



„PACJENT JEST DLA NAS NAJWAŻNIEJSZY”

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

tel. (0-89) 751 25 02, faks (0-89) 751 37 97, e-mail: szpital@post.pl, 2800361@zoz.org.pl

Krajowy Rejestr Sądowy 499, Rejestr ZOZ 2800361, NIP 742-183-60-30, REGON 510929362

Certyfikaty:
ISO 9001:2008

Kętrzyn, dnia 19.02.2016r

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
11-400 Kętrzyn, ul. M. C. Skłodowskiej 2
Tel. (0-89) 751 25 02, faks (0-89) 751 37 97
Regon 510929362, NIP 742-183-60-30
KSIĘGA REJESTROWA 26-00361
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

Nr sprawy: 05/PP/2016

Tablica ogłoszeń/ Strona internetowa

Wyjaśnienia nr 2 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:

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy produktów leczniczych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z §6 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Medycznej (Dz. U. Z dnia 9 września 2002r.)?

Odpowiedź 1:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 2:

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę produktów leczniczych?

Odpowiedź 2: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 3:

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź 3: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 4:

W karcie charakterystyki preparatu niebezpiecznego Producent wskazuje w jakich warunkach powinien być przewożony, magazynowany towar, ważnym jest również oznakowanie produktu (ROZPORZĄDZENIE (WE) NR 1272/2008) typu substancje i preparaty szkodliwe, żrące, toksyczne, łatwo palne itd. W związku z powyższym czy Zamawiający wymaga aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

Odpowiedź 4: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 5:

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź 5: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie/Wniosek 6:

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

Odpowiedź 6: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 7:

Pakiet nr 1 poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz skóry na bazie jednego

alkoholu etylowego 85% o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza wskazany w pytaniu produkt.

Pytanie/Wniosek 8:

Czy zamawiający dopuści do przetargu znak: 05/PP/2016; "Dostawa środków dezynfekcyjnych i gazu medycznego" w pakiecie 4 - "Gaziki do dezynfekcji skóry" o wymiarach rozłożone 12x12,5 cm.?

Odpowiedź 8: Zamawiający dopuszcza wskazany w pytaniu produkt.

Pytanie/Wniosek 9:

Czy w pakiecie nr 14 Zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie zapisy SIWZ nie posiadający pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka?

Odpowiedź 9: Zamawiający dopuszcza wskazany w pytaniu preparat.

Pytanie/Wniosek 10:

Dotyczy pakietu 1: Czy Zamawiający zachce wydzielić z pakietu 1 preparaty do stosowania w dozownikach typu Dermados, czyli pozycje 1,4 i 6 pozostawiając wymóg kompatybilności między tymi pozycjami i utworzyć pakiet 1 bis? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź 10: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 1,4 i 6.

Pytanie/Wniosek 11:

UMOWA w § 2 ust. 2 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu umowy, w okresie jej trwania, systematycznie, na podstawie jednostkowych zamówień składanych przez uprawnionego pracownika Szpitala, w terminie max. 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia. Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę”

Odpowiedź 11:

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmian, o których mowa w pytaniu 11 do Istotnych postanowień umowy. W załączeniu do wyjaśnień przedstawia zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietów 1-20, 22, 23 oraz zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietu 21.

Pytanie/Wniosek 12:

UMOWA w § 2 ust. 7 pkt. 3 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisu na:

„w przypadku braku możliwości dostawy w terminach określonych w § 2 ust. 2 Zamawiający ma prawo dokonania zakupu interwencyjnego u innego Dostawcy. Wykonawca zwróci Zamawiającemu różnicę powstałą pomiędzy ceną wynikającą z niniejszej umowy a ceną u innego Dostawcy, pod warunkiem, że ceny zapłacone przez Zamawiającego nie będą wyższe od średnich cen rynkowych”

Odpowiedź 12:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 12.

Pytanie/Wniosek 13:

UMOWA w § 6 ust. 6 prosimy o usunięcie zapisu.

Odpowiedź 13:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 13.

Pytanie/Wniosek 14:

UMOWA w § 7 ust 2 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy nr w terminie 30 dni od wystawienia faktury VAT.”

Odpowiedź 14:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 14.

Pytanie/Wniosek 15:

UMOWA w § 7 ust 4 prosimy o usunięcie zapisu.

Odpowiedź 15:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 15.

Pytanie/Wniosek 16:

UMOWA w § 8 ust 1,2,3,4,5 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:
 - 1) za każdy dzień zwłoki w dostawie w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 1,0 % wartości netto Produktów (według cen jednostkowych określonych w Umowie), których dotyczy zwłoka w dostawie,
 - 2) za każdy dzień zwłoki w wymianie odebranych przez Zamawiającego Produktów posiadających wady na Produkty wolne od wad w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 1,0 % wartości netto Produktów (według cen jednostkowych określonych w Umowie), których dotyczy zwłoka w wymianie na Produkty wolne od wad,
2. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących wyłącznie po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości netto niewykonanej części umowy
3. W przypadku odstąpienia przez Wykonawcę od Umowy z przyczyn nieleżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości netto niewykonanej części umowy (§ 6 ust. 1).
4. Wykonawca odpowiada jedynie za normalne następstwa swych działań lub zaniechań z wyłączeniem odpowiedzialności za szkody pośrednie lub utracone korzyści.
Wykonawca wyraża zgodę na potrącenia przez Zamawiającego kar umownych uznanych przez Wykonawcę za naliczone zasadnie z należnego Wykonawcy wynagrodzenia”

Odpowiedź 16:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 16 za wyjątkiem zmiany, o której mowa w pytaniu 16 punkt 2, tzn. dodania słowa wyłącznie do Istotnych postanowień umowy § 8 ust. 2. W załączeniu do wyjaśnień przedstawia zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietów 1-20, 22, 23 oraz zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietu 21.

Pytanie/Wniosek 17:

UMOWA w § 12 ust 3 prosimy o uwzględnienie zmiany zapisów na:

„Ewentualne spory mogące wyniknąć na tle wykonania Umowy rozstrzygać będzie właściwy Sąd Powszechny”.

Odpowiedź 17:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 17.

Pytanie/Wniosek 18:

Wzór umowy par. 1 ust. 1). Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 1,0 % wartości (...)" na zapis: "(...) w wysokości 0,5 % wartości (...)".

Odpowiedź 18:

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmian, o których mowa w pytaniu 18 do Istotnych postanowień umowy. W załączeniu do wyjaśnień przedstawia zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietów 1-20, 22, 23 oraz zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietu 21.

Pytanie/Wniosek 19:

Wzór umowy par. 1 ust. 2). Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 1,0 % wartości (...)" na zapis: "(...) w wysokości 0,5 % wartości (...)".

Odpowiedź 19:

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zmian, o których mowa w pytaniu 19 do Istotnych postanowień umowy. W załączeniu do wyjaśnień przedstawia zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietów 1-20, 22, 23 oraz zmodyfikowany zał. nr 4 – Istotne postanowienia umowy dot. pakietu 21.

Pytanie/Wniosek 20:

Wzór umowy par. 2. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 10 % wartości brutto umowy (par. 6 ust. 2)" na zapis: "(...) w wysokości 10 % wartości brutto nie zrealizowanej części umowy".

Odpowiedź 20:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 20.

Pytanie/Wniosek 21:

Wzór umowy par. 3. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 10 % wartości brutto umowy (par. 6 ust. 2)" na zapis: "(...) w wysokości 10 % wartości brutto nie zrealizowanej części umowy".

Odpowiedź 21:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie do Istotnych postanowień umowy zmian, o których mowa w pytaniu 21.

Pytanie/Wniosek 22:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 sekund i chirurgicznej 90 sekund, zawierającego w 100 g preparatu: 79 g etanolu i 0,10g 2-bifenylołu, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, Polio), o pH 6, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź 22: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 23:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga przedłużonego czasu działania preparatu do 4 godzin oraz możliwości stosowania w pionie żywieniowym?

Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 24:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 3 min., o skuteczności wobec: B (łącznie z Tbc), F (Candida albicans), V (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Rota, Noro, Adeno, Polio, Vaccinia i SARS), o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, w opakowaniach a II typu „soft airless” (system zamknięty)?

Odpowiedź 24: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 25:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji myjącej, przeznaczonego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, sprawdzonego dermatologicznie, chroniącego i pielęgnującego skórę podczas mycia, odpowiedniego dla skóry wrażliwej i zniszczonej, bez barwników oraz mydła, z zawartością alantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, o pH neutralnym dla skóry, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a II typu „soft airless” (system zamknięty)?

Odpowiedź 25: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 26:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego w postaci emulsji myjącej, przeznaczonego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, sprawdzonego dermatologicznie, chroniącego i pielęgnującego skórę podczas mycia, odpowiedniego dla skóry wrażliwej i zniszczonej, bez barwników oraz mydła, z zawartością alantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, o pH neutralnym dla skóry, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź 26: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 27:

Dotyczy pakiet 1 pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie uniwersalnego dozownika do bezpośredniej aplikacji preparatów dezynfekcyjnych i myjących do rąk w płynie o różnej gęstości i lepkości, przewidzianego do mocowania na ścianie, posiadającego wysięgnik do uruchamiania łokciem, przedramieniem lub ręką. Dozownik przeznaczony jest do stosowania z oryginalnymi opakowaniami o pojemności 500ml i 1L (bez konieczności przelewania), wyposażony jest w sprężynę ze stali szlachetnej oraz posiada trwałą pompkę tłokową z tworzywa sztucznego, zapobiegającą dzięki zintegrowanemu z nią dociskowi do butelki wyparowywaniu i zakażeniu preparatów oraz umożliwiającą regulowanie dozowanej ilości preparatu w przedziale od 1 do 3 ml na jedno naciśnięcie. Element pompki można łatwo zdemontować i umyć w myjniach dezynfektorach. Sposób dozowania preparatu eliminuje możliwość kapania i przeciekania preparatu a elastyczny wężyk zasysający preparat zapewnia całkowite wykorzystanie preparatu?

Odpowiedź 27: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 28:

Dotyczy pakiet 7 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie chlorhexydy, pH 5,5 przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz kąpieli pacjenta przed zabiegami chirurgicznymi, mycia całego ciała i włosów, skuteczny wobec bakterii łącznie z MRSA, grzybów, wirusów, w opakowaniach a 500 ml?

Odpowiedź 28: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 29:

Dotyczy pakiet 9 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, antybakteryjnego płynu do utrzymania prawidłowej higieny jamy ustnej, skutecznie chroniącego przed paradontozą i zapaleniem dziąseł, nie powodującego przebarwienia zębów, nie zawierającego jodu, alkoholu, chlorheksydy, z zawartością octenidyny, szybko i trwale hamującego rozwój bakterii i zapobiegającego powstawaniu nowych, o skutecznej eradykacji MRSA z jamy ustnej, o szybkim czasie działania (produkt już w czasie 30 sekund pozwala uzyskać redukcję drobnoustrojów), nie podrażniającego i nie wysuszającego skóry i błon śluzowych, nie drażniącego oczu, śluzówek i nie wywołującego reakcji alergicznych, o łagodnym miętowym smaku, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 250ml?

Odpowiedź 29: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 30:

Dotyczy pakiet 10 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego w postaci pianki do czyszczenia i pielęgnacji skóry silnie zanieczyszczonej wydaliniami, bez potrzeby użycia wody, zawierającego w składzie białą parafinę, amid kwasu kokosowego-propyloдимetylloglicyna, palmitynian alkoholu izopropylowego, dietanoloamid kwasu tłuszczowego z oleju kokosowego, trójglicerydy kwasów tłuszczowych, alkohol benzylowy, alkohol fenyloetylowy, o działaniu przeciwbakteryjnym i przeciwgrzybicznym, preparat nie powoduje podrażnień skóry i błon śluzowych oraz pochłania nieprzyjemne zapachy, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach 500 ml?

Odpowiedź 30: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 31:

Dotyczy pakiet 10 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego, w postaci żelu zapewniającego doskonale efekty przy masażach obłożnie chorych, masażach rozluźniająco - relaksujących mięśni, kręgosłupa, nóg oraz wszelkiego rodzaju napięciach i przeciążeniach mięśni stawów związanych z kontuzjami sportowymi i pracą, z możliwością pielęgnacji także obłożnie chorych pacjentów, poprawiającego ukrwienie, posiadającego właściwości pielęgnacyjne, z zawartością olejku eukaliptusowego, olejku z owoców jałowca, olejku tymiankowego, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź 31: Zamawiający dopuszcza zaferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 32:

Dotyczy pakiet 11 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający wymaga preparatu nie zawierającego w składzie kwasu cytrynowego.

Odpowiedź 32: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 33:

Dotyczy pakiet 12 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych oraz w pionie żywieniowym, na bazie etanolu i propan-1-olu, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculossis, M.terrae), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min., opakowania 1L ze spryskiwaczem? Wyrób medyczny.

Odpowiedź 33: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 34:

Dotyczy pakiet 12 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych na bazie dwóch alkoholi i QAV odpowiedni do dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni metodą spryskiwania, gotowy do użycia o dobrej tolerancji materiałowej. Posiada pozytywną opinie IMiD o spektrum: B, TBC, F (C.ALBICANS, A.NIGER)- 30 sek. ,V (Adeno, Polio) BVDV-30sek., MRSA 30sek. , Rota – 30 sek. w opakowaniach a 1 L?

Odpowiedź 34: Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 35:

Dotyczy pakiet 12 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych, również na oddziałach noworodkowych oraz w pionie żywieniowym, na bazie etanolu i propan-1-olu, o spektrum działania: B, Tbc (M.tuberculossis, M.terrae), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Noro, Vaccinia, Rota) w czasie do 1 min., Adeno w czasie do 2 min., opakowania 1L ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Wyrób medyczny.

Odpowiedź 35: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 36:

Dotyczy pakiet 14 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, w postaci proszku, na bazie dwutlenku chloru, zawierający w składzie inhibitory korozji, z możliwością stosowania do przedmiotów mających kontakt z żywnością, o spektrum działania B, F, V (Adeno,Polio), S (C.difficile) czas do 15 minut?

Odpowiedź 36: Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 37:

Dotyczy pakiet 19 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści preparat oparty na bazie aktywnego chloru w tabletkach 3,3g przeznaczony do dezynfekcji z możliwością zastosowania do powierzchni (małych) obciążonych materiałem organicznymi zalecany do codziennej dezynfekcji, likwidacji zakażeń ogniskowych, z możliwością użycia także w przemyśle spożywczym przebadany w obszarze medycznym, zgodnie z normami europejskimi: B EN 13727, F EN 13624 (C. ALBICANS, A. NIGER), TBC (M. TERRAE + M. AVIUM), V EN 14476 (ADENO (WARUNKI CZYSTE),POLIO (WARUNKI BRUDNE)) 15 MIN Dopuszczony do kontaktu z żywnością w opakowaniach po 300tabl.?

Odpowiedź 37: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 38:

Dotyczy pakiet 19 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający wymaga preparatu przebadanego według normy EN 14885 dla obszaru medycznego?

Odpowiedź 38: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 39:

Dotyczy pakiet 20 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do neutralizacji, zmiękczenia i płukania kaczek, basenów itp., zawierającego kwasy organiczne, stabilizatory twardości i

związki chroniące przed korozją, dozowanie 1-3ml/l, o pH koncentratu ok. 1,3 i roztworu użytkowego ok. 4,5, o szerokiej tolerancji materiałowej m. in. wobec stali szlachetnej, aluminium i tworzywami sztucznymi, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w płynie, w opakowaniach a 5kg?

Odpowiedź 39: Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

Pytanie/Wniosek 40:

Dotyczy pakiet 22 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, nawilżania rany i opatrunku, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, docierającego w trudnodostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, z możliwością używania po otwarciu opakowania do 8 tygodni, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci płynu, w opakowaniach a 350ml?

Odpowiedź 40: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 41:

Dotyczy pakiet 22 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego na bazie octenidyny, do oczyszczania ran, ułatwiającego zmianę opatrunków na ranach, aktywnie nawilżającego, dekontaminującego i oczyszczającego ranę, tworzącego idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierającego naturalne procesy naprawcze, utrzymującego odpowiedniego stopnia nawilżanie w ranie przy równoczesnym stosowaniu wszystkich rodzajów opatrunków, utrzymującego idealny bilans wilgoci w ranie, z możliwością pozostawienia na ranie do 5 dni oraz używania po otwarciu opakowania do 6 tygodni, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci żelu, w opakowaniach a 20ml?

Odpowiedź 41: Zamawiający informuje, że wymaga preparatu zgodnego z zapisami zapytania ofertowego.

DYREKTOR

Szpitala Powiatowego w Ketrzynie

dr n. med. Krzysztof Tytman

.....
(podpis Zamawiającego)