

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 02/PN/2022

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości mniejszej niż progi unijne,
w trybie PODSTAWOWYM,

zgodnie z art. 275, pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych

(t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”,

wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

na: **DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **29-03-2022r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.

TEL./FAX 58.777.66.73

Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl

Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl

KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689

Pytanie 1

Czy Zamawiający dopuszcza środki do dezynfekcji równoważne, o takim samym lub podobnym składzie, tzn. 6% nadtlenu wodoru i kationy srebra, których producent/dystrybutor potwierdza ich kompatybilność z urządzeniem w którego posiadaniu jest Zamawiający tj. Nocospray, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, jednocześnie spełniając następujące wyroki: Wyr. KIO z 6.2.2014 r., KIO 120/14, Legalis. Wyr. KIO z 5.2.2008 r., KIO/UZP 27/08, Legalis. Wyr. SO w Bydgoszczy z 25.1.2006 r., II Ca 693/05, niepubl. Wyr. SO z 9.11.2005 r., II Ca 587/05, niepubl.; zob. J.M. Nowicki, Naruszenie zasady zachowania uczciwej konkurencji, „Zamówienia Publiczne Doradca” 2007, Nr 5, s. 29 i n., Wyr. KIO z 18.11.2008 r., KIO/UZP 1240/08, Legalis., Wyr. KIO z 18.11.2008 r., KIO/UZP 1240/08, Legalis, Wyr. KIO z 20.11.2008 r., KIO/UZP 1273/08, Legalis, Wyr. KIO z 23.04.2015 r., KIO 709/15, Legalis; wyr. KIO z 12.12.2008 r., KIO/UZP 1391/08, Legalis; wyr. KIO z 27 .09.2011 r., KIO 1961/11, Legalis. Wyr. KIO z 30.09.2010 r., KIO 2041/10, Legalis; wyr. KIO z 12.12.2008 r., KIO/UZP 1391/08, Legalis; wyr. KIO z 24.02.2017 r., KIO 265/17, Legalis.

W myśl ustawy o zamówieniach publicznych art. 99.1 pkt 4: "Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów." Przedmiot zamówienia został opisany zgodnie z art. 101 ust. 1 pkt. 1 Ustawy. przez określenie wymagań dotyczących wydajności lub funkcjonalności, w tym wymagań środowiskowych, podane parametry są dostatecznie precyzyjne, aby umożliwić wykonawcom ustalenie przedmiotu zamówienia a zamawiającemu udzielenie zamówienia. Opisując natomiast przedmiot zamówienia przez odniesienie do norm, ocen technicznych,

specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 Ustawy, zamawiający wskazuje, że dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważne”. jednocześnie art. 99.1 pkt 5 stanowi: " ...Jeżeli zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”. Wykazanie równoważności zaoferowanego przedmiotu spoczywa na Wykonawcy. Jeżeli Wykonawca zaoferuje asortyment firmy innej niż producenta urządzenia, z którym zaoferowany asortyment musi być kompatybilny, zobowiązany jest do złożenia oświadczenia, że produkty te są w pełni kompatybilne z urządzeniem wskazanym przez Zamawiającego, nie spowodują usterek w jego działaniu, uszkodzeń, utraty gwarancji lub uprawnień z rękojmi. W świetle powyższego, aby uniknąć eliminacji niektórych wykonawców z postępowania, Zamawiający jest zobligowany, zgodnie z art. 106 ust. 3 PZP, zaakceptować równoważne przedmiotowe środki dowodowe potwierdzające kompatybilność zaoferowanych produktów z urządzeniem, w tym również oświadczenia wykonawców. Jak bowiem wskazano powyżej, wykazanie równoważności może odbyć się w dowolny sposób, a zamawiający nie narzuca określonych w tym zakresie dokumentów. Czy zatem Zamawiający dopuszcza środki do dezynfekcji równoważne, na które ich producenci/dystrybutorzy potwierdzają kompatybilność z urządzeniami, w których posiadaniu jest Zamawiający?

Odpowiedź: Wykonawca przed zadaniem pytania i wskazaniem rozległego orzecznictwa KIO powinien zapoznać się, ze SWZ, gdzie istnieje informacja, że Zamawiający dopuszcza środki równoważne na zasadach opisanych w cz. XV, pkt 30 SWZ. Zamawiający wymaga bezwzględnie kompatybilności z posiadanym urządzeniem, stąd wskazał w opisie przedmiotu zamówienia, że urządzenie jest na gwarancji, podając także nazwę urządzenia i wymaganego przez niego preparatu do dezynfekcji. Na uwagę zasługuje fakt, iż urządzenie to jest niezwykle czułe, dlatego sprawą bardzo istotną jest zaoferowanie równoważnych środków do dezynfekcji zawierających w swoim składzie przynajmniej to, czego wymaga producent urządzenia, co zagwarantuje poprawną pracę urządzenia i brak ryzyka utraty gwarancji. Wykonawca składając swoją ofertę na środek równoważny, nie spełniający zaleceń producenta urządzenia ponosi odpowiedzialność za awarie będące następstwem uszkodzenia urządzenia w wyniku zastosowania nieodpowiedniego środka do dezynfekcji, jak i za następstwa utraty gwarancji.

Wykonawca oferujący środek równoważny musi poinformować o tym fakcie zamawiającego na zasadach opisanych w SWZ, w cz. XV, pkt. 30 .

Zamawiający wskazał dokumenty jakich wymaga w zakresie przedmiotu zamówienia w cz. IX SWZ.

Pytania 2

2.1. Dotyczy Pakietu nr 10:

Czy poza wymogami SWZ, opisanymi przez zamawiającego, zamawiający oczekuje aby preparat posiadał możliwość zastosowania do dezynfekcji rozlanego moczu (inaktywacja zanieczyszczeń organicznych)?

2.2. Dotyczy Pakietu nr 10:

Czy zamawiający dopuści preparat typu Oxivir Sporicide, spełniający wszystkie wymogi SWZ, o czasach działania od 60 s do 30 minut?

2.3. Dotyczy Pakietu nr 15:

Dotyczy poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu myjącego, który ze względu na normę PN-EN 1499, służy do higienicznego mycia, przed chirurgiczną dezynfekcją.

2.4. Dotyczy Pakietu nr 16:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje aby 1 chusteczka uwalniała 10000ppm aktywnego chloru.

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający wymaga zaoferowania środka do dezynfekcji substancji organicznych, czym także jest mocz.

Ad. 2.2. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga substancji czynnej opisanej w SWZ (Nadtlenek wodoru)

Ad. 2.3. Zamawiający wymaga preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk.

Ad. 2.4. Zamawiający dopuszcza

Pytania 3

3.1. Pakiet nr 10: Prosimy o dopuszczenie gotowej do użycia pianki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi i powierzchni trudnodostępnych. Preparat może być stosowany w obecności pacjentów oraz na oddziałach neonatologicznych, pediatrycznych, położniczych. Kompatybilny jest z wieloma powierzchniami, posiada pozytywną opinię producenta Famed. Produkt na bazie aminy i czwartorzędowych związków amoniowych o spektrum działania: B, F, V (Noro, Adeno, Polio), Tbc (M.terrae, M.avium), S (B. subtilis) – 1 minuta. Opakowanie 750ml lub 1l, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny kl. IIa.

3.2. Pakiet nr 16: Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek na bazie chloru do dezynfekcji małych i dużych powierzchni oraz sprzętu medycznego. Produkt łatwy w użyciu, niewymagający aktywacji. Spektrum działania: bakterie, grzyby, wirusy (Noro, Adeno, Polio, HBV, HCV, HIV, H5N1, SARS, Corona) w czasie 30-60 sekund. Spory: C. difficile - 60 sek, B. subtilis - 5 min, B. cereus – 15 min. Produkt przebadany wg normy EN 16615. Opakowanie tuba 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga substancji czynnej opisanej w SWZ (Nadtlenek wodoru)

Ad. 3.2. Zamawiający nie dopuszcza, bo wymaga produktu biobójczego.

Pytania 4

4.1. – Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

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 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów,

wirusów, spor)?

4.2. - Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

4.3. - Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

4.4 - Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

4.5 - Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

4.6 - Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powierzchni w miejscach publicznych, w tym w obszarze medycznym.

4.7 - Dot. Pakietu nr 18 Środki dezynfekcyjne

Czy Zamawiający dopuści możliwość przedstawienia na potwierdzenie spełniania parametrów folderu/katalogu autoryzowanego dystrybutora opisujące zaoferowany przedmiot zamówienia – w języku polskim, zawierające informacje dotyczące przeznaczenia i działania produktu?

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający wymaga aby przedmiot zamówienia posiadał przynajmniej dokumenty określone w załączniku nr 7 do SWZ. Na etapie realizacji umowy Zamawiający może żądać przedstawienia dokumentów, o których mowa powyżej. Na

etapie postępowania przetargowego Wykonawca oświadcza (wzór - zał. 7 do SWZ), iż zaoferowany przez niego przedmiot zamówienia takie dokumenty posiada.

Ad. 4.2. Patrz odpowiedź na pytanie 4.1. Zamawiający określił w SWZ jakich dokumentów wymaga, w szczególności w cz. IX SWZ.

Ad. 4.3. Patrz odpowiedź na pytanie 4.2.

Ad. 4.4. Patrz odpowiedź na pytanie 4.2. Postępować zgodnie ze SWZ

Ad. 4.5. Patrz odpowiedź na pytanie 1.

Ad. 4.6. Patrz odpowiedź na pytanie 1.

Ad. 4.7. Patrz odpowiedź na pytanie 1.

Pytania 5.

5.1. Pak. 2 poz. 1 Czy Zamawiający wymaga aby do każdego opakowania była dostarczana pompka?

5.2. Pak. 2 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i pompkę ze względu na różne stawki podatku VAT?

5.3. Pak. 2 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG). Nie zawierający w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów. Na bazie mieszaniny różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 15 min w opakowaniach 1l ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem ilości. W przypadku zgody wycenić 37,5op czy 38op.

5.4. Pak. 3 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i pompkę ze względu na różne stawki podatku VAT?

5.5. Pak. 4 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający Alkil (C12-16) chlorku dimetylobenzyloamonu, 2-Fenoksyetanol, N-(3-aminopropyl)-dodecylopropano-1,3-diamina (diamina), Chlorek didecyldimetyloamonu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością o spektrum działania bakteriobójczy(EN 13727, EN 13697, EN 16615), bójczo wobec prątków gruźlicy, prątkobójczy (EN 14348), drożdżakobójczy(EN 13624, EN 13697, EN 16615), grzybobójczy(EN 13624), wirusobójczy wobec: BVDV/vaccinia, rota, noro do 1% w czasie 30min w opakowaniach 1l z odpowiednim przeliczeniem ilości.

5.6. Pak. 4 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, powierzchni oraz endoskopów na bazie aktywnego tlenu, bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania : Działa bakteriobójczo (łącznie z MRSA), bójczo wobec prątków gruźlicy, prątkobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, norowirusa, adenowirusa, poliovirusa oraz sporobójczo (wobec Clostridium difficile, Clostridium sporogenes, Bacillus subtilis). - wykazujący działanie bójcze w stężeniu do 2% w czasie do 15 minut.. Stabilność roztworu roboczego- 36

godzin w opakowaniach 1,5kg?

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Tak, Zamawiający wymaga zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w tym zakresie

Ad. 5.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.3. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga środka z nadtleniem wodoru

Ad. 5.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 5.5. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga jako substancji czynnej amin i wymaga, aby środek miał zastosowanie do dezynfekcji dużych powierzchni.

Ad. 5.6. Zamawiający dopuszcza.

Pytania 6

6.1. Dotyczy pakietu nr 3. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w min. dwóch wersjach zapachowych. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem lub butelka 1l z nakrętką (w zależności od zapotrzebowania Zamawiającego).

6.2. Dotyczy pakietu nr 3. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe Famed oraz opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l.

6.3. Dotyczy pakietu nr 3. Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści suche chusteczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Opakowanie: wiadro + wkład

100 ściereczek;

6.4. Dotyczy pakietu nr 5. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestetycznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B, MRSA (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, Tbc M.terrae, M.avium (EN 14563), V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, C.difficile (EN 13704) – 2% w 10 minut, B.subtilis (EN 13704) – 1% w 30 minut. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg.

6.5. Dotyczy pakietu nr 9. Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x 3 ml w czasie 2x90 sekund. Produkt biobójczy. Posiadający badania dermatologiczne. Opakowanie 500 ml

6.6. Dotyczy pakietu nr 9. Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści emulsję przeznaczoną do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, z możliwością zastosowania do mycia skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga bowiem pełnego zakresu wirusobójczego.

Ad. 6.2. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga bowiem czasu ekspozycji w czasie 5 min.

Ad. 6.3. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga bowiem odporności na środki dezynfekcyjne

Ad. 6.4. Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga bowiem 1% stężenia dla B, F, V, Tbc w czasie 10 min.

Ad. 6.5. Zamawiający nie dopuszcza. Proponowany środek nie działa na grzyby, Adeno, Polio, co jest niezgodne z opisem przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

Ad. 6.6. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający potrzebuje pojemności oprócz 500 ml także 6000 ml.

Pytania 7

7.1. Pakiet 1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje minimalnego spektrum bójczego w warunkach brudnych : B, F, Tbc(M.terrae), V(Polio,Adeno,Noro), S - C.difficile do 1000 ppm (1tab/1,5L wody).

7.2. Pakiet 1. Proszę o potwierdzenie, że jako „cenę jednostkową” należy podać cenę za jedno opakowanie produktu.

7.3. Pakiet 14, poz. 1. Sprostowując i wyjaśniając skład opisany przez Zamawiającego, zawarty w oczekiwanym preparacie fenoksyetanol to eter glikolowy, który w przeciwieństwie do tradycyjnych alkoholi, które raczej generują uczucie bólu - wykazuje działanie znieczulające już po 60 sekundach od aplikacji

7.4. Pakiet 14, poz. 8. Proszę o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga wyceny 200 opakowań rękawic a 10 szt. w opakowaniu.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 7.2. Zamawiający podał w tabeli, iż 1 opakowanie to 300 szt., które ważą 1 kg. Zamawiający wymaga 220 takich opakowań.

Ad. 7.3. To nie jest pytanie do SWZ, Wykonawca raczej dokonuje sprostowania we własnym zakresie. Zamawiający oczekuje preparatu opisanego w pak. 14, poz. 1 zgodnie z tabelą.

Ad. 7.4. Zamawiający wyraźnie wskazał, że oczekuje 200 opakowań po 10 sztuk każde.

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński