



Stargard, dn. 06.03.2020 r.

Dotyczy: 10/PN/D/PL/2020 r. na dostawy środków dezynfekcyjnych do SPWZOZ w Stargardzie w podziale na 7 pakietów .

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając zgodnie z art. 38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) Zamawiający publikuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie nr 1 dot. Pakietu 1, poz. 1, 2, 3.

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w płynie spełniający wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dot. Pakietu 1, poz. 1, 2, 3.

Prosimy o określenie min. zawartości alkoholu etylowego w preparacie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dot. Pakietu 2, 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, z możliwością stosowania w obecności pacjenta, na oddziałach pediatrycznych. Skuteczność wobec B (w tym MRSA), F, Tbc (M. terrae), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 15 min. z możliwością rozszerzenia o V (Noro, Adeno) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 5 L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Pakietu 2, poz. 2.

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, z możliwością stosowania w obecności pacjenta, na oddziałach pediatrycznych. Skuteczność wobec B (w tym MRSA), F, Tbc (M. terrae), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 15 min. z możliwością rozszerzenia o V (Noro, Adeno) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 1 L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 5 dot. Pakietu 3, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania. Formuła chemiczna oparta na etanolu (96%) - 78,2 g/100g i bifenyli-2-ol - 0,1 g/100g roztworu, o neutralnym pH, nie zawierająca barwników i substancji zapachowych, QAV i chlorheksydyny, z możliwością stosowania przez alergików, posiadająca wyjątkowe zalety w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym, właściwościom nawilżającym. Przedłużone działanie do 3 h. Wykazujący skuteczność biobójczą obejmującą: B, grzyby, Tbc (M. terrae, M. avium), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk – 90 sek. Pojemność 500ml z pompką. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 dot. Pakietu 5, poz. 1.

Proszę o wskazanie wymaganej ilości tabletek w opakowaniu oraz wymaganej ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 300 tabletek w 1 opakowaniu (160 opakowań po 300 tabletek).

Pytanie nr 7 dot. Pakietu 7, poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat, na bazie mieszaniny 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholu i aldehydów, do szybkiej dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, wyposażenia i innych wyrobów medycznych, o właściwościach myjących, 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. Skuteczny wobec: B (w tym MRSA), F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV 40) – 1 min., Tbc (M. Terrae), V (Noro) – 15 min. Opakowania 1 l ze spryskiwaczem spieniającym. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8 dot. Pakietu 3.

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający substancje nawilżające nie zawierający barwników i substancji zapachowych. Zawierający w swoim składzie alkohol etylowy 72.5%. Bez zawartości QAV, chlorheksydyny. Spektrum działania: B (w tym Tbc i MRSA), F, V (Polio, Rota, HBV, HIV, HCV, Adeno, Noro, wirus grypy).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 dot. Pakietu 5.

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby preparat posiadał potwierdzoną skuteczność mikrobójczą do obszaru medycznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. Pakietu 1.

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w składzie- 75,5g alkoholu etylowego 70% i 2,5g alkoholu izopropylowego oraz substancje nawilżające i zmiękczone (bisabolol, gliceryna), spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11 dot. Pakietu 1.

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat w płynie, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 12 dot. Pakietu 1.

Czy Zamawiający oczekuje działania na wirusy odporne zgodnie z normą EN 14476- Adeno wirus, Polio wirus, Noro wirus- do 30 sekund?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 dot. Pakietu 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie preparatu w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk z poz. 1 (pasujący do dozowników typu Dermados) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwi większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny (co da Zamawiającemu oszczędności), walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. Pakietu 2.

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 dot. Pakietu 5.

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 200 tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 dot. Pakietu 5.

Prosimy o określenie zapotrzebowania. Zamawiający oczekuje 160 op., jednak nie określono pojemności opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 300 tabletek w 1 opakowaniu (160 opakowań po 300 tabletek).

**Z up. Dyrektora
Zastępcą Dyrektora ds. lecznictwa
Barbara Turkiewicz**