



„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 13.02.2017 r

Nr sprawy: 04/PP/2017

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:

Mając na uwadze zasady uczciwej konkurencji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazu medycznego, sprężonego podtlenku azotu 50% v/v i tlenu 50% v/v o nazwie handlowej Kalinox w butlach 11 litrowych, zawierającego 3,23 m³ gazu (wraz z dzierżawą stosownych wózków). Jednocześnie zobowiązujemy się do należytego przeliczenia ilości zaoferowanego gazu.

Odpowiedź 1:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 2:

Czy Zamawiający dopuszcza, aby dla wygody personelu, butla w której znajduje się mieszanina tlenu i podtlenku azotu 50%/50% była wyposażona w kółka umożliwiające jej przewożenie, bez konieczności noszenia? Podstawa butli na kółkach jest oryginalną częścią dostarczaną wraz butlą i nie zmniejsza jej stabilności.

Odpowiedź 2:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 3:

Prosimy o określenie, czy Zamawiający przewiduje stosowanie gazu medycznego, sprężonego podtlenku azotu 50% v/v i tlenu 50% v/v w położnictwie?

Odpowiedź 3:

Tak.

Pytanie/Wniosek 4:

Jeżeli odpowiedź na pytanie nr 3 brzmi „TAK”, czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego, mieszaniny tlenu medycznego i podtlenku azotu w proporcjach 50% do 50%, który posiada wskazania do stosowania w położnictwie oraz określony sposób podawania w położnictwie zawarte w Karcie Charakterystyki Produktu Leczniczego? Podawanie leku poza wskazaniami jest eksperymentem medycznym.

Odpowiedź 4:

Tak.

Pytanie/Wniosek 5:

Mając na uwadze zasady uczciwej konkurencji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustników z filtrem o innej nazwie handlowej.

Odpowiedź 5:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 6:

Czy, ze względu na bezpieczeństwo pacjentów, Zamawiający wymaga zaoferowania standardowych, jednorazowych wyrobów medycznych, ustników z filtrem o określonej skuteczności filtracji bakteryjnej oraz filtracji wirusowej nie mniejszej niż 99,999% i potwierdzenie tego oświadczeniem producenta lub kartą produktu?

Odpowiedź 6:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 7:

Prosimy o wyjaśnienie, czy w związku z charakterem i specyfiką głównych miejsc użytkowana mieszanina Entonox (tlen 50%, podtlenek azotu 50%) (oddziały pediatryczne i dziecięce, położnictwo, oddziały oparzeniowe), w celu zapewnienia bezpieczeństwa oraz skuteczności terapii pacjentów i/lub osób postronnych, mogących działać pod wpływem impulsu, silnego stresu, wyjątkowego dyskomfortu w trakcie określonych procedur medycznych, bezpośrednio korpus zaworu dozującego do mieszaniny gazów ma być jednoelementowy, nierozbieralny, uniemożliwiający ingerencję pacjenta /lub osoby postronnej w jego strukturę ?, co może skutkować przypadkowym bądź zamierzonym jego uszkodzeniem lub w najlepszym przypadku zmniejszeniem skuteczności i/lub efektywności jego działania. Dodatkowo taka nieprzewidziana ingerencja może prowadzić do stworzenia przez pacjenta lub osobę postronną potencjalnego zagrożenia dla samego siebie. W przypadku odpowiedzi twierdzącej prosimy Zamawiającego o wprowadzenie wymogu przedłożenia wraz z ofertą stosownej instrukcji obsługi zaworu dozującego, potwierdzającej że oferowane dostawy odpowiadają określonym przez niego wymaganiom.

Odpowiedź 7:

Zmawiający potwierdza, że bezpośrednio korpus zaworu dozującego do mieszaniny gazów ma być jednoelementowy, nierozbieralny, uniemożliwiający ingerencję pacjenta /lub osoby postronnej w jego strukturę. Zamawiający zgodnie z Prawem zamówień publicznych, traktuje wyjaśnienia jako uzupełnienie zapytania ofertowego, w związku z czym w nawiązaniu do zapytania ofertowego Dział VII pkt 1 ppkt 3 wymaga, aby cecha produktu opisana w odpowiedzi nr 7 była potwierdzona w ofercie poprzez dołączenie odpowiedniego dokumentu.

Pytanie/Wniosek 8:

Prosimy o wyjaśnienie, czy wskazanym jest, aby wszystkie elementy zestawu do podawania gazu medycznego – mieszanina Entonox (tlen 50%, podtlenek azotu 50%) zawór dozujący wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem – ustniki jednorazowe z filtrem w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź 8:

Zmawiający potwierdza, że wskazanym jest, aby wszystkie elementy zestawu do podawania gazu medycznego – mieszanina Entonox (tlen 50%, podtlenek azotu 50%) zawór dozujący wraz z niezbędnym oprzyrządowaniem – ustniki jednorazowe z filtrem w celu zapewnienia całkowitej kompatybilności, szczelności oraz funkcjonalności zestawu pochodziły od jednego producenta

Pytanie/Wniosek 9:

Dotyczy Pakietu nr 12:

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 niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, o wymiarach 13 x 19cm, 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? Preparat z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych

Odpowiedź 9:

Zamawiający nie dopuszcza, chusteczka jest zbyt mała.

Pytanie/Wniosek 10:

Dotyczy Pakietu nr 12: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź 10:

Tak pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań zapytania ofertowego.

Pytanie/Wniosek 11:

Dotyczy Pakietu nr 22: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający bakteriobójczo, prątkobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo (Adenowirus, Poliowirus), sporobójczo (Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium sporogenes, Clostridium difficile) w czasie już do 5 minut, zachowujący aktywność biobójczą już do 14 dni, z czasem aktywacji 30 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź 11:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 12:

Pakiet 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 na bazie jednego alkoholu etylowego 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)) w czasie 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 12:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów pakietu nr 1, w tym zapewnienia szkoleń w zakresie higieny rąk.

Pytanie/Wniosek 13:

Pakiet 1 poz. 2

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 na bazie jednego alkoholu etylowego 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)) w czasie 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 13:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem zachowania pozostałych wymogów pakietu nr 1, w tym zapewnienia szkoleń w zakresie higieny rąk.

Pytanie/Wniosek 14:

Pakiet 1 poz. 6

Prosimy o wydzielenie z pakietu 1 powyższej pozycji i utworzenie oddzielnego pakietu. Pozwoli to Państwu na otrzymanie konkurencyjnych ofert co jest równoznaczne z uzyskaniem bardziej konkurencyjnych cen zakupu preparatów. Aktualna konstrukcja pakietu uniemożliwia złożenia konkurencyjnych ofert w pakiecie 1.

Odpowiedź 14:

Zamawiający wyraża zgodę, tworzy pakiet nr 1a, w załączeniu przekazując zmodyfikowany załącznik nr 2.

Pytanie/Wniosek :15

Pakiet 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwonnego (nie zawierającego składników zapachowych) preparatu w postaci granulatu do manualnego mycia i powierzchni sprzętu, narzędzi, wyposażenia (w tym inkubatory), zawierający nadwęglan sodu, kompatybilny z takimi materiałami jak stal nierdzewna i silikon, skuteczny w stężeniu ok. 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (C.difficile, B.Subtillis)- w czasie do 15 minut. Bez aktywatora.

Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami –faza 2, etap 2-według obowiązujących w Polsce norm PN-EN 14 561 (bakteriobójcza), PN-EN 14 562 (pełna grzybobójcza), PN-EN 14 563 (pełna prątkobójcza M.terrae i M.avium) oraz faza 2, etap 1 PN-EN 14 476 (wirusobójcza). Preparat zawiera inhibitory korozji. Konfekcjonowany w saszetkach 17,5g (jedna saszetka na jeden litr roztworu roboczego) z przeliczeniem ilości. Posiadającego oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych.

Odpowiedź 15:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 16:

Pakiet 9 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowania 400ml.

Odpowiedź 16:

Zamawiający dopuszcza wskazane w pytaniu opakowanie po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Pytanie/Wniosek 17:

Pakiet 11 poz 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego zapisy SIWZ posiadającego spektrum działania wobec B,F,Tbc(M.Terrae i M.Avium) w czasie 30 sekund oraz wirusobójcze (w tym polio i adeno) w czasie 1 minuty.

Odpowiedź 17:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem pozytywnej opinii klinicznej dezynfekcji w oddziałach pediatrycznych.

Pytanie/Wniosek 18:

Pakiet 11 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci aktywnej pianki na bazie amin i QAV do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego o szerokim niż wymagane spektrum mikrobójczym wobec: B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV) w czasie 15 minut. Konfekcjonowanego w opakowania 1L ze spryskiwaczem pianowym.

Odpowiedź 18:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem pozytywnej opinii klinicznej dezynfekcji w oddziałach pediatrycznych.

Pytanie/Wniosek 19:

Pakiet 12

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus,MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakterioobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź 19:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 20:

Pakiet 15. Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie jaką wielkość opakowania Zamawiający wymaga 1,5 kg czy 2,5 kg?

Odpowiedź 20:

Zamawiający nie określa wielkości opakowania.

Pytanie/Wniosek 21:

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 21:

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 22:

Pakiet 2 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 22:

Zamawiający dopuszcza i odstępuje od wymogu pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka, dopuszcza możliwość przedstawienia oświadczenia producenta o możliwości stosowania preparatu na oddziałach położniczych oraz oddziałach neonatologicznych i oddziałach dziecięcych.

Pytanie/Wniosek 23:

Pakiet 6

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, antybakteryjnego mycia ciała i włosów pacjentów przed zabiegami, z możliwością stosowania u dzieci, zawierający w składzie oktenidynę, bez zawartości mydła, barwników i substancji zapachowych z dodatkiem substancji pielęgnujących skórę, o pH neutralnym dla skóry, przebadanego dermatologicznie i aktywnego wobec MRSA, Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, E.coli, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 500ml?

Odpowiedź 23:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie/Wniosek 24:

Pakiet nr 10 Poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o spektrum: B, Mrsa, F, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w czasie 15 min, Tbc w czasie 30 min., spełniającego pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź 24:

Tak.

Pytanie/Wniosek 25:

Pakiet 24

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pojemności 400 ml, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ??

Odpowiedź 25:

Tak.

Pytanie/Wniosek 26:

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 26:

Zalecane jest zaokrąglenie w górę.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa
Szpital Powiatowy w Kętrzynie
.....
(podpis Zamawiającego)

