



Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/07/2021

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na dostawę
Srodków dezynfekcyjnych w Grupach 1-9 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o. o. Nr
post.: PCZ/II-ZP/07/2021.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: Grupa 5 Poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny bezzapachowej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanej w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie dotyczy: Grupa 5 Poz 6

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji spełniającej OPZ konfekcjonowanej w opakowania po 5L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

3. Pytanie dotyczy: Grupa 5 Poz 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych: higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30 s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90 s. Spektrum działania: B, F, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Polio – 30 sekund. Zawierającego mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego w ilości 80% z licznymi substancjami nawilżającymi i natłuszczającymi takie jak gliceryna aloes, pantenol. Konfekcjonowanego w opakowania 1L w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

4. Pytanie dotyczy: Grupa 5 Poz 8

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu myjącego do higienicznej i chirurgicznego mycia rąk konfekcjonowanego w opakowania 1L w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

5. Pytanie dotyczy: Grupa 7 pozycja 1

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - preparat na bazie niejonowe i anionowe środki powierzchniowo-czynne w środowisku kwaśnym do mechaniczno – termicznego nablyszczania i odkamieniania w płuczkach – dezynfektorach Firmy Meiko GmbH, basenów szpitalnych, nerek, misek, stoi. Preparat o właściwościach odkamieniających, nablyszczających, zmiękczejących, zapobiegający osadzeniu się wapna na czyszczonych powierzchniach. Preparat ułatwia osuszenie mytych wyrobów bez pozostawiania na nich zacieków, op. 5 l

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pytanie dotyczy: Grupa 7 pozycja 3.

Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparatu spełniającego wymogi SWZ w przeliczeniu na opakowania 5l.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

7. Pytanie dotyczy: Grupa 9 pozycja 3

Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparatu do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na alkohol, w pianie, w tym inkubatory. Spektrum: B,V,F, Tbc do 5 minut, w przeliczeniu na op.750ml. ze spryskiwaczem pianowym. Nazwa handlowa Incidin Foam.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

8. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 4

Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparatu do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na alkohol, w pianie, w tym inkubatory. Spektrum: B,V,F, Tbc do 5 minut, w przeliczeniu na op.5l. Nazwa handlowa Incidin Foam.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Pytanie dotyczy: Grupa 9 pozycja 8

Zwracamy się do zamawiającego na odstąpienie od zapisu aby chusteczki były przebadane dermatologicznie gdyż w tym przypadku zgodnie z procedurami nie ma to znaczenia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Pytanie dotyczy: Grupa 9 pozycja 12

Zwracamy się prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje - Preparat do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, wyrobów medycznych w obecności pacjenta. Spektrum: Bakterie (aktywne wobec VRE, Acinetobacter baumani, F, Tbc, V Stężenie: do 0,25%. Czas działania: B, F, V do 15 min. Tbc – 60 min. Bez zawartości aldehydów, substancji utleniających oraz pochodnych fenolowych. Opakowania: 1l. Nazwa handlowa Surfanios Premium.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. Pytanie dotyczy: Dostawy

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu są zgodne z warunkami określonymi przez producenta. Na potwierdzenie powyższego Zamawiający ma prawo żądać od Dystrybutora wydruku temperatury z transportu.

12. Pytanie dotyczy: Dostawy

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta?

Odpowiedź: Tak.

13. Pytanie dotyczy: Dostawy

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby Dystrybutor używał odpowiednich środków transportu takich, aby podczas transportu utrzymane zostały wymagane warunki

przechowywania wyrobów medycznych w określonych granicach, opisanych przez producenta.

14. Pytanie dotyczy: Dostawy

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury? **Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby pojazdy używane w procesie transportu nadawały się do zastosowania zgodnego z wymogami i stanowiły skuteczne zabezpieczenie przed warunkami, które mogłyby wpłynąć na jakość lub integralność wyrobów medycznych. Zamawiający ma prawo żądać od Dystrybutora wydruku temperatury z transportu.**

15. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz. 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści preparat oparty na Etanolu 83,7g/100g zawierający D-pantenol i witamina E o higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) - 30 sek. i chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) - 90 sek. działający na B Tbc F V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, adenowirusa, polio, noro, rota) - 30 sek. w opakowaniach 100ml, 500ml i 5l
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

16. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści preparat w op. 5l z przeliczeniem opakowań. W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

17. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz.7

Czy Zamawiający dopuści preparat oparty na Etanolu 83,7g/100g zawierający D-pantenol i witamina E o higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) - 30 sek. i chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) - 90 sek. działający na B Tbc F V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, adenowirusa, polio, noro, rota) - 30 sek. w opakowaniu 500ml (system zamknięty) z przeliczeniem opakowań. W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

18. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz.8

Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu 500ml (system zamknięty) z przeliczeniem opakowań. W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

19. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający mieszaninę alkoholi i czwartorzędowych soli amoniowych. Działający B Tbc F V (BVDV, wirusa vaccinia, adenowirusa, rotawirusa, norowirusa oraz wirusa polio) 30 sek. w opakowaniach 1l i 5l
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

20. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.7

Czy Zamawiający dopuści preparat dezynfekcyjny w tabletkach o spektrum B Tbc F V (Polio, Adeno, Noro) B.Subtilis 1tabl/1,5l-15min, C.Difficile 10tabl/1,5l-10min
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

21. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści chusteczki o działaniu B V (BVDV, Rota, Polyoma, Vaccinia) – 15 sek., Noro 30 sek., C.albicans 1 min., M.Terrae 5 min., Adeno 15 min. przebadanych zgodnie z EN16615 o rozmiarze 20x20 w opakowaniach softpack 100szt
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

22. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 12, 13

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum B, F (C.albicans), V(BVDV, Vaccinia, Rota)- 0,25% w 15 min., Tbc-0,5% w 15 min. z możliwością rozszerzenia o Noro, Adeno, Polyoma w opakowaniach 2l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i 5l.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

23. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.15

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci proszku do jednoczesnego mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu medycznego, inkubatorów, powierzchni i endoskopów na bazie aktywnego tlenu, B(MRSA), Tbc, F, V(Vaccinia, BVDV, Polio, Adeno, Noro, Rota) S(C. Difficile, B. Subtilis, C. Sporogenes)- 2% w 10min w opakowaniach 1,5kg?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

24. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz.1

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat o składnie: amina, QAV, zawierający inhibitory korozji? Konfekcjonowany w opakowaniach 1l z e spryskiwaczem (z przeliczeniem ilości pełnych opakowań, tj. 68 opakowań o pojemności 1l)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

25. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz.7

Czy w pozycji 7 Zamawiający dopuści preparat enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczając zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

26. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz. 8

Czy w pozycji 8 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 1l, z przeliczeniem ilości pełnych opakowań tj. 70 op. o poj. 1 kg.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

27. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz. 1

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz.2

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat 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, Corona, 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 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 100 ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

29. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz.3

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści preparat 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, Corona, 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 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

30. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz. 4

Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści preparat 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, Corona, 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 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 5l

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

31. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz.7

Czy w pozycji 7 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. Produkt posiada badania dermatologiczne. Opakowanie: 1l w formie worka dostosowanego do dozowników systemu zamkniętego wraz z użyczeniem dozowników ściennych (ilość zgodnie z wymaganiami opisanymi przez Zamawiającego – 16 szt. dozowników dla pozycji 7 i 8).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

32. Pytanie dotyczy: Grupa 5 poz.8

Czy w pozycji 8 Zamawiający dopuści preparat przeznaczony do higienicznego mycia rąk. Bez zawartości mydła. Może być stosowany przez osoby z alergią oraz nietolerancją na środki na bazie mydła. Wytwarzający białą, gęstą pianę. Zalecany dla personelu medycznego. Posiadający badania dermatologiczne. Opakowania: 1 l jednorazowy wkład w formie worka dostosowany do dozowników systemu zamkniętego wraz z użyczeniem dozowników ściennych (ilość zgodnie z wymaganiami opisanymi przez Zamawiającego – 16 szt. dozowników dla pozycji 7 i 8).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

33. Pytanie dotyczy: Grupa 6 poz.1

Czy w pozycji 1 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 5 kg z przeliczeniem ilości pełnych opakowań (tj. 54 op.o pojemności 5 kg).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

34. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.1 i 2

Czy w pozycji 1 i 2 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 g w 100 g. 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. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. 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. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

35. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 8

Czy w pozycji 8 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

36. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 10 i 11

W związku z wycofaniem preparatu Quatrodes Strong, prosimy o dopuszczenie w pozycji 10 i 11 koncentratu 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. Posiadający opinię producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. 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 1l oraz 5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

37. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.17

Czy w pozycji 17 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt. z przeliczeniem ilości pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

38. Pytanie dotyczy: Grupa 2 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) preparat myjący w postaci piany o właściwościach bakteriostatycznych, który doskonale rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne w czasie 15 minut, o neutralnym pH i zawartości substancji antykorozyjnych oraz doskonałej kompatybilności dzięki której istnieje możliwość nawilżania i przechowywania narzędzi w preparacie do 72 h, w op. 750 ml z końcówką spieniającą, wyrób medyczny kl I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

39. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek konfekcjonowanych w op. 80 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

40. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu skutecznego wobec spor Clostridium difficile oraz Clostridium difficile R027 w stężeniu 1000 ppm w warunkach czystych i 2000 ppm w warunkach brudnych konfekcjonowanego w op. a' 200 tabl. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić w górę, przeliczyć zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

41. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.7

Czy Zamawiający oczekuje preparatu skutecznego wobec spor Clostridium difficile oraz Clostridium difficile R027 w brudnych?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje preparatu do stosowania w warunkach czystych i brudnych.

42. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.7

Czy Zamawiający oczekuje preparatu do mycia i dezynfekcji z zawartością tenzydów myjących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

43. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz.12 i 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Taski Sprint Degerm, parametry preparatu zgodnie z załączoną ulotką?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

44. Pytanie dotyczy: Grupa 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w proszku do dezynfekcji powierzchni pomieszczeń, wyposażenia i sprzętu medycznego wykonanych z metalu, szkła, gumy, wrażliwych na działanie ciepła; preparat na bazie związków nadtlenowych, o szerokim spektrum działania, B, F, Tbc, V, S (Cl. difficile 027, B. cereus, B. subtilis) w stężeniu do 2% do 15 minut, bez aldehydów, alkoholi, związków: fenoli i chloru. Wymagana zawartość czynników hamujących korozję. Kompatybilność materiałowa na aluminium, stal nierdzewną, roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej, o stabilności roztworu 24h, z dołączonymi paskami testowymi 25 sztuk do op. a'2,5kg, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z przeliczeniem ilości op.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

45. Pytanie dotyczy: Grupa 1 poz. 8, 9

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaferowania produktów zarejestrowanych jako produkty lecznicze?

Odpowiedź: Tak.

46. Pytanie dotyczy: Grupa 1 poz.10

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu zarejestrowanego jako kosmetyk?

Odpowiedź: Tak.

47. Pytanie dotyczy: Grupa 6 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych i półautomatach. Spektrum działania: B, F(C. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio), S(C. difficile (R027), B. subtilis, C. perfringens) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, z możliwością kontrolowania aktywności przy pomocy testów paskowych (op. 100 szt. pasków); konfekcjonowany w opakowaniach 6 kg.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

48. Pytanie dotyczy: zapisów SWZ, rozdział X pkt 7 lit. a)

Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli Wykonawca posiada dokument potwierdzający pozytywną opinię kliniczną IMiD- dotyczy Grupy 9, poz. 1,2 i 14.

W załączniku asortymentowo cenowym w opisie preparatu w pozycji 14 jest wymóg dotyczący posiadania opinii IMiD a nie w poz. 15.

Odpowiedź: Zamawiający informuje iż doszło do omyłki pisarskiej. W rozdziale X pkt. 7 lit. a) wymóg dotyczący posiadania opinii IMiD dotyczy pozycji 14.

W związku z powyższym do niniejszego pisma Zamawiający dołącza poprawiony Załącznik nr 3 do SWZ Oświadczenie o wyrobach med.- po zmianach z dnia 08.09.2021.

49. Pytanie dotyczy: wzoru umowy § 5 ust. 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów ust. 7 §5 umowy w sposób następujący:

7. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy ustaloną niniejszą umową z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego, uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia towaru Zamawiającemu. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego towaru z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

50. Pytanie dotyczy: wzoru umowy § 6 ust. 8

W odniesieniu do ust. 10 §6 umowy zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy ust. 8 §6 umowy:

*1. W przypadku dostarczenia towaru o nieodpowiedniej jakości, Wykonawca na własny koszt zobowiązany będzie do jego wymiany na produkt o odpowiedniej jakości, w ciągu 5 dni roboczych od **pozytywnego rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę**. W razie sporu o zasadność reklamacji jakościowych, jeżeli wadliwość ta będzie potwierdzona ekspertyzą niezależnej odpowiedniej upoważnionej instytucji lub upoważnionego rzeczoznawcy Wykonawca zobowiązuje się do wymiany towaru o nieodpowiedniej jakości na produkt o odpowiedniej jakości w ciągu 5 dni roboczych od chwili otrzymania ekspertyzy.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

51. Pytanie dotyczy: wzoru umowy § 6

Zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 kolejnego ustępu do umowy o następującej treści:

Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.

Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalne ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

52. Pytanie dotyczy: wzoru umowy § 6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 umowy poprzez dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

1. Strony postanawiają, że zapisy §6 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

2. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

53. Pytanie dotyczy: wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID- 19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Zgoda na wprowadzenie do umowy zapisów dotyczących siły wyższej, w wersji jak poniżej:

SIŁA WYŻSZA

1. **Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.**
2. **Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.**
3. **W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Wystąpienie okoliczności nadzwyczajnych musi pozostawać w związku przyczynowo - skutkowym z niewykonywaniem, utrudnieniem lub nienależytym wykonywaniem umowy. Strona powołująca się na okoliczności Siły Wyższej zobowiązana jest do potwierdzenia wystąpienia okoliczności nadzwyczajnych oraz związku przyczynowo - skutkowego.**
4. **Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.**
5. **Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.**

Załącznik nr 6 do SWZ - Wzór umowy- po zmianach z dnia 08.09.2021



54. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 10, 11

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w/w pozycjach prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny koncentratu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym (unity, łóżka i fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, podłogi, ściany. Nie zawierający aldehydów i fenoli, oparty na pochodnej aminy oraz chlorku didecyloдимetyloamonu. Spektrum i czas działania Bakterie (w tym MRSA), Grzyby (C. albicans), wirusy osłonkowe (w tym HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, SARS-Cov-2) – 0,5 % - 15 min. Wirus Adeno, Polio oraz Prątki gruźlicy (M. terrae, M. avium) 1 % - 15 min. Odpowiednio opakowanie 1 l oraz 5 l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

55. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 10, 11

W związku z wycofaniem preparatu opisanego w/w pozycjach prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny koncentratu do sporobójczej dezynfekcji wysokiego poziomu i mycia wyrobów medycznych oraz każdej powierzchni. Kombinacja składników aktywnych, w tym poliaminy nie zawiera toksycznych aldehydów, związków uwalniających chlor, alkoholi, kwasu nadoctowego i nie wymaga aktywatora. Produkt jest bezpieczny dla metali, szkła i tworzyw sztucznych. Spektrum działania w stężeniu 5 %: B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (HIV, HBV, HCV), S (Clostridium difficile, Clostridium perfringens Bacillus cereus) - 1 min. Tbc (Mycobacterium tuberculosis, Mycobacterium terrae, Mycobacterium avium), V (Polio, Adeno, Noro, SARS) – 5 min. Odpowiednio opakowanie 1 l oraz 5 l.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

56. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 12

Zwracamy się do Zamawiającego o możliwość zaferowania preparatu typu **Surfanios Premium**, Wykazujący działanie na : Tbc w 0,25% – 60 min., 0,5% – 30 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

57. Pytanie dotyczy: Grupa 9 poz. 17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do oceny do w/w pozycji chusteczek na bazie etanolu oraz propan-1-olu. Przeznaczone do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholi. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Chusteczka o wymiarach 20 cm x 27 cm. Spektrum działania B(w tym MRSA), F (Candida Albicans) , Tbc, V (Rota, Vaccina, Noro) do 1min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. II a. Opakowanie 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę w Formularzu asortymentowo-cenowym oferty - Załącznik nr 1 do SWZ o treści: zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ekonomiczno-administracyjnych

Ewa Galas-Gasior
Ewa Galas-Gasior

Zamawiający żąda niezwłocznego potwierdzenia faktu otrzymania niniejszej informacji .

W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający domniema, iż pismo wysłane przez Zamawiającego na nr faksu podany przez Wykonawcę zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.

