

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 6

zestaw 1 [zam.: 17.02.2020]	2
zestaw 2 [zam.: 18.02.2020]	3
zestaw 3 [zam.: 20.02.2020]	6

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji myjącej do mycia włosów i ciała o działaniu dekontaminującym (również dla pacjentów z MDRO), ze specjalnie dobranymi substancjami pielęgnującymi (np. alantoiną) oraz delikatnymi dla skóry związkami powierzchniowo czynnymi i dichlorowodorkiem oktenidyny.

Preparat przeznaczony do wszystkich rodzajów skóry (nawet do skóry ze skłonnością do alergii i nadwrażliwością na mydło). Szczególnie przydatny na oddziałach intensywnej opieki medycznej, oddziałach zakaźnych, oparzeniowych. Wyjątkowy skład chemiczny preparatu, zapobiega wysuszeniu skóry i pomaga w zachowaniu naturalnej bariery ochronnej skóry.

Opakowanie a 1 L. Kosmetyk.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

1[pakiet 2, poz. 1](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający 700 mg/g etanolu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

2[pakiet 2, poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści chusteczki w rozmiarze 20 x 30 cm, skuteczne wobec B, F – EN 16615 – 1 min., V (Adeno, Rota, Polio, Noro, MNV, RSV, HBV, HCV, HIV, HSV, H1N1) – EN 14476 – 30 sek.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

3[pakiet 2, poz. 3 i 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie biguanidy, aminy i QAV, skuteczny wobec B, F, V (Vaccinia, Rota, HBV, HCV, HIV) zgodnie z EN 14885 i/lub wg DGHM_RKI, Tbc – 15 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

4[pakiet 2, poz. 3 i 4](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, skuteczny wobec B, F – EN 16615 – 1 min., V (Adeno, Rota, Polio, Noro, MNV, RSV, HBV, HCV, HIV, HSV, H1N1) – EN 14476 – 30 sek.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

5[pakiet 2, poz. 6](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści chusteczki w rozmiarze 20 x 30 cm, skuteczne wobec B, F – EN 16615 – 1 min., Tbc – EN 14348 – 5 min., V (Adeno, Rota, Polio, Noro, MNV, RSV, HBV, HCV, HIV, HSV, H1N1) – EN 14476 – 1 min., S – 5 min., w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

6[pakiet 4, poz. 1 i 2](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści preparat przebadany wg EN 14485?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

7[pakiet 4, poz. 3](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści preparat Taski Sprint Degerm, który charakteryzuje się właściwościami porównywalnymi z preparatem wymienionym, posiadającym dodatkowo niskie stężenie robocze i krótki czas działania podczas bieżącej dezynfekcji powierzchni w służbie zdrowia?

Karta produktowa w załączeniu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

8

[pakiet 1, poz. 1 i 2](#)**Pytanie:**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowy gotowy do użycia, zawierający amfotenydy, etanol oraz 2-propanol, nie zawierający pochodnych fenolowych aldehydów. Przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych. Spełniający wymogi: B, F przebadane metodą 4 pól – faza 2 etap 2 dla obszaru medycznego. Spektrum i czas działania: - B, F, V (w tym HBV, HCV, HIV) – do 1min. - Tbc, B, F, V (w tym HBV, HCV, HIV) – do 5 minut.

Aktualny opis preparatu ogranicza konkurencję do jednego produktu o takim składzie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami specyfikacji.

9

[pakiet 11, poz. 12÷14](#)**Pytanie:**

Prosimy o wyłączenie powyższych pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty przez większą ilość Wykonawców a co się z tym wiąże uzyskanie niższej ceny zakupu środka z tych pozycji.

Odpowiedź:

Pytanie nie może dotyczyć postępowania prowadzonego przez CLO gdyż pakiet 11 przedmiotowego postępowania składa się z trzech pozycji.

10

[pakiet 4, poz. 6 i 7](#)**Pytanie:**

W związku z nowelizacją metodyki badawczej prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycjach preparatu wykazującego działanie na Tbc (M. terrae i M. avium) w czasie do 15 min w stężeniu 1%? Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający [zmienia zapisy specyfikacji](#) w zakresie pakietu 4 pozycja 6 i 7.

Obowiązująca treść specyfikacji:

6. Preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, sprzętu medycznego i wyrobów medycznych.

Wymogi:

- bez zawartości aldehydów i fenoli
- można stosować w obecności pacjentów
- musi posiadać bardzo dobre właściwości myjące
- wysoka tolerancja materiałowa z możliwością stosowania na szkłe akrylowym
- bez konieczności spłukiwania

Skład preparatu:

- aminy, QAV i alkohole.

Spektrum i czas działania:

- B (w tym MRSA), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia) – do 15 min. w stężeniu 0,25%
- V (Adeno, Polio, Noro) - do 30 minut w stężeniu 0,25%
- Rota – do 5 min. w stężeniu 1,5%
- Tbc (M.terrae i M. avium) – do 15 minut w stężeniu 0,5%-1%
- Spory – do 30 minut w stężeniu 0,5%.

7. Preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, sprzętu medycznego i wyrobów medycznych.

Wymogi:

- bez zawartości aldehydów i fenoli
- można stosować w obecności pacjentów
- musi posiadać bardzo dobre właściwości myjące
- wysoka tolerancja materiałowa z możliwością stosowania na szkłe akrylowym
- bez konieczności spłukiwania

Skład preparatu:

- aminy, QAV i alkohole.

Spektrum i czas działania:

- B (w tym MRSA), F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia) – do 15 min. w stężeniu 0,25%
- V (Adeno, Polio, Noro) - do 30 minut w stężeniu 0,25%
- Rota – do 5 min. w stężeniu 1,5%
- Tbc (M.terrae i M. avium) – do 15 minut w stężeniu 0,5%-1%
- Spory – do 30 minut w stężeniu 0,5%

11

[pakiet 10, poz. 5](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat w opakowaniu 11 z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 20 op. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu 11.

Zamawiający [koryguje załącznik nr 1](#) do siwz w zakresie pakietu 10 poz. 5.

Nowy załącznik zamieszczono na stronie internetowej Zamawiającego.

12

[projekt umowy: § 2, ust. 6](#)**Pytanie:**

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu umowy w taki sposób, aby w przypadku zmiany stawki podatku VAT umożliwić zmianę ceny asortymentu - zmianie ulegałaby cena brutto asortymentu, a cena netto pozostawałaby bez zmian. Zmiana dotyczyłaby również potencjalnego podwyższenia ceny spowodowanego ewentualnymi zmianami stawki VAT.

Odpowiedź:

Zamawiający w projekcie umowy zawarł zapisy:

§ 2

6. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmiany cen wyłącznie w przypadku zmiany stawki podatku VAT.

7. Zmiany wymienione w ust. 6 następują z mocy prawa i obowiązują od dnia obowiązywania odpowiednich przepisów.

§ 3

Wykonawca gwarantuje:

6. stałość ceny netto przez cały okres trwania umowy, z wyłączeniem § 2 ust. 11.

1[pakiet 11, poz. 12 i 13](#)**Pytanie:**

Prosimy o potwierdzenie wymogu rejestracji produktów zaoferowanych dla pozycji 12 oraz 13 w pakiecie nr 11, jako wyrobu medycznego klasy 3.

Odpowiedź:

Pytanie nie może dotyczyć postępowania prowadzonego przez CLO gdyż pakiet 11 przedmiotowego postępowania składa się z trzech pozycji.

2[pakiet 12, poz. 12 i 13](#)**Pytanie:**

Prosimy o wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji: 12 oraz 13,

gdyż zaproponowana przez Zamawiającego forma pakietu nr 11 blokuje dostęp wielu podmiotom, co skutkuje wysoką ceną zakupową oraz brakiem dochowania zasad uczciwej konkurencji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie jakichkolwiek pozycji z pakietu.

Zamawiający dokonując podziału na pakiety wziął pod uwagę przeznaczenie preparatów oraz swoje potrzeby.