

Wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia

post. nr 3/D/Kw/24

W związku z wpływem do Aresztu Śledczego w Krakowie pism z pytaniami dotyczącym wyjaśnienia treści SWZ postępowania nr 3/D/Kw/24 zamawiający podaje:

Pytanie nr 1 Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat przeznaczony jest do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni, wyrobów medycznych, w tym powierzchni trudnodostępnych oraz powierzchni urządzeń i sprzętu medycznego niewrażliwych na działania alkoholi. Oparty na bazie: etanol - 45 g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecyldimetyloamonu - 0,25g. Nie zawierający aldehydów, gotowy do użycia. Na czyszczonej powierzchni nie pozostawia smug i zacieków. Spektrum: B EN 13727, F EN 13624 – 15 sek. (wysokie obciążenie), Tbc EN 14348 – 30 sek. (wysokie obciążenie), V(BVDV, vaccinia, rota EN 14476, adeno EN 14476, noro EN 14476) - 30 s. (wysokie obciążenie), polio EN 14476 – 30 sek. (niskie obciążenie). Wyrób medyczny i produkt biobójczy, op. 1l.

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

Pytanie nr 2 Pakiet 1, Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia, nie wymagający stosowania aktywatora, do dezynfekcji i czyszczenia wiertel stomatologicznych i precyzyjnych narzędzi obrotowych na bazie alkoholi i wodorotlenku potasu, bez zawartości związków amoniowych i aldehydów, nie wymagający spłukiwania narzędzi wodą po przeprowadzonej dezynfekcji, spektrum działania: B (w tym Tbc), F (C. albicans), V (polio, polyoma SV 40, adeno, vaccinia, noro) w czasie do 15 minut, możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Specjalna ochrona przed korozją. Wyrób medyczny w opakowaniach 2l.

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

Pytanie nr 3 Pakiet 1, Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w

czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, opakowanie 1l ze spryskiwaczem dozującym preparat w postaci piany.

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego preparatu.

Pytanie nr 4 Pakiet 1, Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG. Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, opakowanie 1l ze spryskiwaczem dozującym preparat w postaci piany.

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego preparatu.

Pytanie nr 5 Pakiet 1, Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do higienicznego mycia rąk, mycia rąk przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk, ogólnej higieny i mycia ciała pod prysznicem, do kąpieli całego ciała, także przy nadwrażliwości na mydło, mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnym. Emulsja nie zawierająca mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiedni dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Zawierający glukozyd laurylowy, kwas mlekowy, substancję konserwującą. Emulsja wzbogacona w allantoinę, bez zawartości i chlorheksydyny, kwasu cytrynowego o pH ok. 5,0 w 20 °C. Kosmetyk, z możliwością stosowania w dozownikach typu Dermados posiadanych przez Zamawiającego, opakowanie 500 ml.

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego preparatu.

Pytanie nr 6 Pakiet 1, Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M.

terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego preparatu.

Pytanie nr 7 Pakiet 1, Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8 Pakiet 1, Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego preparatu.

Pytanie nr 9 Pakiet 1, Poz. 8

Prosimy o dopuszczenie preparatu do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok

skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowninowego), do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystrycznej), ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej, w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądźci prącia mężczyzny. Produkt bezbarwny, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości jodu. Przeznaczony do stosowania u dorosłych i dzieci w każdym wieku. Produkt nie wpływa negatywnie na proces gojenia ran. Spektrum działania: B (Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (HSV, HBV, HIV). Działanie produktu leczniczego utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy, opakowanie 1L + spryskiwacz.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10 Pakiet 1, Poz. 10

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego do stosowania bez użycia wody, działającego przeciwbakteryjnie i przeciwgrzybiczo, pochłaniającego nieprzyjemne zapachy moczu i kału. Szybko i skutecznie usuwa zanieczyszczenia, nie powodującego podrażnienia skóry i błon śluzowych. Pianka delikatnie myje oraz pielęgnuje skórę dzięki zawartości ciekłej parafiny, amidu kwasu kokosowego-propylodimetyloglicyny, trójglicerydów kwasów tłuszczowych, natłuszczających olejków pielęgnacyjnych. Preparat dopuszczony jest do obrotu jako kosmetyk, w opakowaniach 500 ml.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 Pakiet 1, Poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny uniwersalny chlorowy preparat na bazie dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu, dozowany w postaci tabletek do rozpuszczania. Preparat przeznaczony do przygotowania roztworu roboczego do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego: B- EN 13727, F - EN 13624, Tbc(M. terrae, M. avium)– EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN 14476 – 1000 ppm w 15 min. (warunki brudne), S(B. subtilis) - EN 13704 w 15min. 1000 ppm (warunki czyste), S(C. difficile) - EN 17126 w 15min. 1000 ppm w warunkach brudnych, S(C. difficile) -EN 13704 – 10 000 ppm. w 10 min. w warunkach brudnych. Produkt biobójczy. Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek. Zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl₂ /tabletkę.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 12 Pakiet 1, Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wieloenzymatycznego środka do manualnego mycia oraz dezynfekcji narzędzi na bazie aktywnego tlenu w postaci koncentratu, innowacyjna formuła w postaci "perełek" zapobiega pyleniu oraz wdychaniu środka. Produkt zawiera w składzie między innymi nadwęglan sodu, związki wybielające na bazie aktywnego tlenu, nie jonowe surfaktanty, fosforany, EDTA oraz jego sole, enzymy. Spektrum: B, F, Tbc, V(polio, adeno, noro), S(Clostridium difficile, Bacillus subtilis) – czas działania do 15 minut. Oferowany preparat posiada bardzo dobre właściwości myjące dzięki kompleksowi enzymów (lipaza, proteaza, amylaza), posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany z materiałami takim jak: stal, miedź, mosiądz, aluminium, cynk, żelazo, polichlorek winylu, poliamid, kauczuk, silikon. Stabilność roztworu roboczego 24 godziny. Wyrób medyczny, opakowanie 1,5kg.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13 Pakiet 1, Poz. 13

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące (również dla pacjentów z MDRO). Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, nie zawiera substancji zapachowych i barwiących. Posiada pH neutralne dla skóry. Gotowy do użycia. Kosmetyk, opakowanie 500 ml.

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do odkażającego higienicznego mycia rąk, higienicznego mycia rąk, chirurgicznego mycia rąk, dekolonizacji skóry całego ciała (ESBL, MRSA) oraz włosów. Produkt nie wymaga spłukiwania. Preparat bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Preparat zawierający kwas d-glukonowy, diglukonian chlorheksydyne oraz chlorek didecyldimetyloamonu. Posiadający w składzie substancje pielęgnujące. Preparat przebadany zgodnie z normami europejskimi i działa bakteriobójczo (EN 1499) - 30 sek., bakteriobójczo (EN 13727) - 30 sek., MRSA, ESBL, Salmonella i Listeria (EN 13727) - 60 sek., drożdżakobójczo (EN 13624) - 60 sek., bójczo wobec wirusów osłonkowych (vaccinia) (EN 14476) -60 sek. Preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy. Opakowania 1l.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14 Pakiet 1, Poz. 15

Preparat do dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych. Płynny w koncentracji. Opakowanie zawierające składnik bazowy (kwas nadctowy, nadctenek wodoru, kwas octowy) oraz dodatek modyfikujący. pH roztworu roboczego neutralne ok. 6. Spektrum działania B (EN 13727), Tbc (EN 14348), F (C. albicans) (EN 13624), V (vaccina, noro, adeno, polio), S (EN 14347), C.difficile EN 13704 w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie 160 ml (2x80ml).

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15 Pakiet 1, Poz. 16

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących? Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B EN 13727, F(C. albicans) EN 13624, Tbc EN 14348, V EN 14476 (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota, noro, adeno) – 15 sek., polio EN 14476 – 30 sek., grzyby EN 13624 w 60 sek. Produkt biobójczy, opakowania 500 ml. pasujące do dozowników typu Dermados.

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 16 Pakiet 1, Poz. 17

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących? Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Zgodnie z wytycznymi WHO bez zawartości gliceryny. Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B EN 13727, F(C. albicans) EN 13624, Tbc EN 14348, V EN 14476 (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota, noro, adeno) – 15 sek., polio EN 14476 – 30 sek., grzyby EN 13624 w 60 sek. Produkt biobójczy. Opakowania: 1l,

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 17 Pakiet 1, Poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, 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. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(C.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 250 ml z atomizerem.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18 Pakiet 1, Poz. 19

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia włókninowe chusteczki nasączone alkoholowym preparatem do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowane chusteczki wykazują skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiadają dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: 25 g etanol (94%), 35 g propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B – EN 13727, 16615, F(C.albicans) – EN 13624, EN 16615, Tbc (M. terrae) –EN 14348 - 1 min., V EN 14476 (adeno, rota, noro, BVDV, vaccinia) – 30 sek., F EN 13624 – 2min., możliwość rozszerzenia spektrum o V (polyoma SV40) w 5 min. Wyrób medyczny IIa i produkt biobójczy. Chusteczki w rozmiarze 14 x 18 cm, opakowanie typu tuba (chusteczki + wkład) zawierają 150 szt. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19 Pakiet 1, Poz. 20

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego płynnego, w postaci koncentratu opartego na bazie czwartorzędowych zw. amoniowych, pochodnych guanidyny i pochodnych alkoholowych /fenoksypropanol/, bez zawartości substancji utleniających o przyjemnym zapachu, osiągnącego spektrum działania B, Tbc, F (C. albicans), V (HBV, HCV, HIV i Vaccinia, Papowa SV 40) w stężeniu 2% i czasie w 15 min, oraz Adeno w stężeniu 2% i czasie 60 min, o trwałości roztworu roboczego powyżej 24 godzin /do 7 dni, również w warunkach obciążenia surowicą/ w opakowaniach 2 litrowych po odpowiednim przeliczeniu, wyrób medyczny klasy IIa spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 Pakiet 1, Poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie delikatnego balsamu typu olej w wodzie do regeneracji skóry rąk, którego głównym składnikiem jest biały olej (parafinum liquidum), glicerynę, pantenol (składnik pobudzający naturalną regenerację skóry), wzbogaconego oliwą z oliwek, nie zawierającego barwników, delikatnie perfumowanego, szczególnie przeznaczonego do pielęgnacji zniszczonej i wrażliwej skóry po częstym myciu i dezynfekcji rąk, idealnego do regeneracji skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji

Balsam szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej, klejącej się powłoki.

Emulsja typu olej w wodzie. Produkt nie osłabia efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk. Opakowania 500ml z fabrycznie zamontowaną pompką. Kosmetyk.

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 21 W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 22 Dot. pakietu nr 6, Formularz asortymentowo-cenowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny „wartość netto” ; %VAT oraz „nr katalogowy”?

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 23 Dot. pakietu nr 6 Formularz asortymentowo-cenowy

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby asortyment w Pakiecie nr 6 służył do pobierania krwi w systemie zamkniętym aspiracyjno-próżniowym i w celu zapewnienia bezpieczeństwa obsługującego go personelu, pochodził od jednego producenta, co zapewnia kompatybilność poszczególnych elementów?

Zamawiający wymaga, aby asortyment w pakiecie nr 6 pochodził od jednego producenta.

Pytanie nr 24 Pakiet 2, poz. 1-9,

Czy zamawiający wydzielił poz.1-9 do osobnego pakietu na kompresy i gazy- wyroby z gazy, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Zamawiający nie wydzieli

Pytanie nr 25 Pakiet 2, poz. 10-15,36-42

Czy zamawiający wydzieli poz.10-15,36-42 do osobnego pakietu na opatrunki podtrzymujące (siatki i opaski), takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Zamawiający nie wydzieli

Pytanie nr 26 Pakiet 2, poz. 36-42

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 mb w stanie spoczynku?

Chodzi o metr bieżący siatki po rozłożeniu jej z rolki.

Pytanie nr 27 Pakiet 3, poz. 17-18

Czy zamawiający wydzieli poz.17-18 do osobnego pakietu na przyrządy do przetoczeń, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Zamawiający nie wydzieli osobnego pakietu.

Pytanie nr 28 Pytanie nr 1 Pakiet 1 pozycja 2 W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu wyspecyfikowanego w poz. 2 prosimy o dopuszczenie preparatu w koncentracji przeznaczonego do mycia i dezynfekcji narzędzi, instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Na bazie chlorku didecyldimetyloamonowego i aminy, z dodatkiem proteazy, dzięki czemu wykazuje bardzo dobre właściwości czyszczące. Przeznaczony jest do manualnej dezynfekcji oraz w myjkach ultradźwiękowych. Produkt wykazuje właściwości antykorozyjne i wysoką tolerancję materiałową. Jest zalecany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, gumy, porcelany, szkła i tworzyw sztucznych. Wykazuje działanie B, Tbc, F oraz V (HIV, HBV, HCV, Herpes, SARS, Ebola, grypa A, Polio, Adeno) w stęż. 1% do 15 minut lub 0,5% do 30 min. Preparat aktualnie stosowany w Państwa placówce.

Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie nr 29 Pytanie nr 2 Pakiet 1 pozycja 8

Prosimy o dopuszczenie preparatu o pH 5,0 spełniającego pozostałe wymagania SWZ. Preparat aktualnie stosowany w Państwa placówce.

Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

Pytanie nr 30 Pytanie nr 3 Pakiet 1 pozycja 10

Prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli produkt dozowany w postaci gęstego płynu. Nie ma na rynku pianki o podanych parametrach i występującej w opakowaniach 500ml.

Tak, zamówienie dotyczy produktu dozowanego w postaci gęstego płynu.

Pytanie nr 31 Pakiet 2, pozycja 19 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32 Pakiet 2, pozycja 20-21 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek posiadający wkład chłonny z wiskozy i poliestru powleczony siateczką z polietylenu?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 33 Pakiet 2, pozycja 24 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 34 Pakiet 2, pozycja 25 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 35 Pakiet 2, pozycja 26 - Czy Zamawiający dopuści plaster na tkaninie bawełnianej?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 36 Pakiet 2, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek z folii poliuretanowej z ramką oraz wycięciem w kształcie litery „U” bez poduszeczki pod kaniulę?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 37 Pakiet 2, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8 cm x 8 cm?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 38 Pakiet 2, pozycja 31 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie waty zawierającej 50% bawełny i 50% wiskozy?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39 Pakiet 2, pozycja 32-35 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski elastycznej tkanej podtrzymującej wykonanej z 55 % przędzy bawełnianej 43% przędzy poliamidowej 2 % spandex?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 40 Pakiet 2, pozycja 32-35 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski elastycznej dzianej wykonanej z 100% poliestru?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 41 Pakiet 2, pozycja 32-35 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski elastycznej o długości 4m?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 42 Pakiet 2, pozycja 35 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opaski elastycznej o szerokości 15cm?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 43 Pakiet 5, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3.

Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 5.5-9.0?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44 Pakiet 5, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein ≤ 30 $\mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki niezależnej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 5.5-9.0, opakowanie wewn. papier, zewn. Foliowe?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 45 Pakiet 5, pozycja 1 – Prosimy Zamawiającego o informację czy oczekuje zaoferowania 1600 par rękawic czy 1600 sztuk (800 par)?

Zamawiający oczekuje 1600 sztuk, czyli 800 par

Pytanie nr 46 Pakiet 3, pozycja 9-12 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 6 paskami kontrastującymi w promieniach RTG, z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym zamiast bezpośrednio na kaniuli?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 47 Pakiet 3, pozycja 10 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 20G 1,1x32 mm z przepływem 61ml/min?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 48 Pakiet 3, pozycja 11 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 18G 1,3x45 mm z przepływem 90 ml/min?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 49 Pakiet 3, pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 17G 1,5x45 mm z przepływem 142 ml/min?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 50 Pakiet 3, pozycja 15 - Czy Zamawiający dopuści przedłużacz transparentny?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 51 Pakiet 3, pozycja 17 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową o długości min. 55mm w części przezroczystej, w której widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach wyposażonych w krótszą komorę?

Zamawiający oczekuje zaoferowania takiego przyrządu

Pytanie nr 52 Pakiet 3, pozycja 17 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego na końcu drenu w koreczek typu PrimeStop / Air Pass z hydrofobową membraną, który umożliwi wypełnienie drenu bez przypadkowego zanieczyszczenia oraz zabezpieczy przed wyciekaniem płynu?

Zamawiający oczekuje zaoferowania takiego przyrządu

Pytanie nr 53 Pakiet 3, pozycja 17 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w komorę kroplową, która jest na całej długości przezroczysta, dzięki czemu widoczność poziomu płynu oraz szybkości infuzji, jest zdecydowanie lepsza niż w przyrządach ze zmrożoną powierzchnią?

Zamawiający oczekuje zaoferowania takiego przyrządu

Pytanie nr 53 Pakiet 3, pozycja 17 – 18 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorcza, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczonego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakłucia?

Zamawiający oczekuje zaoferowania takiego przyrządu

Pytanie nr 54 Pakiet 3, pozycja 17 – 18 Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Zamawiający oczekuje zaoferowania takiego przyrządu

Pytanie nr 55 Pakiet 3, pozycja 22 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę

strzykawek 20 ml pakowanych a'50 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 56 Pakiet 3, pozycja 25 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę koreczków pakowanych a'250 z odpowiednim przeliczeniem ilości, z zaokrągleniem w górę?

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 57 Pakiet 3, pozycja 26 - Czy Zamawiający dopuści niebieski kranik trójdrożny z optycznym identyfikatorem pozycji, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 58 Pakiet 3, pozycja 27 - Czy Zamawiający dopuści poniższe nakłuwacze:

- trójplaszczynowe ostrze zmniejsza do minimum przykre odczucia
- specjalnie zaprojektowana konstrukcja pozwala na pewny i stabilny chwyt
- dzięki swojej konstrukcji przyrząd automatycznie wprowadza i wycofuje ostrze lancetu z opuszka palca, dzięki czemu igła jest niewidoczna przed i po nakłuciu
- prawidłowo dobrany rozmiar nakłuwacza pozwala pobrać optymalną ilość krwi przy minimalnym bólu pacjenta
- optymalna powierzchnia kontaktu nakłuwacza umożliwia dokładne przyłożenie w wybranym miejscu i wykonanie nakłucia o pożądaną głębokości
- konstrukcja zapewnia bezpieczeństwo dla personelu oraz pacjenta eliminując przypadkowe ukłucie i zakażenie
- doskonałe prowadzenie igły nakłuwacza w korpusie redukuje wibracje, tym samym zmniejszając odczuwanie bólu przez pacjenta i zapobiega uszkodzeniom tkanki skórnej
- Występuje w dwóch rozmiarach:
 - 23G, głębokość nakłucia 1,8 mm – dedykowany dla kobiet i dzieci
 - 21G, głębokość nakłucia 2,4 mm – dedykowany dla mężczyzn
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany radiacyjnie
- Pakowanie: 100 szt. / box

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 59 Pakiet 3, pozycja 27 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę nakłuwaczy pakowanych a'100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 60 Pakiet 3, pozycja 28 - Czy Zamawiający dopuści niebieski kranik trójdrożny z przedłużaczem, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 61 Pakiet 5, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści torebki w rozmiarze 140x250?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 62 Pakiet 5, pozycja 7 – Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarach CH8-CH24?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 63 Pakiet 5, pozycja 25, 27 – Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny: Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu

- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.

Zamawiający dopuszcza produkt równoważny

Pytanie nr 64 Pakiet nr 3 poz. 15 Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp bursztynowy?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 65 Pakiet nr 3 poz. 17 Czy Zamawiający dopuści przyrząd zawierający śladowe ilości ftalanów?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 66 Pakiet nr 3 poz. 18 Czy Zamawiający dopuści przyrząd zawierający śladowe ilości ftalanów?

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 67 Pakiet nr 3 poz. 26 Czy Zamawiający dopuści sterylizowany tlenkiem etylenu?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 68 Pakiet nr 5 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe, sterylne, obustronnie polimeryzowane w technologii wielowarstwowej, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, powierzchnia mikroteksturowana. Kolor naturalny lateks. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny zróżnicowane na prawą i lewą dłoń. Nie składane na pół. Pozbawione tiuramów. Sterylizowane radiacyjnie. Poziom protein <10 µg/g. Poziom szczelności: AQL 0,65. Długość rękawicy: min. 295mm. Grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,22mm-0,24mm, dłoń 0,21mm-0,22mm, mankiet 0,16mm-0,18mm. Siła zrywania przed starzeniem: powyżej 16,0N. Dostępne w rozmiarach 5,5–9,0 (co pół). Pakowane parami w opakowania a 50 par, wewnętrzne papierowe, zewnętrzne próżniowe folia/folia. Oznakowanie: Klasa IIa zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Oznakowane znakiem CE. Termin ważności 5 lat. Przebadane na: przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671, przenikanie wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z normą EN 374-5, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374/EN 16523-1, przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978. Na opakowaniu umieszczone: nazwa,

rodzaj, rozmiar, AQL, data sterylizacji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nazwa i adres producenta, nazwa i adres importera, 100% testowane elektronicznie, normy: EN 455; EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420; EN 16523; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; znak CE, piktogramy, poziomy ochrony, substancje chemiczne oraz kody kreskowe?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 69 Pakiet nr 5 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści opakowanie a`80 sztuk wraz z przeliczeniem ilości opakowań?

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 70 PRODUKTY RÓWNOWAŻNE Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktów równoważnych w przypadku gdy wymieniona została nazwa własna konkretnego wyrobu?

Zamawiający dopuszcza produkty równoważne

Z up. DYREKTORA
Z-ca DYREKTORA
Aresztu Śledczego w Krakowie
ul. Montełupich 7
kpt. Piotr Pytel

