



„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](mailto:szpital@post.pl), [2800361@zoz.org.pl](mailto:2800361@zoz.org.pl)

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

Certyfikaty:  
ISO 9001:2015

Kętrzyn, dnia 18.02.2019 r

Nr sprawy: 06/PP/2019

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 28-00361  
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

Tablica ogłoszeń /  
Strona internetowa

### Wyjaśnienia nr 1 do zapytania ofertowego

W nawiązaniu do zapytania ofertowego pt. „Dostawa środków dezynfekcyjnych 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:**

Pytanie 9, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu działania bakterio i grzybobójczego?

#### **Odpowiedź 1:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie/Wniosek 2:**

##### **Pakiet nr 21, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści Cytrynian Sodiu w stężeniu 4% w postaci fiołki o pojemności 5ml. Opakowanie zbiorcze w ilości 20 sztuk.

#### **Odpowiedź 2:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie/Wniosek 3:**

##### **Pakiet nr 21, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści roztwór NaCl 0,9 % w ampułko- strzykawkach o pojemności 10ml.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z Pakietu nr 21 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

#### **Odpowiedź 3:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie/Wniosek 4:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

#### **Odpowiedź 4:**

Zamawiający dopuszcza.

#### **Pytanie/Wniosek 5:**

Czy Zamawiający w Pakiecie 12 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych 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 zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych 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 zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych 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 zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

**Odpowiedź 5:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ. Ilość przeliczyć dla opakowania dotyczącą wielkości i ilości chusteczek.

**Pytanie/Wniosek 6:**

**dotyczy Pakiet 3 poz. 1,2,3,4**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaoferowania preparat do dezynfekcji skóry zawierający w składzie wyłącznie mieszaninę alkoholi Etanolu i Propan 2-olu ?

**Odpowiedź 6:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 7:**

**dotyczy Pakiet 3 poz. 1,2,3,4**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga by opisana w SIWZ „możliwość stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza”, ponieważ dotyczy produktu leczniczego, była potwierdzona zapisem w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź 7:**

Zamawiający wymaga potwierdzenia zapisu w ChPL lub innym dokumentem, że preparat może być stosowany u noworodków i niemowląt.

**Pytanie/Wniosek 8:**

**dotyczy Pakiet 8 poz. 1**

Czy w związku z określonym w SIWZ spektrum działania bakterio - i grzybobójczym , Zamawiający wymaga, by zaoferowany preparat nie był kosmetykiem ale wyrobem medycznym?

**Odpowiedź 8:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 9:**

Prosimy o potwierdzenie, że w pakiecie 10 Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego, który będzie posiadał podwójną rejestrację, tj. jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Zgodnie z obowiązującym prawem do dezynfekcji wyrobów medycznych powinien być używany środek zarejestrowany jako wyrób medyczny, natomiast pozostałe powierzchnie nie posiadające statusu wyrobu medycznego – mają być dezynfekowane produktem biobójczym.

**Odpowiedź 9:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 10:**

Czy w pakiecie 10 Zamawiający dopuści produkt wykazujący pełne działanie prątkobójcze (badania przeprowadzone na mikroorganizmach testowych *M. terrae* i *M. avium*) zgodnie z EN 14348? Oraz działający na wirusy zgodnie z EN 14476, tj. posiadający badania na wirusy testowe polio, adeno oraz noro?

**Odpowiedź 10:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 11:**

Czy w pakiecie 10 Zamawiający dopuści produkt działający w stężeniu 0,5% w czasie 15 minut, zawierający w swoim składzie aminy, QAV z dodatkiem alkoholu?

**Odpowiedź 11:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 12:**

Czy w pakiecie 15 Zamawiający dopuszcza produkt przebadany zgodnie z normami EN 14563 dla działania prątkobójczego wykonanymi na drobnoustrojach testowych *M.terrae* i *M.avium*, co równocześnie potwierdza działanie na prątki gruźlicy ludzkiej *M.tuberculosis*?

**Odpowiedź 12:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 13:**

Czy w pakiecie 15 Zamawiający dopuści preparat o stabilności roztworu roboczego do 30 godzin?

**Odpowiedź 13:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 14:**

Czy Zamawiający w pakiecie 23 dopuści całość zamówienia w opakowaniach 1 l ze spryskiwaczem?

**Odpowiedź 14:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek :15****Pakiet 1 poz 1 i 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk aktualnie stosowanego u Państwa w placówce, spełniającego zapisy SIWZ na bazie mieszaniny alkoholi etylowego i izopropylowego oraz substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota i Adeno) w czasie 30 sekund. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie.

**Odpowiedź 15:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 16:****Pakiet 8**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w 200ml opakowania z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź 16:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 17:****Pakiet 12**

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowych do użycia chusteczek, przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory, monitory). Nie zawierające w składzie , alkoholi, aldehydów, związków utleniających. Oparte o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, . Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm-+ 10%'. Opakowanie – tuba, lub opakowanie z zamknięciem zawierająca min. 200 szt, chusteczek odrywanych. pojedynczo. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia,- 1 minuta, Rota - 5 min), Tbc 5 minut, Cl. Difficile - 15 min. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Wyrób medyczny . Wymagana deklaracja zgodności CE.

**Odpowiedź 17:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 18:****Pakiet 18**

Prosimy o wyjaśnienie czy jeżeli Wykonawca zaproponuje preparat wykazujący wymagane spektrum mikrobójcze przy 1000ppm 1tab/1,5l wody w warunkach brudnych zgodnie z EN 13727, EN 13624, EN 14348 i EN 14476 czy może przeliczyć ilość opakowań zmniejszając ich ilość do 90 opakowań. Zużycie preparatu będzie mniejsze.

**Odpowiedź 18:**

Tak, pod warunkiem dostarczenia z I dostawą zafoliowanych piktogramów i miarek dostosowanych do rozpuszczania i dozowania produktu, przeprowadzenie szkolenia dla pracowników.

**Pytanie/Wniosek 19:****Pytania do Zapytanie ofertowego Pkt. IV ppkt. 6:**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia kart charakterystyk w stosunku do oferowanych produktów będących wyrobami leczniczymi i kosmetykami wobec których Wykonawca zgodnie z przepisami prawa nie ma obowiązku posiadania i dystrybuowania kart charakterystyki?

**Odpowiedź 19:**

W przypadku wyrobów leczniczych aktualny ChPL, kosmetyków – dokument rejestracyjny.

**Pytanie/Wniosek 20:****Pytania do Formularz asortymentowo-cenowy – Załącznik nr 2:**

**Pytania ogólne:**

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w sztukach chusteczek, litrach roztworu, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen jednostkowych netto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

**Odpowiedź 20:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie/Wniosek 21:****Pakiet nr 1: Pytanie ogólne:**

Czy zamawiający będzie wymagał na poziomie składania/analizy ofert przedstawienia certyfikatu audytora wiodącego WHO dedykowanego dla placówki?

**Odpowiedź 21:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 22:****Pakiet nr 1 poz. 1 i 2:**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie propan- 2-olu, zawierającego substancje pielęgnujące (dexpanthenol + ethylhexyglycerol), bez substancji barwiących oraz zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30 s., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) w ciągu 90 s. Spektrum działania: bakterie (w tym prątki), grzyby drożdżopodobne, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno)? Opakowanie 500ml do systemu dozowania Dermados (poz. 1) oraz opakowanie 1L z systemem dozowania Hyclick (poz. 2). Produkt biobójczy.

**Odpowiedź 22:**

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, iż zaproponowane w pytaniu spektrum mikrobójcze mieści się w czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 s.

**Pytanie/Wniosek 23:****Pakiet nr 1 poz. 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dozownika ściennego łokciowego do systemu dozowania typu Hyclick służący dozowaniu preparatów do mycia i dezynfekcji chirurgicznej i higienicznej rąk, dostosowany do produktów oferowanych w poz. 2 i 3?

**Pakiet nr 1 poz. 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dozownik w systemie Hyclick z ramieniem do mydła i środka dezynfekcyjnego wykonany z tworzywa ABS, przeznaczony do preparatów w jednorazowych opakowaniach z pompką posiadających wycięcie mocujące na bokach butelki, łatwy w utrzymaniu czystości bez powierzchni trudnodostępnych?

**Odpowiedź 23:**

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem dostarczenia pompki do każdego jednostkowego opakowania preparatu i wymiany dozowników w szpitalu niewspółpracujących z oferowanym systemem na koszt oferenta, bez ingerencji w infrastrukturę szpitala.

**Pytanie/Wniosek 24:****Pakiet nr 2 poz. 1:**

1. Czy zamawiający dopuści preparat obecnie stosowany w placówce Zamawiającego Terralin PAA o dozie do sporządzenia 4 litrów roztworu roboczego, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ?
2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka, w to miejsce proponujemy możliwość przedstawienia oświadczenia producenta o dopuszczalności stosowania preparatu na oddziałach położniczych, oddziałach neonatologicznych i oddziałach dziecięcych.

**Odpowiedź 24:**

Odp. 24 pyt.1 – Zamawiający nie stosuje w/w preparatu w swojej placówce.

Odp. 24 pyt.2 – Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie/Wniosek 25:****Pakiet nr 3 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia alkoholowego bezbarwnego preparatu Kodan Tinktur Forte a 1L do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami, zawierającego trzy substancje czynne, bez zawartości jodu, chlorheksydyny, niemającego przeciwwskazań do stosowania u noworodków i niemowląt; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Mycobacterium tuberculosis, E. coli), grzybobójczo m.in. na drożdżaki (w tym Candida albicans) i dermatofity, wirusy (HIV-1, HBV, Rotawirus, Adenowirus, Herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Produkt leczniczy.

**Pakiet nr 3 poz. 2:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia alkoholowego bezbarwnego preparatu Kodan Tinktur Forte a 250ml do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami, zawierającego trzy substancje czynne, bez zawartości jodu, chlorheksydyny, niemającego przeciwwskazań do stosowania u noworodków i niemowląt; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Mycobacterium tuberculosis, E. coli), grzybobójczo m.in. na drożdżaki (w tym Candida albicans) i dermatofity, wirusy (HIV-1, HBV, Rotawirus, Adenowirus, Herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Produkt leczniczy.

**Pakiet nr 3 poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia alkoholowego barwionego preparatu Kodan Tinktur Forte a 250ml do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami, zawierającego trzy substancje czynne, bez zawartości jodu, chlorheksydyny, niemającego przeciwwskazań do stosowania u noworodków i niemowląt; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Mycobacterium tuberculosis, E. coli), grzybobójczo m.in. na drożdżaki (w tym Candida albicans) i dermatofity, wirusy (HIV-1, HBV, Rotawirus, Adenowirus, Herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Produkt leczniczy.

**Pakiet nr 3 poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowego do użycia alkoholowego barwionego preparatu Kodan Tinktur Forte a 1L do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami, zawierającego trzy substancje czynne, bez zawartości jodu, chlorheksydyny, niemającego przeciwwskazań do stosowania u noworodków i niemowląt; o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Mycobacterium tuberculosis, E. coli), grzybobójczo m.in. na drożdżaki (w tym Candida albicans) i dermatofity, wirusy (HIV-1, HBV, Rotawirus, Adenowirus, Herpes simplex, wirus grypy azjatyckiej). Produkt leczniczy.

**Odpowiedź 25:**

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem dostarczenia dokumentacji, że preparat może być stosowany u dzieci i niemowląt.

**Pytanie/Wniosek 26:****Pakiet nr 6 poz. 1:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia skóry, ciała i włosów pacjentów przed zabiegami chirurgicznymi, w tym u kobiet ciężarnych, zawierającego substancję antybakteryjną (oktenidynę) o potwierdzonym działaniu bójczym? Preparat zarejestrowany jako kosmetyk. Opakowanie zgodne z SIWZ.
2. Czy zamawiający wymaga zaferowania preparatu, który nie zawiera w składzie substancji która działa teratogenicznie i jest toksyczna?

**Odpowiedź 26:**

Zamawiający dopuszcza wszystkie substancje, które mają dopuszczenie do używania w kosmetykach, produktach biobójczych i leczniczych, gdzie dokumentacja potwierdza zaakceptowany skład ilościowy w produkcji i zgodny z zapisami SIWZ w zakresie użycia dla kobiet ciężarnych.

**Pytanie/Wniosek 27:****Pakiet nr 9 poz. 1:**

Prosimy o dopuszczenie pianki czyszcząco-pielęgnującej skutecznie i szybko usuwającej zanieczyszczenia, która dzięki zawartości substancji powierzchniowo czynnych w połączeniu z fizyczno-mechanicznym efektem oczyszczania powoduje redukcję niepożądanych drobnoustrojów, pianka ta eliminuje nieprzyjemne zapachy, nie powoduje podrażnienia skóry i błon śluzowych, nie wymaga spłukiwania wodą? Kosmetyk. Opakowania a 500ml.

**Odpowiedź 27:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 28:****Pakiet nr 10 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin o wysokiej tolerancji materiałowej i dużej wydajności przy niskim stężeniu? Spektrum działania w warunkach brudnych B (EN 14561), F (C. Albicans, A. Niger -EN 14562), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) - 0,5% 5 minut, Tbc (EN 14348) 0,5% w 30 minut lub 1% w 15 minut. Opakowanie 5kg z pompką. Wyrób medyczny.

**Odpowiedź 28:**

Zamawiający nie wyraża zgody – stężenie 0,5 % dla Tbc - zbyt długi czas działania dla powierzchni.

**Pytanie/Wniosek 29:****Pakiet nr 11 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych, na bazie mieszaniny alkoholi (etanol, 2-propanol – łącznie 75%) i czwartorzędowych soli amoniowych, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź 29:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie/Wniosek 30:****Pakiet nr 12 poz. 1:**

1. Czy zamawiający wymaga by zaoferowane chusteczki były nasączone mieszaniną minimum trzech czwartorzędowych związków amoniowych?
2. 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 30:**

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 31:****Pakiet nr 14 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów zarówno sztywnych jak i giętkich Gigasept AF Forte, zawierającego czwartorzędowe związki amoniowe, pochodne alkoholowe, związki powierzchniowo czynne, pochodne guanidyny, szerokie spektrum działania w warunkach brudnych: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) do 5 minut. Szeroka tolerancja materiałowa potwierdzona badaniem tolerancji materiałowej. Preparat przebadany według norm europejskich dla obszaru medycznego. Opakowanie 5L. Wyrób medyczny. Preparat jest przystosowany do stosowania w myjkach ultradźwiękowych.

**Odpowiedź 31:**

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 32:**

**Pakiet nr 16 poz. 2:**

Z uwagi na rozbieżności w zapisach dotyczących wymaganej ilości preparatu, prosimy o wskazanie ile litrów roztworu roboczego bądź ile opakowań preparatu wymaga Zamawiający.

**Odpowiedź 32:**

Zamawiający wymaga:

4 opakowanie a 1 litr lub 2 opakowania a 2 litry dla roztworu 10%.

**Pytanie/Wniosek 33:**

**Pakiet nr 18 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 33:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 34:**

**Pakiet nr 24 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści preparat o działaniu prątkobójczym w czasie 30 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Opakowanie 5kg, Wyrób medyczny.

**Odpowiedź 34:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 35:**

**Pakiet nr 25 poz. 1:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, zawierającego substancje o właściwościach pielęgnacyjnych, lekko natłuszczającego, bez zawartości substancji zapachowych i barwników, przynoszącego doskonale efekty przy masażach obłożnie chorych, preparat może być stosowany w profilaktyce przeciwoleżynowej oraz wspomagająco w terapii zapobiegającej odparzeniom. Kosmetyk. Opakowanie 500ml.

**Odpowiedź 35:**

Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie/Wniosek 36:**

do pakietu nr 1 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści i wydzieli do osobnego pakietu preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, będący produktem biobójczym o natychmiastowym i przedłużonym działaniu oparty o mieszaninę alkoholi w tym etanol (80,5%) propanol (8%) i niewielką ilość chlorku didecyldmetyloamionowego i fenoksyetanolu, z zawartością substancji pielęgnujących m.in. gliceryną, pantenolem, bez chlorheksydyny, jodu, o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 1,5 minuty spektrum działania: B (PN EN 13727), V (PN EN 14476 Polio, Adeno) Tbc (PN EN 13727 M.terrae,



M.avium) F (PN EN 1650 Candida albicans, Aspergillus Niger) w opakowaniach kompatybilnych z dozownikiem łokciowym typu Dermados 500ml oraz preparatami myjącymi?

**Odpowiedź 36:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie/Wniosek 37:**

do pakietu nr 4 poz. 1:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga, aby gaziki były skuteczne wobec wirusów krwiopochodnych HIV, HBV, HCV w czasie do 30 sekund?

**Odpowiedź 37:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 38:**

do pakietu nr 8 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat będący produktem kosmetycznym, na bazie oktenidyny i fenoksyetanolu w opakowaniu a 250ml ?

**Odpowiedź 38:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 39:**

do pakietu nr 10 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 39:**

Zamawiający nie dopuszcza, pozostając przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 40:**

do pakietu nr 10 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści preparat będący wyrobem medycznym na bazie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy , chlorku alkili(C12-16) dimetylobenzyloamonowego i chlorku didecylodimetyloamonowego, do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, o szerokim spektrum działania: B, F, Tbc, V (Adeno Polio, Noro) w czasie do 15 min. i stężeniu 0,25%, w opakowaniu a 5l ?

**Odpowiedź 40:**

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostarczenia stosownej dokumentacji potwierdzającej bójczość preparatu opisanego w SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 41:**

do pakietu nr 10 poz. 1:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania preparatu niezawierającego w składzie pochodnych fenolowych, ze względu na potwierdzoną dużą szkodliwość związków fenolowych ?

**Odpowiedź 41:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 42:**

do pakietu nr 11 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie alkoholi o łącznej zawartości powyżej 70% i czwartorzędowej soli amoniowej, będący produktem biobójczym bez aldehydów i fenoli, do szybkiej dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych, w tym kontaktujących się z żywnością o szerokim spektrum działania: B, F wg normy 16615 w czasie 1 min, Tbc (Mycobacterium terrae i M. avium), V (w tym Polio i Adeno,) w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych w opakowaniach a'1 litr ze spryskiwaczem?

**Odpowiedź 42:**

Zamawiający nie dopuszcza, zbyt długi czas działania wobec Tbc i V.

**Pytanie/Wniosek 43:**

do pakietu nr 11 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, o szerokiej kompatybilności materiałowej, zawierający następujące substancje czynne: etanol, 2-propanol do 30% oraz IV rzędowe związki amoniowe, o szerokim spektrum działania: B (EN 13727, 14561), F (EN 13624, 14562) w czasie 1 minuty, Tbc (EN 14348), V (EN 14476, HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 5 minut, będący wyrobem medycznym, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych w opakowaniach a'1 litr ze spryskiwaczem?

**Odpowiedź 43:**

Zamawiający nie dopuszcza, zbyt długi czas działania wobec Tbc i V.

**Pytanie/Wniosek 44:**

do pakietu nr 11 poz.2:

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymogi SIWZ posiadający opinię producenta o możliwości stosowania w oddziałach pediatrycznych i/ lub opinię użytkową oddziału pediatrycznego?

**Odpowiedź 44:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 45:**

do pakietu 12 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 45:**

Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 46:**

do pakietu 12 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający potwierdza, że z uwagi na bezpieczeństwo pacjentów i personelu, wymaga zaoferowania w tej pozycji chusteczek niesklasyfikowanych jako drażniące, niedziałających drażniąco na oczy, nie posiadających piktogramu GHS07 w karcie charakterystyki oraz niewymagających stosowania środków ochrony jak rękawice i okulary ochronne?

**Odpowiedź 46:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 47:**

do pakietu 14 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w tej pozycji preparatu posiadającego pełną skuteczność wirusobójczą wobec wirusów Adeno, Polio i Noro?

**Odpowiedź 47:**

Zamawiający pozostaje przy opisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 48:**

do pakietu 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania do myjni będącej w posiadaniu Zamawiającego? W związku z czym prosimy również o podanie producenta myjni.

**Odpowiedź 48:**

Pakiet nr 14 dotyczy wstępnej dezynfekcji narzędzi niemaszynowej.

**Pytanie/Wniosek 49:**

do pakietu 15 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 (B. subtilis EN 13704) w czasie 15 minut i stężeniu 2%, spełniający wymagania SIWZ o trwałości roztworu roboczego 24h?

**Odpowiedź 49:**

Zamawiający nie dopuszcza pozostając przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 50:**

do pakietu 18 poz. 1

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga preparatu wyłącznie na bazie aktywnego chloru, bez zawartości dodatkowych związków organicznych?

**Odpowiedź 50:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 51:**

do pakietu 18 poz. 1

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga pełnej skuteczności wirusobójczej wobec wirusów Adeno, Polio i Noro?

**Odpowiedź 51:**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Pytanie/Wniosek 52:**

do pakietu 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia na bazie aldehydu glutarowego, do dezynfekcji endoskopów giętkich, endoskopów sztywnych, oprzyrządowania endoskopów, narzędzi chirurgicznych, narzędzi chirurgii małoinwazyjnej (MIC), szkła, tworzyw sztucznych, oprzyrządowania anestezjologicznego o skuteczności wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio), S (B. subtilis) do 15 minut, o trwałości roztworu roboczego min. 28 dni, będący wyrobem medycznym, z dołączonymi paskami kontrolnymi do badania aktywności roztworu?

**Odpowiedź 52:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie/Wniosek 53:**

dotyczy Pakiet 3

Prosimy o sprostowanie omyłki w postaci błędnej numeracji ostatniej pozycji: jest „1” powinno być „5” oraz wydzielenie z tego pakietu pozycji 1,2,3,4 do oddzielnego pakietu np. 3A zaś pozycji 5 do np. 3B?

**Odpowiedź 53:**

Zamawiający rzeczywiście pomylił numerację w pakiecie nr 3 i w ostatniej pozycji powinno być Lp.5 zamiast Lp. 1.

Zamawiający nie wyraża zgody na podzielenie Pakietu nr 3 i pozostaje przy zapisach SIWZ.

**Pytanie/Wniosek 54:**

**dotyczy Pakiet 3 poz. 5 ( w tabeli poz. 1 zamiast 5)**

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu o identycznym przeznaczeniu na bazie wodnego roztworu PVP-jodu i szerszym spektrum działania.

**Odpowiedź 54:**

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

Dyrektor  
Szpitala Powiatowego w Ketrzynie

dr n. med. Jan Fabiśzak

.....  
(podpis Zamawiającego)