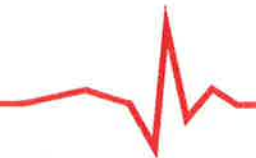




**Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego
i Transportu Sanitarnego „Meditrans” SP ZOZ w Warszawie**

ul. Poznańska 22; 00-685 Warszawa; tel. +48 22 52 51 405; fax +48 22 52 51 380

ISO 9001:2015; ISO 14001:2015; ISO45001:2018;



WSPRiTS/ZP/115/2021
ZP.261.9.2021

Warszawa, dnia 13 kwietnia 2021 r.

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym ogłoszonego w BZP nr 2021/BZP 00028631/01 z dnia 07.04.2021 r. na dostawę środków dezynfekcyjnych [Nr postępowania: 9/ZP/2021].

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego i Transportu Sanitarnego „MEDITRANS” SP ZOZ w Warszawie udziela wyjaśnień specyfikacji warunków zamówienia:

Dotyczy Pakietu 2 „Szybka dezynfekcja rąk, powierzchni i sprzętu medycznego”:

1) **PYTANIE: poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

2) **PYTANIE: poz. 1** – Prosimy o potwierdzenie, że oferując produkt, który w przypadku dezynfekcji higienicznej zgodnie z zaleceniem producenta wymaga stosowania w 2 x 3 ml płynu (zamiast standardowych 1 x 3 ml), liczbę wymaganych przez Zamawiającego opakowań należy zwiększyć proporcjonalnie (x2), ponieważ w takim przypadku liczba opakowań zawarta w SWZ wystarczy jedynie na 6 miesięcy.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje ilość opakowań zawartą w SWZ.

3) **PYTANIE: poz. 2** – Czy zamawiający wymaga zaoferowania pompek, mających status wyrobu medycznego, a tym samym objętych 8% podatkiem VAT?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

4) **PYTANIE: poz. 4** – Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

5) **PYTANIE: poz. 4, 6, 7, 8, 9** – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności materiałowej ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem w formie badań laboratoryjnych, ponieważ tylko niezależne badania laboratoryjne są gwarancją bezpiecznego stosowania w wyżej wymienionych przypadkach, a tym samym ograniczają ryzyko uszkodzenia kosztownego sprzętu, oraz czasu potrzebnego na jego naprawę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga potwierdzenia kompatybilności materiałowej ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem w formie badań laboratoryjnych.

6) **PYTANIE: poz. 6** – Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian (sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

7) **PYTANIE: poz. 6-7** – Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania chusteczek o wymiarach 20 cm x 20 cm, a tym samym powierzchni roboczej dużo większej niż wymagana w SWZ (min 13 x 18cm) ich liczbę należy odpowiednio i proporcjonalnie przeliczyć podczas składania oferty - powierzchnia robocza chustki o wym. 13 x 18 cm to 0,023 m², a chustki o wym. 20 x 20 cm – 0,04 m². Tym samym 30000 wymaganych chustek o wymiarach 13 x 18 cm jest równoważne z 1720 chustkami o wymiarach 20 x 20 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje ilość zawartą w SWZ.

8) **PYTANIE: poz. 7** – Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól).

Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. wkład ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

9) **PYTANIE: poz. 8** – Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni sprzętu medycznego a także przedmiotów mających kontakt z żywnością. Nie zawierające aldehydów i fenoli. Skład: propano-2-ol, etanol, aminy, chlorek didecyldimetyloamoniowy. Spektrum i czas działania: B, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, Rota) w 30 s., Adeno 1 min.) Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615, wymagane załączenie badań potwierdzających. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

10) PYTANIE: poz. 9 – Czy Zamawiający w dopuści gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni sprzętu medycznego a także przedmiotów mających kontakt z żywnością. Nie zawierające aldehydów i fenoli. Skład: propano-2-ol, etanol, aminy, chlorek didecyldimetyloamoniowy. Spektrum i czas działania: B, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, Rota) w 30 s., Adeno 1 min.) Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615, wymagane załączenie badań potwierdzających. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt w postaci wkładów.

Dotyczy Pakietu 3 „Dezynfekcja powierzchni i sprzętu medycznego”:

11) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestetycznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcz, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

12) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt wykazujący kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, tworzywami sztucznymi, gumą, porcelaną, ceramiką i pleksi przebadany zgodnie z normami wyższymi obszaru medycznego: B – EN 14561, F EN 14562, Tbc EN 14563, spełniający pozostałe zapisy SIWZ, w tym zgodność z normą V (Adeno, Polio) – EN 14476, oraz S – EN 13704 w czasie do 15 min. w stężeniu 2%. Opakowanie 0,5 kg lub 1,5 kg.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

13) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamoniowy. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.



14) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści koncentrat na bazie aminy, QAV, pochodnej biguanidyny i pochodnej guanidyny do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego oraz dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych (unity, łóżka lekarskie, podłogi, blaty, ściany). Posiada szeroką tolerancję materiałową, nadaje się do dezynfekcji wyrobów z tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, niklu, chromy. Polecany do dezynfekcji szkła akrylowego oraz do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Może być używany do dezynfekcji saun, basenów, brodzików. Nie zawiera aldehydów i fenolu, nie odbarwia powierzchni, nie powoduje reakcji alergicznych. Kwiatowy zapach. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M.avium), wirusy osłonkowe (Vaccinia, BVDV, HBV, HIV, HCV, HSV, grypa, Ebola) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami zgodnymi z EN 14885, wirusy zgodnie z wytycznymi DVV/RKI?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego produktu.

15) PYTANIE: poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści preparat do codziennego utrzymania czystości i pielęgnacji wszelkich wodoodpornych podłóg w kolorze zielonym (kolor nakrętki zgodny z kodowaniem kolorystycznym produktu tj. zielony. Odpowiedni do podłóg z PCV, linoleum, lastriko, gresu, terakoty, marmuru). Nadający się do mycia ręcznego, jak i maszynowego w automatach i szorowarkach. Nadający połysk, pozostawiający na mytych powierzchniach cienką warstwę ochronną. Posiadający w składzie składniki pielęgnujące chroniące podłogę, zapewniające jej konserwację i właściwości antystatyczne oraz emulsję woskową posiadającą właściwości antypoślizgowe. Niskopieniący. Możliwość używania przy jednoczesnym stosowaniu środków dezynfekcyjnych. O przyjemnym zapachu. Dozowanie: czyszczenie codzienne: od 25 na 10 l zimnej wody przy myciu ręcznym, 25-100 ml na 10 l zimnej wody przy myciu maszynowym. Zawierający w swoim składzie: (metylo-2-metoksyetoksy)propanol, alkohole, C12-14, etoksyłowane, octan etylu, octan pentylu, mieszanina anionowych i niejonowych środków powierzchniowo czynnych. pH 7-8. Gęstość 1000-1010 kg/m³?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego produktu, gdyż Zamawiający preferuje produkt bez emulsji woskowej.

16) PYTANIE: poz 5-6 – Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu 3 pozycji 5 i 6 do osobnego pakietu. Umożliwi to przedstawienie znacznie korzystniejszej cenowo oferty na te pozycje w stosunku do innych pozycji tego pakietu. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

17) PYTANIE: poz. 5-6 – Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 3 poz. 5 i 6 i dopuści: Szczelnie zamykany pojemnik wielokrotnego użytku wraz z wkładem w postaci 100 szt. suchych ściereczek włókninowych do nasączania środkiem dezynfekcyjnym, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, chusteczki niepyłące, z perforacją ułatwiającą odrywanie, gramatura chusteczek 70 g/m², powierzchnia pojedynczej chusteczki: 0,102 m² (30 x 34 cm), wyrób medyczny klasy I, w pokrywce pojemnika dozownik ściereczek umożliwiający oderwanie pojedynczej sztuki. Wyrób medyczny klasy I oraz wkład do pojemnika zawierający 100 szt. suchych ściereczek włókninowych do nasączania środkiem dezynfekcyjnym, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, chusteczki niepyłące, z perforacją ułatwiającą odrywanie, gramatura chusteczek 70 g/m², powierzchnia pojedynczej chusteczki: 0,102 m² (30 x 34 cm), wyrób medyczny klasy I. Lub Szczelnie zamykany pojemnik wielokrotnego użytku wraz z wkładem w postaci 300 szt. suchych ściereczek włókninowych do nasączania środkiem dezynfekcyjnym, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. chusteczki niepyłące. z perforacją ułatwiająca odrywanie. gramatura chusteczek 70g/m².

powierzchnia pojedynczej chusteczki: 0,045 m² (18 x 25 cm), wyrób medyczny klasy I, w pokrywie pojemnika dozownik ściereczek umożliwiającą oderwanie pojedynczej sztuki. Wyrób medyczny klasy I oraz wkład do pojemnika zawierający 300 szt. suchych ściereczek włókninowych do nasączenia środkiem dezynfekcyjnym, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, chusteczki niepyłące, z perforacją ułatwiającą odrywanie, gramatura chusteczek 70 g/m², powierzchnia pojedynczej chusteczki: 0,045 m² (18 x 25 cm), wyrób medyczny klasy I. W przypadku zgody prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu produktów z pakietu 3 poz. 5 i 6. Zamawiający dopuszcza szczelnie zamykany pojemnik wielokrotnego użytku wraz z wkładem w postaci 100 sztuk suchych ściereczek włókninowych.

18) PYTANIE: poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45 g/m² +/- 2 g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30 cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30 dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

19) PYTANIE: poz. 6 – Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, ponieważ ta pozycja uniemożliwi złożenie konkurencyjnej cenowo oferty przez innych oferentów.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wydzielił poz. 6 do osobnego pakietu. By umożliwić złożenie konkurencyjnej cenowo oferty większej liczbie Wykonawców, Zamawiający dopuszcza wielkość opakowania: max. 200 sztuk ściereczek w opakowaniu.

Dotyczy Pakietu 4 „Gaziki jałowe do dezynfekcji skóry”:

20) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga jakiejś konkretnej gramatury włókniny gazika?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga gramatury włókniny gazika minimum 60 g/m².

21) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści gramaturę włókniny gazika 70 g/m²?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

22) PYTANIE: poz. 1 – Zamawiający wymaga gazik zawierający alkohol izopropylowy lub mieszaninę alkoholu izopropylowego i etylowego – nie mniej niż 70 g na 100 g preparatu, ale czy wymaga aby pojedynczy gazik był nasączony jakąś ilością w gramach na gazik powyższych substancji?

ODPOWIEDŹ: poz. 1 – Zamawiający wymaga, aby pojedynczy gazik był nasączony minimum 1,5 g powyższych substancji na gazik.

23) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści gazik zawierający alkohol izopropylowy lub mieszaninę alkoholu izopropylowego i etylowego – nie mniej niż 70g na 100g preparatu, przy czym pojedynczy gazik nasączony między 2 g a 3 g na gazik powyższych substancji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

24) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający wymaga gazików sterylnych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga powyższego.

25) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików o wymiarze 16 x 10 cm (po rozłożeniu), złożone 4-krotnie na 8 warstw włókniny, rozmiar gazika złożonego to 4 x 5 cm.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższy produkt.

26) PYTANIE: poz. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazików pakowanych po 50 szt/op. z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy Pakietu 5 „Dezynfekcja sprzętu medycznego, urządzeń i inkubatorów”:

27) PYTANIE: poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól).

Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego produktu.

28) PYTANIE: poz. 1-2 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności materiałowej ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem w formie badań laboratoryjnych, ponieważ tylko niezależne badania laboratoryjne są gwarancją bezpiecznego stosowania w wyżej wymienionych przypadkach, a tym samym ograniczają ryzyko uszkodzenia kosztownego sprzętu, oraz czasu potrzebnego na jego naprawę.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga potwierdzenia kompatybilności materiałowej ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem w formie badań laboratoryjnych.

29) PYTANIE: poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści gotową do użycia piankę do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli (oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.- hydroksy ,propanian (sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego produktu.

30) PYTANIE: poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezyjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowany w opakowaniach po 1 kg i 5 kg?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza powyższego produktu.

Dotyczy Pakietu 7 „Preparat do dezynfekcji metodą zamglawiania”:

31) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024 r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga, by zaoferowany środek dezynfekcyjny posiadał pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydany przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zamawiający nie wymaga, by pozwolenie to było ważne min. do 2024 r. Spektrum bójcze zgodnie z SIWZ.

32) PYTANIE: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadający potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie (fumigację)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga by zaoferowany środek dezynfekcyjny posiadał potwierdzoną badaniami skuteczność zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020).

33) PYTANIE: Czy Zamawiający dopuści środki w opakowaniu 20 l z przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza środka w opakowaniu 20 l.

Dotyczy: Zapisów wzoru umowy

34) PYTANIE: § 5 ust. 5 – Prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 12 o treści: "Ustęp 5 paragrafu 5 obowiązuje pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

35) PYTANIE: § 5 ust. 5 – Prosimy o modyfikację: - par. 5 ust. 5 lit. a wzoru umowy na następujący: "(...) w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki"; - par. 5 ust. 5 lit. b wzoru umowy na następujący: "(...) w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki"; - przewidzianego terminu na wymianę towaru na wolny od wad na 2 dni robocze.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Wyjaśnienia i wprowadzone zmiany treści specyfikacji warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty.

W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktu, dla którego zostały dopuszczone przez Zamawiającego inne parametry wskazane w niniejszym piśmie, Wykonawca jest zobowiązany do nanieśnięcia w kol. 2 Formularza - cenowego (opisu przedmiotu zamówienia), który stanowi załącznik nr 2 do SWZ odpowiednich uwag co do zmienionych parametrów oferowanego produktu w stosunku do opisanych w kolumnie 2. Zamawiający proponuje, aby nanoszone uwagi były wpisane innym kolorem. W ww. przypadku Wykonawca potwierdza spełnianie przez oferowany produkt wszystkich wymagań Zamawiającego określonych w Opisie przedmiotu zamówienia/Formularzu cenowym z uwzględnieniem uwag.

Sprawę prowadzi:
Michał Kupczak
Starszy Inspektor ds. Zamówień Publicznych
Tel. 22 52 51 243

DYREKTOR

Archiwizacja: Karol Bielski