

Warszawa, 13 listopada 2023 r.

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 129 ust. 1 pkt 1 w zw. z art. 132-139 ustawy Prawo zamówień publicznych, na dostawę preparatów do pielęgnacji skóry, mycia i dezynfekcji oraz mopów, **znak postępowania PN-163/23/HO**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp” informuje, iż w ww. postępowaniu wpłynęły zapytania do treści SWZ.

W związku z powyższym na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający wyjaśnia oraz zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia.

W przypadku, gdy udzielone poniżej odpowiedzi pozostają w sprzeczności z postanowieniami SWZ lub też precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, należy przyjąć, że stanowią one zmianę SWZ, dokonaną przez Zamawiającego w myśl art. 137 ust. 1 Ustawy Pzp i będą stanowić podstawę dla oceny zgodności oferty z SWZ, przy czym w przypadku, gdy:

- 1) postanowienia odpowiedzi są sprzeczne z postanowieniami SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonej odpowiedzi,
- 2) postanowienia odpowiedzi precyzują lub uzupełniają postanowienia SWZ, za obowiązujące w tym zakresie należy przyjąć treść udzielonych odpowiedzi wraz z dotychczasową treścią SWZ.

Pytanie nr 1:

„Czy Zamawiający w Części 1 w poz. nr 1 i 2 dopuści równoważny preparat Velodes Scrub o parametrach: Preparat w płynie do higienicznego mycia rąk personelu medycznego. Gotowy do użycia. Bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych. Dermatologicznie sprawdzony. pH neutralne dla skóry 5,5 - 6,5. Posiada właściwości niesprzyjające rozwojowi bakterii – przebadany zgodnie z normą EN 1499. Z dodatkiem substancji pielęgnujących. Kosmetyk. Opakowanie 500 ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza równoważny preparat, dla pozycji 1 opakowanie 1 litr, dla pozycji 2 opakowanie 0,5 litra.

Pytanie nr 2:

„Czy Zamawiający w Części 3 w poz. nr 1 i 2 dopuści równoważny preparat alkoholowy Velox Spray do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Zawierający 2 alkohole, w tym etanol (zawartość alkoholu 70g w 100g płynu). Bez dodatkowych substancji aktywnych, np. aldehydów, związków amoniowych i innych. Gotowy do użycia, bezbarwny. pH 6,75 - 8,25. Wykazujący wysoką kompatybilność materiałową potwierdzoną opinią firmy Famed. Spektrum działania: B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae) - EN 14348, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min. Możliwość zastosowania w pionie żywieniowym. Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3:

„Czy Zamawiający w Części 7 dopuści równoważny preparat Velox Foam Extra do szybkiej dezynfekcji lamp operacyjnych oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Zawierający 2 substancje aktywne - aminę i czwartorzędowe związki amonowe. Bez alkoholu, aldehydów, chloru, fenolu, związków tlenowych. Gotowy do użycia, bezbarwny. pH 10,3 - 11,3. Wykazujący wysoką kompatybilność materiałową potwierdzoną opinią firmy Famed. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, osłonkowe w tym Vaccinia) do 1min., Tbc (M.Terrae) – EN 14348 do 15 min. Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy. Opakowania 1L z atomizerem. Preparat nie pozostawiający smug na czyszczonej powierzchni?”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 4:

„Czy Zamawiający w Części 9 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Quatrodes Extra do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego. Zawierający w składzie aminę i czwartorzędowe związki amonowe. Z dodatkiem niejonowych związków powierzchniowo czynnych. Bez aldehydów, związków nadtlennych, chloru, fenolu oraz biguanidów. Wykazujący wysoką kompatybilność materiałową potwierdzoną opinią firmy Famed. Spektrum działania: B (EN 13727), Tbc (M. Terrae, M. Avium) - EN 14348, F (Candida albicans) - EN 13624, V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut. Stężenie 1%. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Adeno, Polio i Noro w wyższym stężeniu i dłuższym czasie. Stabilność roztworu roboczego 14 dni. Możliwość dezynfekcji w pionie żywieniowym. Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy. Opakowania 5L?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany równoważny preparat.

Pytanie nr 5:

„Czy Zamawiający w Części 9 w poz. nr 2 dopuści równoważny preparat MEDICLEAN 110 do intensywnego mycia powierzchni podłóg. Usuający skutecznie zabrudzenia oraz stare pozostałości środków dezynfekcyjnych. Redukujący przywieranie brudu do powierzchni podłóg. Zawierający niejonowe związki powierzchniowo czynne. Stężenie roztworu roboczego 0,25-2%. pH 6,5 - 8,5. Do zastosowania w myciu ręcznym oraz przy użyciu półautomatycznych i automatycznych maszyn czyszczących. Opakowania 1L?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany równoważny preparat.

Pytanie nr 6:

„Część 1 poz 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk personelu medycznego posiadającej neutralne dla skóry pH 5.0, bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych i kwasu mlekowego. Posiadającej testy hypoalergiczne, potwierdzające możliwość użycia przez osoby o skórze skłonnej do odczynów alergicznych. Wykazującej działanie dekontaminujące potwierdzone normą medyczną EN1499. Z dodatkami substancji pielęgnujących i łagodnych substancji myjących. Dopuszczenie konkurencyjnego preparatu pozwoli na uzyskanie większej ilości ofert a co się z tym wiąże niższej ceny zakupu preparatu w tym pakiecie.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany równoważny preparat.

Pytanie nr 7:

„Część 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie dichloroizocyanuranu sodu.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 8:

„Część 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ zawierającego min. 2 substancje aktywne. Bez alkoholu, aldehydów, chloru, fenolu, związków tlenowych. Gotowy do użycia, bezbarwny. pH 10,5-11,5. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Papova, Noro) do 1min., Tbc (M.Terrae i M.Avium) – EN 14348 do 5 min. oraz Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Możliwość użycia do wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych. Produkt o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowania 1L z nakrętką posiadającą otwór zabezpieczony kapslem lub atomizerem. Preparat nie pozostawiający smug na czyszczonej powierzchni.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 9:

„Część 9 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego. Zawierający w składzie czwartorzędowe związki amonowe i aminy. Z dodatkami niejonowych związków powierzchniowo czynnych. Bez aldehydów, związków nadtlennych, chloru, fenolu oraz biguanidów. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B (EN 13727), Tbc (M. Terrae, M. Avium) - EN 14348, F (Candida albicans) - EN 13624, V (Rota, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut.. Stężenie 0,5%. Stabilność roztworu roboczego min. 28 dni. Możliwość dezynfekcji w pionie żywieniowym. Sprawdzony dermatologicznie. Zużyty roztwór roboczy nie może zakłócać prawidłowego funkcjonowania biologicznych oczyszczalni ścieków. Wymagana możliwość łączenia preparatu z preparatem myjącym z Poz. 2. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny kl. IIa i produkt biobójczy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 10:

„Część 9 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w związku z KOMUNIKATEM PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 11 września 2014 r. w sprawie rejestracji środków do dezynfekcji (dołączony) i opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający będzie oczekiwał produktu o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy? Opis zastosowania preparatu w sposób oczywisty wskazuje, iż będzie on używany zarówno do wyrobów medycznych jak i pozostałych powierzchni, w związku z powyższym zgodnie z obowiązującym stanem prawnym taki preparat musi posiadać dualną rejestrację:

Produkty biobójcze przeznaczone do zastosowań nie tylko zgodnych z celami niniejszego rozporządzenia, ale również związanych z wyrobami medycznymi, jak na przykład środki dezynfekujące stosowane do dezynfekcji powierzchni w szpitalach oraz wyrobów medycznych, mogą stanowić ryzyko inne niż objęte zakresem niniejszego rozporządzenia. Dlatego takie produkty biobójcze powinny spełniać – oprócz wymogów niniejszego rozporządzenia – stosowne wymogi podstawowe określone w załączniku I do dyrektywy Rady 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania, w dyrektywie Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych i w dyrektywie 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 11:

„Część 9 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie preparat spełniającego wszystkie zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania 1L z przeliczeniem ilości."

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat konfekcjonowany w opakowaniach 1L z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 12:

„Część 1 poz. 1 pyt. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk personelu medycznego. Gotowy do użycia. Bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych. Testowany dermatologicznie. pH neutralne dla skóry 5,5. Z dodatkiem substancji pielęgnujących. Kosmetyk."

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 13:

„Część 1 poz. 1 pyt. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk personelu medycznego. Produkt wegański składający się w 94% z surowców pochodzenia naturalnego, przebadany dermatologicznie, pH ok. 5,5. Wzbogacony o składniki nawilżające i pielęgnujące: gliceryna, d-pantenol oraz wyciąg z aloesu. Zalecany do

pielęgnacji i ochrony skóry wrażliwej, do stosowania w przypadku narażenia na ryzyko wysuszenia dłoni. Skład: Aqua, Sodium Laureth Sulfate, Sodium Chloride, Cocamidopropyl Betaine, Glycerin, Sodium Benzoate, Glycol Distearate, Citric Acid, Cocamide MEA, Laureth-10, Benzoic Acid. Przebadany wg normy EN 1499. Kosmetyk”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 14:

„Część 1 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: preparat w płynie do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk personelu medycznego. Produkt wegański składający się w 94% z surowców pochodzenia naturalnego, przebadany dermatologicznie, pH ok. 5,5. Wzbogacony o składniki nawilżające i pielęgnujące: gliceryna, d-pantenol oraz wyciąg z aloesu. Zalecany do pielęgnacji i ochrony skóry wrażliwej, do stosowania w przypadku narażenia na ryzyko wysuszenia dłoni. Skład: Aqua, Sodium Laureth Sulfate, Sodium Chloride, Cocamidopropyl Betaine, Glycerin, Sodium Benzoate, Glycol Distearate, Citric Acid, Cocamide MEA, Laureth-10, Benzoic Acid. Przebadany wg normy EN 1499. Kosmetyk”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 15:

„Część 3 poz. 1, 2 pyt. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Zawierający 2 alkohole, w tym etanol (zawartość alkoholu min. 60g w 100g płynu). Bez dodatkowych substancji aktywnych, np. aldehydów, związków amoniowych amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych i innych. Gotowy do użycia, bezbarwny. pH ok 7, o potwierdzonej kompatybilności materiałowej. Spektrum działania: B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae) - EN 14348, V (Rota, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Noro, Polio) w czasie do 1 min. Możliwość zastosowania w pionie żywieniowym. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowania 1L z nakrętką posiadającą otwór zabezpieczony kapslem”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat, dla pozycji 1 opakowanie 1L z nakrętką posiadającą otwór zabezpieczony kapslem, dla pozycji 2 opakowanie 1L z atomizerem.

Pytanie nr 16:

„Część 3 pyt. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w części 3 wymaga alkoholowego preparatu bez żadnych dodatkowych substancji, w tym: aldehydów, związków amoniowych, substancje zwilżających (amfoteryczne związki powierzchniowo czynne)”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 17:

„Część 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu do szybkiej dezynfekcji lamp operacyjnych oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Zawierający min. 2 substancje aktywne (nadtlenek wodoru, QAV). Bez alkoholu, aldehydów, chloru, fenolu. Gotowy do użycia, bezbarwny. pH 4-7. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną przez producenta preparatu.

Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (Vaccinia, Polio, Adeno, Noro), Tbc (M. terrae) – EN 14348 do 1min. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowania 1L z atomizerem. Preparat nie pozostawiający smug na czyszczonej powierzchni”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 18:

„Część 9 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego. Zawierający w składzie QAV. Bez aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu oraz biguanidów. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną przez producenta preparatu. Spektrum działania: B (EN 13727), Tbc (M. terrae, M. avium) - EN 14348, F (Candida albicans) - EN 13624, V (Rota, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Adeno, Corona) w czasie do 15 min. Stężenie 0,25%. Stabilność roztworu roboczego 28 dni. Możliwość dezynfekcji w pionie żywieniowym. Możliwość łączenia preparatu z preparatem myjącym z Poz. 2. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowania 5L”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 19:

„Część 9 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu do intensywnego mycia powierzchni podłóg. Usuający skutecznie zabrudzenia oraz stare pozostałości środków dezynfekcyjnych. Zawierający: alkohol etoksylogowany, kwas dodecylobenzenosulfonowy, etylenodiaminotetraoctan tetrasodu, środek kompleksujący. Wydajny koncentrat: z 1L koncentratu - 1000L roztworu roboczego, Zalecane stężenie: 10-40ml /10L wody. pH ok. 7. Do zastosowania w myciu ręcznym oraz przy użyciu półautomatycznych i automatycznych maszyn czyszczących. Możliwość łączenia preparatu z preparatem z Poz. 1. Opakowania a 5L z przeliczeniem ilości”.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 20:

„Dotyczy Części nr 1:

poz. 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści preparat w płynie do mycia rąk przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk personelu medycznego; Gotowy do użycia; Zawierające substancje nawilżające, które chronią skórę rąk przed wysuszeniem; Bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych; pH neutralne dla skóry 5,5+/- 0,5; Wykazujący działanie dekontaminujące; Z dodatkiem substancji pielęgnujących; Kosmetyk; opakowanie 500ml?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat, dla pozycji 1 opakowanie 1 litr, dla pozycji 2 opakowanie 0,5 litra.

Pytanie nr 21:

„Dotyczy Części nr 3:

poz. 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni; Zawierający 2 alkohole, w tym etanol (zawartość alkoholi min. 60g w 100g płynu); Bez dodatkowych substancji aktywnych, np. aldehydów, związków amoniowych i innych. Gotowy do

użycia, bezbarwny; pH 7. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną oświadczeniem producenta; Spektrum działania: B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans i A. brasiliensis) - EN 13624, Tbc (M.Terrae, M. avium) - EN 14348, V (Polio, Adeno, Noro) w czasie do 1 min.;. Możliwość zastosowania w pionie żywieniowym; Produkt biobójczy; Opakowania 0,75L ze spryskiwaczem, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania w górę do pełnych opakowań?"

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 22:

„Dotyczy Części nr 5:

Czy Zamawiający dopuści preparat chlorowy w tabletkach (masa tabletki = 2,75g) do dezynfekcji powierzchni; Na bazie dichloroizocyjanuranu sodu; Spektrum działania w stężeniu aktywnego chloru do 2000 ppm: B – EN 13727, Tbc – EN 14348, F – EN 13624, V – EN 14476 w czasie do 15 minut; Produkt biobójczy; Opakowania zawierające do 300 tabletek?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 23:

„Dotyczy Części nr 5:

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SWZ w opakowaniu po 200 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat spełniający wymagania SWZ w opakowaniu po 200 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 24:

„Dotyczy Części nr 7:

Czy Zamawiający dopuści preparat typu Lysoformin Plus Schaum, gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG); Nie zawierający w składzie alkoholu oraz aldehydów o pH 9,5; Na bazie chlorowodorek poliheksametylenu biguanidyny, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina (0,46 g); Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku; Spektrum działania: B, F(C. albicans), V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papova) do 5min., Tbc (M. avium – EN 14348; M. tuberculosis – Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc) do 15 min.; Butelka 1L ze spryskiwaczem; Wyrób medyczny klasy IIa?. Preparat nie pozostawiający smug na czyszczonej powierzchni."

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 25:

„Dotyczy Części nr 14 i 15:

Czy Zamawiający dopuści nawilżający krem do rąk, pielęgnujący i chroniący skórę przed niekorzystnym wpływem czynników zewnętrznych, posiadający bogatą formułę, zawierający glicerynę, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli, kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, воск pszczeli, kompleks witamin C, E, F; Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia, dezynfekcji i używania rękawic ochronnych; Opakowanie 75 ml, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania zaokrąglając w górę do pełnych opakowań; Kosmetyk?"

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.

Pytanie nr 26:

„Część 1

W związku z przeznaczeniem mydła do obszaru medycznego prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga produktu bez zawartości betainy, kwasu kokosowego, parabenów i cocoamide DEA.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 27:

„Część 2

Prosimy o dopuszczenie obecnie stosowanego w Państwa placówce produktu Gigazyme w opakowaniu a 5L.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 28:

„Część 2

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na bezpieczeństwo mytych endoskopów Zamawiający wymaga produktów koncentratu o pH neutralnym lub lekko zasadowym, maksymalnie 8,0, co pozwoli na dłuższe i bezpieczne użytkowanie sprzętu medycznego.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 29:

„Część 3

Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje produktu "Zawierającego 2 alkohole, w tym propan-1-ol (zawartość alkoholi min. 60g w 100g płynu)"

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 30:

„Część 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu wymagającego specjalnych warunków przechowywania określonych w karcie charakterystyki (P403+P235)? "Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.

Pytanie nr 31:

„Część 5

Ze względu na bezpieczeństwo personelu przygotowującego roztwór roboczy prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat zawierał kwas adypinowy w ilości do 20%.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

Pytanie nr 32:

„Część 6

Prosimy o dopuszczenie obecnie stosowanego w Państwa placówce produktu Mikrozyd PAA wipes a 50 szt.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 33:

„Część 9

Prosimy o dopuszczenie obecnie stosowanego w Państwa placówce produktu Terralin Protect a 5L.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 34:

„Część 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie słabo alkaicznego preparatu na bazie substancji powierzchniowo czynnych i enzymów (koncentrat w płynie nie zawiera krzemianów) i służy jako uniwersalny środek do mycia termostabilnych i termolabilnych instrumentów oraz endoskopów sztywnych i elastycznych. Produkt zawiera anionowe i niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, środki solubizujące, inhibitory korozji. Oferowany preparat może być stosowany wobec materiałów wyjątkowo wrażliwych takich jak: anodowane aluminium czy metale nieżelazne. pH>10 roztworu roboczego ograniczenie do minimum ryzyka vCJK (zgodnie z zaleceniami RKI) Standardowe dozowanie 5 ml/l (stężenie 0,5 %) lub 3-10 ml/l (stężenie 0,3-1%), endoskopy 35-55°C- 3-10 min., narzędzia chirurgiczne 40-60°C w czasie 5-10 min. pH ok. 10,7 w 20 °C (koncentrat). Wyrób medyczny, opakowanie 5L.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 35:

„Część 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu do neutralizacji oraz ponownego przygotowania i użycia przeznaczony jest do neutralizacji po alkalicznym myciu narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych. Oferowany produkt zawiera w składzie kwas cytrynowy. Produkt nie zawiera związków powierzchniowo czynnych i fosforanów. Po wcześniejszym myciu w alkaliach: 0,1-0,2 % tzn. 1-2 ml/l. pH koncentratu ok. 2 w 20 °C . Wyrób medyczny, opakowanie 5kg.

Prosimy o podanie, czy do wyliczeń przyjąć 5L=5kg, czy ilości wyliczyć z gęstości?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

Pytanie nr 36:

„Część 15

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu **Octenisept repair cream** przeznaczonego do pielęgnacji skóry w trakcie i po zabiegach radioterapii, skóry podrażnionej po naświetlaniu promieniami UV i jonizującymi, oraz zabiegach laserowych jak również do pielęgnacji skóry u osób przyjmujących chemioterapię. Receptura kremu oparta jest na dichlorowodoru octenidyny,

panthenolu, wazelinie oraz glicerynie. Krem działa kojąco, łagodząco, zmniejsza uczucie gorąca i pieczenia. Skutecznie pielęgnuje oraz natłuszcza skórę, która odzyskuje swój naturalny komfort, pozostaje gładka i elastyczna. Dzięki aksamitnej konsystencji krem rozsmarowuje się z łatwością. Po rozprowadzeniu pozostawia na skórze delikatną warstwę ochronną. Dobrze i szybko się wchłania. 1 op a 50ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego produktu.

Pytanie nr 37:

„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?

Odpowiedź:

Przy zaoferowaniu innych wielkości opakowań, Zamawiający informuje, że należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania i zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 38:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę ze względu na małe wartości na podanie ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku za 1 litr roztworu roboczego, 1 szt. chusteczki , 1 tabl. itd. zaś wartości netto i brutto 2 miejsca po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku za 1 litr roztworu roboczego, 1 szt. chusteczki , 1 tabl. itd. zaś wartości netto i brutto do dwóch miejsc po przecinku.

ZASTĘPCA KIEROWNIKA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Wioletta Dmowska

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

Halina Opolska