dodatkowe informacje
	Sprawę prowadzi: imię i nazwisko	Małgorzata Dzieglewska	
	Tel:	81 45 02 389	
	e-mail:	mdzieglewska@szpitalpulawy.pl	