

Kętrzyn, dnia 30.01.2018 r

Nr sprawy: 02/PP/2018

Szpital Powiatowy w Kętrzynie

11-400 Kętrzyn, ul. M.C. Skłodowskiej 2

Tel. 89 751 25 02, Fax. 89 751 37 97

Regon 510929362, NIP 742-18-36-030

KSIĘGA REJESTROWA 23-00361

Szpital Powiatowy w Kętrzynie

**Tablica ogłoszeń /
Strona internetowa**

Wyjaśnienia nr 1 do zapytania ofertowego

W nawiązaniu do zapytania ofertowego pt. „Dostawa środków dezynfekcyjnych oraz gazu medycznego do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” prowadzonego w trybie art. 4 pkt 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Szpital Powiatowy w Kętrzynie udziela wyjaśnień o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

Wzór umowy par. 8 ust. 2 i 3. Prosimy o zmianę zapisu: „(...) w wysokości 10% wartości brutto umowy (par. 6 ust. 1)” na zapis: „(...) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.

Odpowiedź 1:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie ww. zmiany.

Pytanie/Wniosek 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 dopuści: Gaziki do oczyszczania skóry, nasączone alkoholem Izopropylowym 70%, gaziki o wymiarach 40mmx 45 mm złożone i 90mm na 120 mm rozłożone, pakowane każdy pojedynczo. Opakowanie 100 sztuk.

Odpowiedź 2:

Tak.

Pytanie/Wniosek 3:

Czy Zamawiający w Pakiecie 13 dopuści: Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amonowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby, bez pisma od producenta głowic?

lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amonowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zebiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A, B, C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut, wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby, bez pisma od producenta głowic?

Odpowiedź 3:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 4:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Czy, mając na względzie zasady uczciwej konkurencji, Zamawiający pozwoli na zaferowanie gazu medycznego sprężonego, mieszaniny podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% o innej nazwie handlowej w butlialuminiumowej z zaworem zintegrowanym o pojemności wodnej 11 litrów zawierającej 3,23 m3 mieszaniny gazów?

Rozwiązanie takie pozwoli na uzyskanie korzystniejszych dla Zamawiającego ofert z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji.

Odpowiedź 4:

Tak.

Pytanie/Wniosek 5:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Czy Zamawiający stosuje gaz medyczny sprężony, mieszaninę podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% w położnictwie?

Odpowiedź 5:

Tak

Pytanie/Wniosek 6:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Jeżeli odpowiedź na pytanie 5 brzmi TAK, to czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, gazu medycznego mieszanina 50% podtlenu azotu i 50% tlenu, który oprócz wskazania do stosowania w krótkotrwałych, bolesnych procedurach medycznych, posiada wskazania do stosowania i określony sposób podawania w położnictwie (punkt 4.1 *Wskazania do stosowania* i punkt 4.2 *Dawkowanie i sposób podania*), zawarte w Charakterystyce Produktu Leczniczego, która zostanie dołączona do oferty?

Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dokumentem, który podlega weryfikacji podczas procesu rejestracji produktu leczniczego, określonego w Ustawie Prawo Farmaceutyczne rozdz. 2 „*Dopuszczenie do obrotu produktów leczniczych*” i stanowi załącznik do decyzji Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o dopuszczeniu do obrotu. Zawiera ściśle określone informacje, w tym punkt 4 *Szczegółowe dane kliniczne*. Jego częścią jest podpunkt 4.1 *Wskazania do stosowania*. Informacja zawarta w podpunkcie 4.6 *Wpływ na płodność, ciążę i laktację* jest jedynie informacją o wpływie produktu leczniczego na wymienione stany i obligatoryjnie jest zamieszczana w charakterystykach produktów leczniczych, nie stanowi jednak wskazań do stosowania, które zawsze są zawarte w podpunkcie 4.1 *Wskazania do stosowania*.

Informacje tam zawarte są jedynym wiążącym kryterium medycznym, co do zastosowania produktu leczniczego, opartym na badaniach klinicznych i zawierają zamknięty katalog wskazań do stosowania. Wagę zapisów zawartych w charakterystyce produktu leczniczego oraz braku ich swobodnej interpretacji podkreśla również w orzecznictwo- wyrok KIO z dn. 1.06.2012 sygn. 1004/12.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają być użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem medycznym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 05.12.1996 ze zmianami, Dz. Ustaw z 2011r. nr 277 poz. 1634. Proszę o skonsultowanie powyższego pytania z Kierownikiem Apteki Szpitalnej.

Odpowiedź 6:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego gazu medycznego 50% podtlenu azotu i 50% tlenu do leczenia krótkotrwałego bólu.

Pytanie/Wniosek 7:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Czy, mając na uwadze wygodę personelu, Zamawiający dopuszcza butlę, której podstawa zaopatrzona jest w kółeczka, umożliwiające jej łatwe transportowanie. Podstawa na kółeczkach jest integralną częścią butli i nie zmniejsza jej stabilności.

Odpowiedź 7:

Tak.

Pytanie/Wniosek 8:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Czy, mając na względzie zasady uczciwej konkurencji, Zamawiający pozwoli na zaoferowanie ustników z filtrem do podawania gazu medycznego sprężonego, mieszaniny podtlenu azotu i tlenu w ilościach po 50% o innej nazwie handlowej?

Odpowiedź 8:

Tak.

Pytanie/Wniosek 9:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne, czyli możliwość dezynfekcji jego zewnętrznych powierzchni, zgodnie z procedurami szpitalnymi (Plan Higieny Szpitalnej)? Zawór dozujący jest tzw. *strefą dotykowa* - czyli podlegającą dezynfekcji.

„- *strefa dotykowa* - obejmujewszystkie powierzchnie, z którymi pacjent i personel kontaktują się często, ale które nie zostały skażone biologicznym materiałem ludzkim; z uwagi na częsty kontakt za pośrednictwem rąk lub sprzętu medycznego ryzyko kontaminacji tych obszarów jest duże oraz przeniesienie

znajdującego się na tych powierzchniach zanieczyszczenia na każdą kontaktującą się z nimi osobę (m.in. klamki, uchwyty, kontakty, słuchawki telefoniczne, poręcze krzesel, blaty robocze, strefa wokół umywalki”.

Odpowiedź 9:

Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego gwarantującego bezpieczeństwo mikrobiologiczne.

Pytanie/Wniosek 10:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Czy, mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaworu dozującego, którego wnętrze tworzy tzw. *strefę bezdotykową*, ale istnieje możliwość dezynfekcji lub sterylizacji jego wnętrza w przypadku podejrzenia kontaminacji?

Odpowiedź 10:

Zamawiający wymaga zaoferowania zaworu dozującego nierozbieralnego.

Pytanie/Wniosek 11:

Dotyczy przedmiotu zamówienia pakiet nr 21 – Gaz medyczny. Czy, ze względu na bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania do ustników standardowych, jednorazowych wyrobów medycznych – filtrów - o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta?

Odpowiedź 11:

Tak.

Pytanie/Wniosek 12:

Dotyczy Projektu Umowy paragrafu 3 punkt 4. Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie zmiany w niniejszym paragrafie, a mianowicie: „Produkty należą do Zamawiającego, za wyjątkiem butli medycznych (które są własnością Wykonawcy), z datą podpisania dokumentu wydania.”

Odpowiedź 12:

Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka w nazewnictwie załączników stanowiących Istotne postanowienia umowy, załączniki ze zmodyfikowanymi nazwami załączamy. W umowie dotyczącej pakietu nr 21 nie ma zapisu, o którym mowa w pytaniu.

Pytanie/Wniosek 13:

Dotyczy Projektu Umowy paragrafu 3 punkt 5.2). Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie zmiany w niniejszym paragrafie, a mianowicie: 2) wad jakościowych w ciągu 5 dni roboczych

Odpowiedź 13:

Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka w nazewnictwie załączników stanowiących Istotne postanowienia umowy, załączniki ze zmodyfikowanymi nazwami załączamy. W umowie dotyczącej pakietu nr 21 nie ma zapisu, o którym mowa w pytaniu.

Pytanie/Wniosek 14:

Pytanie dot. warunków ogólnych dot. PAKIETU 1. Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opinii Producenta dozowników i umożliwienia udokumentowania kompatybilności preparatu z dozownikami poprzez przedłożenia oświadczenia producenta preparatu o kompatybilności z dozownikami typu Dermados.

Odpowiedź 14:

Zamawiający odstępuje od wymogu opinii Producenta dozowników i umożliwienia udokumentowania kompatybilności preparatu z dozownikami poprzez przedłożenia oświadczenia producenta preparatu o kompatybilności z dozownikami typu Dermados.

Pytanie/Wniosek :15

PAKIET 2. Poz.1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu o terminie stosowania po pierwszym otwarciu opakowania powyżej 1 roku?

Odpowiedź 15:

Nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 16:

PAKIET 3. Poz.1. Czy zamawiający dopuści preparat o dozie do sporządzenia 4 litrów roztworu roboczego, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ?

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka i możliwość przedstawienia oświadczenia producenta o możliwości stosowania preparatu na oddziałach położniczych oraz oddziałach neonatologicznych i oddziałach dziecięcych.

Odpowiedź 16:

Zamawiający dopuszcza i odstępuje od wymogu pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka i umożliwia przedstawienie oświadczenia producenta o możliwości stosowania preparatu na oddziałach położniczych oraz oddziałach neonatologicznych i oddziałach dziecięcych pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów zapytania ofertowego,

Pytanie/Wniosek 17:

PAKIET 4. poz.1-4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego który działa mocno dehydracyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź 17:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 18:

PAKIET 4. poz.1-4. Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) o czasie działania: przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź 18:

Tak.

Pytanie/Wniosek 19:

PAKIET 7. Poz.1 Czy zamawiający Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, ciała i włosów pacjentów przed zabiegami, zawierający w składzie oktenidynę, bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych z dodatkiem substancji pielęgnujących skórę, o pH neutralnym dla skóry, zarejestrowany jako kosmetyk, w opakowaniach a 500 ml?

Odpowiedź 19:

Tak.

Pytanie/Wniosek 20:

PAKIET 9. Poz.1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu który nie będzie posiadał w składzie substancji która przy długotrwałym stosowaniu powoduje przebarwienie szkliwa zębowego?

Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu który może być stosowany u dzieci poniżej 6 roku życia?

Odpowiedź 20:

Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu który nie będzie posiadał w składzie substancji która przy długotrwałym stosowaniu powoduje przebarwienie szkliwa zębowego. Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktu, który może być stosowany u dzieci poniżej 6 roku życia.

Pytanie/Wniosek 21:

PAKIET 10. Poz.1. Prosimy o dopuszczenie pianki czyszcząco-pielęgnującej skutecznie i szybko usuwającej zanieczyszczenia, nie powodującej zakłóceń w oddychaniu skóry, eliminującej nieprzyjemne zapachy, nie powodującej wysuszania skóry, nie powodującej podrażnienia skóry i błon śluzowych, nie wymagającej użycia wody. Oferowana przez nas pianka zawiera ciekłą białą parafinę, alkohol benzylowy i fenyletylowy, delikatne substancje myjące w postaci przyjaznych dla skóry tenzydów, dodatki natłuszczające, którymi są dermatologicznie przebadane olejki pielęgnujące oraz gaz propan butan wytwarzający idealną konsystencję piany. Kosmetyk. Opakowania a 500ml.

Odpowiedź 21:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 22:

PAKIET 11. Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin, nie zawiera aldehydów, szeroka tolerancja materiałowa, także pleksiglas, o spektrum działania: bakterie (EN 13727, EN 14561), grzyby (EN 13624, EN 14562), prątki (EN 14348) oraz wirusy (HIV, HBV, HVC, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 minut, stężenie roztworu do 0,5% , w opakowaniach a 5kg, zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź 22:

Tak.

Pytanie/Wniosek 23:

PAKIET 13. Poz.1. Czy Zamawiający wymaga by zaoferowane chusteczki były nasączone mieszaniną minimum trzech QAV.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź 23:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga by zaoferowane chusteczki były nasączone mieszaniną minimum trzech QAV. Odstępuje od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

Pytanie/Wniosek 24:

PAKIET 16. Poz.1. Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie wielkości opakowania. Czy Zamawiający wymaga a 1,5 kg czy a 6 kg.

Odpowiedź 24:

Opakowanie nie powinno być większe niż 6 kg.

Pytanie/Wniosek 25:

PAKIET 19. Poz.1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który zawiera w składzie substancję pomocniczą wspomagającą proces rozpadu i rozpuszczania tabletek oraz tworzenia jednorodnego roztworu roboczego.

Odpowiedź 25:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 26:

PAKIET 26. Poz.1. Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu w postaci żelu do stosowania w profilaktyce przeciwoleżynowej oraz wspomagająco w terapii zapobiegającej odparzeniom.

Odpowiedź 26:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 27:

Pytanie ogólne: W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, czy dokonać przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

Odpowiedź 27:

Prosimy zaokrąglić w górę.

Pytanie/Wniosek 28:

Pakiet 1 poz 1 i 2. Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholuetylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękczających skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec

B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) wczacie do 30 sekund.

Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź 28:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 29:

Pakiet 1 poz 1 i 2. Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk spełniającego na bazie mieszaniny alkoholietylowego i izopropylowego oraz substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV,Vaccinia,Rota i Adeno) wczacie 30 sekund. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź 29:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 30:

Pakiet 9. Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w 1L opakowania z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź 30:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 31:

Pakiet 9. Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w 200ml opakowania z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź 31:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 32:

Pakiet nr 21. Czy Zamawiający wymaga aby możliwe było podawanie leku w postaci mieszaniny gazowej 50 % tlen i 50% podtlenek azotu do 6 godzin bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego, którą Wykonawca winien dołączyć do oferty?

Odpowiedź 32:

Tak.

Pytanie/Wniosek 33:

Pakiet nr 21. Prosimy o modyfikacje wymagań jeśli chodzi o opakowania do gazów zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa. Zarówno w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia pkt IV zapytania ofertowego jak i we wzorze umowy (załącznik nr 4 do zapytania ofertowego)zawarte jest sformułowanie:

„Opakowania do przechowywania gazów muszą być dopuszczone do obrotu i używania, tj. np. posiadać dopuszczenie do obrotu i używania - Deklaracja zgodności, Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, Certyfikat CE – alternatywnie”

Butle są zarejestrowanym opakowaniem produktu leczniczego lub wyrobu medycznego a nie wyrobem medycznym w związku z czym nie posiadają dokumentów dopuszczających do obrotu wymaganych dla wyrobów medycznych.

Odpowiedź 33:

Zamawiający potwierdza, że butle są zarejestrowanym opakowaniem produktu leczniczego lub wyrobu medycznego a nie wyrobem medycznym w związku z czym nie posiadają dokumentów dopuszczających do obrotu wymaganych dla wyrobów medycznych.

Pytanie/Wniosek 34:

Pakiet nr 21. Czy Zamawiający wymaga, aby korpus zaworu dozującego był nierozbieralny, tzn. nie było w nim elementów które pacjent może samowolnie usunąć i stworzyć dla siebie potencjalne zagrożenie i na potwierdzenie tego Wykonawca winien dołączyć do oferty instrukcję obsługi producenta?

Odpowiedź 34:

Tak.

Pytanie/Wniosek 35:

Pakiet nr 21. Czy Zamawiający w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu wymaga, aby zaferowany zawór dozujący oraz pozostałe części składowe systemu typu maski, filtry, ustniki, jednorazowe zawory wydechowe pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź 35:

Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 36:

Pakiet nr 21. Prosimy Zamawiającego o zamianę zapisu w formularzu asortymentowym na „ gaz medyczny Entonox w butlach aluminiowych 10l” ponieważ gaz medyczny Entonox w butlach stalowych nie występuje.

Odpowiedź 36:

Zamawiający dokonuje wskazanej w pytaniu zmiany. W załączeniu przekazując zmodyfikowany załącznik nr 2 do zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 37:

Dotyczy Pakietu nr 12: Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparaty, posiadające oświadczenia producenta o bezpieczeństwie stosowania na oddziałach pediatrycznych w miejsce opinii klinicznej?

Odpowiedź 37:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 38:

Dotyczy Pakietu nr 12: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący działanie wobec B, Tbc (M. terrae), F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Herpes, Corona,Rota, Vaccinia, A H1N1) w czasie do 30 sek. oraz Tbc (M. terrae i M. avium), F (C. albicans i A. niger) i Noro do 5 min.?

Odpowiedź 38:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 39:

Dotyczy pakietu 13: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, zawierający w swoim składzie śladową dopuszczalną ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź 39:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 40:

Dotyczy Pakietu nr 14: Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójcze suche chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni, na bazie troklozenu sodu, w rozmiarze 19cm x 24cm, w opakowaniu typu flow-pack zawierającym 25 pojedynczo pakowanych chusteczek?

Odpowiedź 40:

Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości.

Pytanie/Wniosek 41:

Dotyczy Pakietu nr 15: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, który wykazuje działanie wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Herpesi Vaccinia, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź 41:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 42:

Dotyczy Pakietu nr 16: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat jednodniowy, spełniający opis przedmiotu zamówienia, wykazujący działanie w czasie do 15 min.?

Odpowiedź 42:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 43:

Dotyczy Pakietu nr 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o stężeniu użytkowym 0,38% (2000 ppm) aktywnego chloru dla 2 tabletek na 2,5L wody, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź 43:

Pytanie nie dotyczy pakietu 1. Jeżeli Zamawiający dobrze przypuszcza, że pytanie dotyczy pakietu 19 to dopuszcza wskazany w pytaniu produkt.

Pytanie/Wniosek 44:

do pakietu nr 4 poz. 1,2,3,4: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego, , działający wobec B, F, Tbc , V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, E.coli) w czasie od

15 sekund do 1 minuty i Polio w czasie 5 minut, niezawierający jodu i jego związków oraz związków fenolowych, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź 44:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 45:

do pakietu nr 11 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści preparat posiadający Pozwolenie na obrót produktem biobójczym, do dezynfekcji i mycia powierzchni, wyrobów medycznych i wyposażenia, do stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach noworodkowych i do powierzchni kontaktujących się z żywnością, o znacznie szerszym, niż wymagane w SIWZ spektrum działania: B (w tym MRSA, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Legionella pneumophila, Salmonella enterica, Listeria monocytogenes), Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota,) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%, oraz Adeno w czasie 30 minut stężeniu 2% i Noro w czasie 15 minut i stężeniu 3%, na bazie związków amonowych, spełniający wymagania SIWZ, w opakowaniu a 5L?

Odpowiedź 45:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 46:

do pakietu nr 12 poz.1: Czy Zamawiający dopuści biobójczy preparat na bazie 3 substancji aktywnych: etanol, izo-propanol, chlorek didecyldimetyloamonu, niezawierający aldehydów, chlorheksydyny, chloru, fenoli, glioksalu, pochodnych biguanidyny, o szerokim spektrum działania: B (Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae) i F (Candida albicans) wg metody DF 02/03 stosowanej do preparatów aplikowanych poprzez spryskiwanie, przeprowadzonej przez akredytowane laboratorium Hamilton Poland Ltd, Tbc Mycobacterium terrae i avium) wg Normy EN 14348, V (w tym Polio i Adeno, Herpes Simplex, HBV, HCV, HIV) wg Normy 14476 w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych?

Odpowiedź 46:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 47:

do pakietu nr 12 poz.2: Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniu a 750ml z przeliczeniem ilości op spełniający wymagania SIWZ?

Odpowiedź 47:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 48:

do pakietu 13 poz. 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem chlorku didecyldimetyloamoniowego, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc w czasie 15 minut, spełniające wymagania SIWZ, będące wyrobem medycznym klasy IIa ?

Odpowiedź 48:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 49:

do pakietu nr 16 poz.1 : Czy Zamawiający dopuści bezaldehydowy preparat na bazie aktywnego tlenu, niewymagający aktywatora o szerokim spektrum działania w wysokim obciążeniu organicznym: B (łącznie z MRSA), drożdże i grzyby (EN 13624, 13727, 14561, 14562), V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Influenza (H1N1, H5N1), Adeno. Polio, Vaccinia, Polyoma; EN 14476, DVV/RKI), Tbc (M.terrae, M.avium; EN 14348, 14563), Spory (EN 13704) w czasie 15 minut i stężeniu 2%, spełniający wymagania SIWZ o trwałości roztworu roboczego 24h?

Odpowiedź 49:

Zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

dr. med. Krzysztof Tytman

.....
(podpis Zamawiającego)