

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów myjących i dezynfekcyjnych.

Do dnia 07.03.2016r. wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania do treści SIWZ:

1. **Pakiet 3-poz. 1** – Czy Zamawiający dopuści preparat alkoholowy w postaci żelu o nieoznaczonym Ph ze względu na zawartość alkoholi co uniemożliwia przeprowadzenie takiego testu ?
2. **Pakiet 6** – Czy Zamawiający dopuści preparat w płynie działający bakteriobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo o pH 7,8-8,2 ?
3. **Pakiet 11-** Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania B,V,F M. TERRAE i M. AVIUM w czasie do 30 minut w opakowaniach a 1 kg. ?
4. **Pakiet 19-** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci chusteczek do dezynfekcji powierzchni i sprzętów wrażliwych na działanie alkoholi, w tym inkubatorów i głowic USG, nasączonych roztworem opartym na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, bez zawartości alkoholi, fenoli i aldehydów, o spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc w czasie do 15 min i Noro 30 min w opakowaniach i wkładach uzupełniających po 200 szt. chusteczek (w rozm.20x20cm) z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej z zaokrągleniem ilości wymaganej w górę zarejestrowane jako wyrób medyczny ?
5. **Pakiet 25** – Czy zamawiający wymaga preparatu skutecznego wobec specyficznej flory dla jamy ustnej o działaniu na B,F oraz MRSA gotowy do użycia o łagodnym smaku mięty zarejestrowany jako kosmetyk ?
6. **Pakiet 3 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 w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego, gliceryny i innych 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. Preparat w systemie zamkniętym spełniającym wymagania SIWZ. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.
7. **Pakiet 3 poz 1**
Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu hypoalergicznego w postaci żelu na bazie mieszaniny alkoholi alkoholu etylowego 60% i izopropylowego 15% i substancji nawilżających i pielęgnujących skórę dłoni spełniającego zapisy SIWZ, o szerokim spektrum mikrobójczym wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Rota, Adeno) w czasie 30 sekund oraz Polio w czasie 60 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 w czasie 30 sekund oraz chirurgiczna zgodnie z PN-EN 12791 w czasie 1,5 minuty. Preparat w systemie zamkniętym spełniającym wymagania SIWZ. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

8. Pakiet 5

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatów spełniających wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanych w worki PE/PETP o poj. 1000ml z zastawką dozującą uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć i zamontować bez angażowania personelu szpitalnego wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników do proponowanego systemu Dispenso. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu STERISOL zawęży konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

9. Pakiet 8

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek impregnowanych alkoholem etylowym spełniającego zapisy SIWZ o szerokim spektrum bójczym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąc w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel. Konfekcjonowanych w tuby po 150 sztuk.

10. Pakiet 10

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych na bazie dichloroizocjanuranu sodu o lepszych parametrach mikrobójczych wobec B,Tbc,F, V(Polio i Adeno) oraz Cl.difficile przy 6000 ppm aktywnego chloru w czasie 15 minut. Badania w warunkach brudnych. Konfekcjonowane po 300 sztuk w opakowaniu.

11. Pakiet 19

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 bojcze: 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 bakterio-bójcze 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.

12. Pytanie do pakietu 1. Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat bez zawartości nadtlenu wodoru spełniający pozostałe wymogi SIWZ. Preparat zarejestrowany jako produkt leczniczy. Posiadający wskazania w Charakterystyce Produktu Leczniczego, do zastosowania we wszystkich grupach wiekowych pacjentów, którego wszystkie parametry farmakodynamiczne odpowiadają wymogom SIWZ.

13. Pytanie do pakietu 2. Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat bez zawartości nadtlenu wodoru spełniający pozostałe wymogi SIWZ. Preparat zarejestrowany jako produkt leczniczy. Posiadający wskazania w Charakterystyce Produktu Leczniczego, do zastosowania we wszystkich grupach wiekowych pacjentów, którego wszystkie parametry farmakodynamiczne odpowiadają wymogom SIWZ.

14. Pytanie do pakietu 5. Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ w opakowaniach 1 l. Prosimy o możliwość zaferowania do preparatu dozowników przeznaczonych do oferowanego preparatu. W tej sytuacji prosimy o określenie jaką ilość dozowników jest konieczna do wymiany i wyceny.

15. Pytanie do pakietu 7. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający za potwierdzenie skuteczności wobec prątków uzna Mycobacterium avium i M. Terrae jako testowe zgodne z aktualnie obowiązującą normą europejską dla obszaru medycznego.

16. Pytanie do pakietu 7. Prosimy o potwierdzenie, że za potwierdzenie wymaganej skuteczności wirusobójczej zamawiający uzna preparat który posiada badania skuteczności wirusobójczej zgodne z obowiązującą normą europejską wobec wirusów Adeno i Polio w ciągu 5 minut.

17. Pytanie do pakietu 8. Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opartego o alkohol i dwie czwartorzędowe zasady amoniowe. Skład taki gwarantuje wyższą skuteczność przeciw drobnoustrojową i dłuższy okres działania dzięki synergistycznemu działaniu związków o różnych mechanizmie bójczych. Prosimy o potwierdzenie że zamawiający uzna za równoważne spektrum potwierdzone wobec: Bakterii, grzybów w warunkach brudnych w 1 min., Wirusy osłonkowe w warunkach brudnych w 15 sekund, wirusy bezosłonkowe w warunkach brudnych w 1 minutę, prątki (*Mycobacterium terrae* i *M. Bovis*) w warunkach brudnych w 1 minutę.
18. Pytanie do pakietu 10. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zgodnego z SIWZ, konfekcjonowanego w opakowania po 300 tabletek, po odpowiednim przeliczeniu opakowań.
19. Pytanie do pakietu 10. Czy w zakresie wyliczenia stężenia roztworu roboczego, należy przyjąć stężenie charakteryzujące się skutecznością bójczą wobec endospor *Clostridium difficile* w czasie do 15 minut.
20. Pytanie do pakietu 19. Prosimy o możliwość zaoferowanie produktu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ konfekcjonowanego w opakowaniach po 200 chusteczek.
21. Pytanie do pakietu 19. Prosimy o możliwość zaoferowania preparatu spełniającego wszelkie wymogi SIWZ o spektrum działania w warunkach czystych i brudnych wobec Bakterii, drożdży – 1 min. Grzyby łącznie z *Aspergillus Niger* – do 15 minut, wirusy osłonkowe do 30 sekund, wirusy bezosłonkowe w tym noro do 2 minut, oraz działanie prątkobójcze do 1 minuty.
22. Pytanie do pakietu 25. W związku z faktem że Zamawiający podlega podmiotowemu zwolnieniu z podatku VAT, koszt brutto jest realnym kosztem zakupu. Prosimy o potwierdzenie ocenie będzie podlegać cena brutto zaoferowanego preparatu.
23. **Dotyczy Pakietu 1:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, na bazie etanolu?
24. **Dotyczy Pakietu 3:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w płynie, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
25. **Dotyczy Pakietu 3:**
Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane mydło w poz. 1 spełniało wymogi normy EN 1499?
26. **Dotyczy Pakietu 4:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, o zawartości alkoholu min. 70%?
27. **Dotyczy Pakietu 5:**
Czy z uwagi na to, że Zamawiający posiada dozowniki typu Sterisol, wymaga oświadczenia producenta dozowników o kompatybilności dozowników z oferowanym wkładem?
28. **Dotyczy Pakietu 8:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, na bazie etanolu, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm²?
29. **Dotyczy Pakietu 8:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, działające w spektrum wobec prątków i wirusa Rota w 15 min., o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm²?
30. **Dotyczy Pakietu 8:**
Czy Zamawiający zarówno w poz. 1 jak i 2 dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, w opakowaniu typu flow-pack?
31. **Dotyczy Pakietu 10:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania po 200 szt. tabletek?
32. **Dotyczy Pakietu 12:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, nie zalecany do aluminium i miedzi?
33. **Dotyczy Pakietu 18:**
Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1 kg, każde wyposażone w miarkę dozującą?

34. Dotyczy Pakietu 19:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do dezynfekcji głowic USG, kardiomonitorów, torów wizyjnych, ekranów, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, o min. zawartości etanolu (1%), chlorku bezalkonium (0,1%), alkoholu izopropylowego (0,1%) działające na B, F – 5 min., Tbc (M.terrae) – 15 min., V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) – w czasie 1 min., o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm²?

35. Dotyczy Pakietu 19:

Czy Zamawiający zarówno w poz. 1 jak i 2 dopuści do oceny chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, w opakowaniu typu flow-pack?

36. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz drobnego sprzętu medycznego, na bazie 70% alkoholu i QAV Spektrum działania B, F, MRSA w czasie do 5min, redukcja drobnoustrojów o co najmniej 5 logarytmów dziesiętnych, przebadanych według 3 norm: EN 1276, EN 14561, EN 14562, opakowania miękkie TYPU „KLIPS” umożliwiające łatwe dozowanie pojedynczych chusteczek?

37. Dotyczy Pakietu nr 19 poz. 1, 2 Czy Zamawiający dopuści chusteczki o powierzchni 500cm²?

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Ad.1 Zamawiający dopuszcza preparat o nieoznaczonym pH pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Ad.2 Zamawiający dopuszcza preparat o pH 7,8–8,2 pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Ad.3 Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych. Nie dopuszczamy też preparatu o czasie działania do 30 min. Wymagany czas 15 min, należy przyjąć jako maksymalny.

Ad.4 Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych niż 150 szt. Nie dopuszczamy też preparatu o czasie działania na wirusa Noro 30 min. Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ.

Ad.5- Ad. 7 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia, należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.8 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przez czas wykonania zamówienia nie przewiduje zmiany systemu dozowników, zatem podtrzymuje wszystkie zapisy zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia.

Ad.9 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia, należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.10 Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych.

Ad.11 Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych. Opisane w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia spektrum działania należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

Ad.12 i 13 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie o ile funkcja nadtlenu wodoru zapewniającego bakteriostatyczność w preparacie jest zastąpiona w sposób równoważny i pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

Ad.14 Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przez czas wykonania zamówienia nie przewiduje zmiany systemu dozowników, zatem podtrzymuje wszystkie zapisy zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia.

- Ad.15 Zamawiający wymaga bójczego działania preparatu min. wobec *Mycobacterium tuberculosis*.
- Ad.16 Wymagane spektrum działania zostało precyzyjnie określone w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia. Zamawiający dopuści każdy preparat je spełniający.
- Ad.17 Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia, należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.
- Ad.18 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych.
- Ad.19 Tak. Wymagania co do preparatu zostały szczegółowo określone w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.
- Ad.20 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych.
- Ad.21 Wymagane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia spektrum działania należy traktować jako minimum, Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ.
- Ad.22 Zamawiający potwierdza, że ocenie będzie podlegać cena brutto zaoferowanego preparatu.
- Ad.23 Zamawiający dopuszcza każdy preparat spełniający minimalne wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia.
- Ad.24 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Zamawiający wymaga, aby był to preparat w postaci żelu.
- Ad.25 Przedmiot zamówienia z Pakietu 3 pkt.1 dotyczy preparatu dezynfekcyjnego, a nie mydła. Wymagania dla Pakietu 3 pkt.2 – mydła – określa punkt 11.6 SIWZ.
- Ad.26 Wymagania w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako minimum. Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ. Zatem nie dopuszcza preparatu o zawartości alkoholu 70%.
- Ad.27 Zamawiający wymaga jedynie potwierdzenia Wykonawcy o kompatybilności z systemem Sterisol, zgodnie z pkt. 11.9 i 11.10 SIWZ.
- Ad.28 i 29 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia spektrum działania i wielkość pojedynczej chusteczki, należy traktować jako minimum. Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ.
- Ad.30 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniu typu flow- pack.
- Ad.31 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych.
- Ad.32 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagania w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia, należy traktować jako minimum. Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ.
- Ad.33 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagana przez Zamawiającego wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie dopuszcza opakowań większych.
- Ad.34 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Wymagana przez Zamawiającego wielkość pojedynczej chusteczki jest optymalna i dostosowana do potrzeb użytkownika. Zamawiający podtrzymuje wszystkie zapisy SIWZ.
- Ad.35 Zamawiający w poz. 1 nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniu typu flow- pack. W poz. 2 opakowanie musi stanowić uzupełnienie do opakowania z poz. 1.

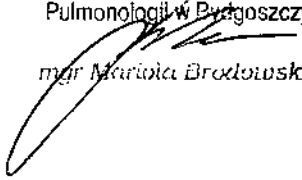
Ad.36 Zamawiający dopuszcza każdy preparat spełniający min. wymagania bójcze i pozostałe opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniu miękkim typu klips.

Ad.37 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania chusteczek o powierzchni 500 cm² pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikające z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

SEKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy


mgr Mariola Brodowska