

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

Wodzisław Śl., 02.01.2015 r.

L.dz. DZPiZ/11 /15

Do: oferenci biorący udział w
postępowaniu na „Dostawy środków
dezynfekujących i myjących
Nr sprawy 41/Zp/14

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śl.
informuje, że wpłynęły następujące zapytania dotyczące ww. postępowania

1. Pytanie nr 1 dotyczy części nr 3 pozycja 1,2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat barwiony spełniający wymogi Zamawiającego. Informujemy również Państwa, iż firma B.Braun zaprzestała importu Braunodermu bezbarwnego od 2011r.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat bezbarwny bez Powidonu jodu, pozostałe wymagania bez zmian.

2. Pytanie nr 2 dotyczy części nr 3 pozycja 1,2 - Z uwagi na fakt, iż opisanego preparatu nie mam w tej chwili na rynku czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezbarwny do odkażania skóry przed operacją, biopsjami, punkcjami, pobieraniem krwi, cewnikowaniem, oparty o dwa składniki aktywne, alkohole: etanol i 2-propanol. Przeznaczony do stosowania na skórę niemowląt i noworodków, nie zawierający pochodnych fenolowych / difenylol/, chlorheksydyny i nadtlenku wodoru. Działający bakteriobójczo / gram + i gram -) TbC, przeciwwirusowo i grzybobójczo. Zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Pytanie nr 3 dotyczy części nr 4 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała o pH 5,0 neutralnym dla skóry, nie zawierający barwników ani substancji zapachowych, zalecany dla osób o wrażliwej skórze oraz do mycia dzieci i niemowląt, nadają się również do mycia ciała, włosów i higieny intymnej, w opakowaniu 1 litr po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości.

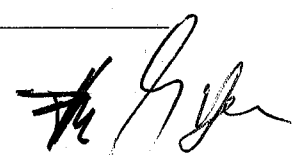
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Pytanie nr 4 dotyczy części nr 4 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała o pH 5,0 neutralnym dla skóry, nie zawierający barwników ani substancji zapachowych, zalecany dla osób o wrażliwej skórze oraz do mycia dzieci i niemowląt, nadają się również do mycia ciała, włosów i higieny intymnej, w opakowaniu 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie ogólne:

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.)? Jeśli tak, to czy Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu do realizacji zamówienia?



DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby produkty były przewożone w odpowiednich środkach transportu w szczególności w przypadku produktów termolabilnych. Zamawiający nie wymaga przedstawiania wykazu środków transportu.

6. Część 1 poz. 1- Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego spełniającego zapisy SIWZ, na bazie jednego alkoholu etylowego o szerokim spektrum biójczym wobec: B, (w tym Tbc), F, V (HIV, HBV, HCV. Rota i Adeno). Higieniczna dezynfekcja rąk 30 s, chirurgiczna dezynfekcja w 90 s konfekcjonowanego 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 Dispense. 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.

Odpowiedź Zamawiający nie wyraża zgody. Oczekujemy oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

7. Część 1 poz. 2 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanego 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 Dispense. 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Oczekujemy oferty zgodnej z zapisami SIWZ

8. Część 1 poz. 3- Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

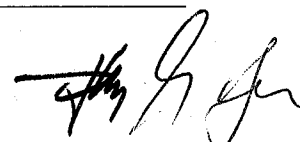
9. Część 2 poz. 3 i 4 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego, gliceryny i innych substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV,Vaccinia, Rota i Adeno) w czasie 30 sekund w warunkach brudnych. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Oczekujemy oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

10. Część 4 poz. 4 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie chlorheksydydy przeznaczonego do mycia skóry pacjenta przed zabiegami operacyjnymi. Skutecznego wobec MRSA, grzybów i spor Cl.Difficile.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

11. Część 5 poz. 1 i 2 - 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 i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (Aspergillus



DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

Niger) oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze 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: Zamawiający nie wyraża zgody. Oczekujemy oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

12. Część 6 poz. 1 i 2 - Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholi i czwartorzędowych soli amonowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727, EN 14561), F(Candida, Aspergillus)(EN13624, EN 14562), TbC (EN 14348, EN 14563) w czasie do 5 min, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Oczekujemy oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

13. Pytanie nr 1 - Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w przypadku zaoferowanych preparatów do dezynfekcji powierzchni i narzędzi wymaga aby spełniały wymogi następujących norm:

- Pn En 13 727 lub Pn En 14 561
- Pn En 13 624 lub Pn En 14 562
- Pn En 14348 lub Pn n 14 563?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

14. Pytanie nr 2 - Prosimy o wyjaśnienie czy w przypadku dezynfekcji narzędzi Zamawiający wymaga aby zaoferowane preparaty spełniały wymogi następujących norm:

- Pn En 14 561
- Pn En 14 562
- Pn En 14 476
- Pn En 14 563?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

15. Pytanie nr 3 - Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w pkt. 10, ppkt. 3 „Dokumenty potwierdzające spełnienie wymogów przedmiotowych określonych przez Zamawiającego, składane razem z ofertą”. Zamawiający wymaga dla:

b) *produktów przeznaczonych do dezynfekcji do higieny rąk:*

- *higieniczne mycie rąk – spełnienie normy EN 14476.*

Wg wiedzy Oferenta preparaty przeznaczone do **higienicznego mycia rąk** nie posiadają właściwości bójczych wobec organizmów testowych zgodnych z normą EN 14476 tj. Polio i Adeno.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zgodności z ww. normą dla preparatów do higienicznego mycia rąk.

16. Część nr 3, poz. 1, 2 - Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska w w/w pozycjach. Zamawiający wymaga alkoholowego bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami zawierający w składzie Powidon jodu. Wg wiedzy Oferenta obecnie na rynku istnienie tylko preparat barwiony spełniający pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga w składzie Powidonu jodu, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

17. Część nr 10, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu działającego wobec Tbc do 30 minut, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza czas działania wobec Tbc do 30 minut, pozostałe zapisy bez zmian.

18. Pytanie 1 - Część nr 5 poz. 1, 2, 3, 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparaty do

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

szybkiego mycia i dezynfekcji w postaci chusteczek pakowanych po 150 sztuk z przeliczeniem wymaganych ilości spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę, prosimy o przeliczenie wymaganych ilości.

19. Pytanie 2- Część nr 5 poz. 1, 2, 3, 4 - W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół a powyżej 0,5 w górę).

Odpowiedź: Prosimy zaokrąglić zgodnie z zasadami matematyki.

20. Pytanie 3 - Część nr 5 poz. 1, 2, 3, 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów zarejestrowanych jako wyroby medyczne, które objęte są 8% stawką podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

21. Czy zamawiający w pak. 1 poz. 1 dopuści do oceny preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Produkt sterylny w jednorazowych workach zaopatrzonych w specjalną pompkę, która nie zasysa powietrza do środka, bez możliwości uzupełnienia opakowania. Dozowany za pomocą odpornego na uderzenia dozownika z ABS. Zawiera mieszaninę propanolu oraz nawilżające i zagęszczające (w tym glicerynę), które zapobiegają wysuszeniu skóry. Wykazuje działanie natychmiastowe i przedłużone. Przebadany zgodnie z normą EN 1500, EN 12791. Spektrum: bakterie (EN 13727), grzyby, wirusy (BVDV, Vaccinia, Rotawirus, Norowirus, Avian influenza wirus) oraz prątki (M.tuberculosis). Opakowanie saszetka 800 ml. Kompatybilny z dozownikami Soft Care Line. Z jednoczesną wymianą dozowników w cenie produktu bez wiercenia dodatkowych dziur w ścianie. Status klasyfikacyjny – produkt biobójczy?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

22. Czy zamawiający w pak. 1 poz. 2 dopuści do oceny Kremową emulsję z kwasem mlekowym i aminowym do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk o delikatnym, przyjemnym zapachu. Produkt sterylny, w jednorazowych workach zaopatrzonych w specjalną pompkę, która nie zasysa powietrza do środka, bez możliwości uzupełnienia opakowania. Dozowany za pomocą odpornego na uderzenia dozownika z ABS. Zawiera mieszaninę anionowych i amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych oraz związków pielęgnacyjno-ochronnych, które gwarantują wysoką skuteczność usuwania wszelkich zabrudzeń. Neutralne pH 5.0. Opakowanie saszetka 800 ml. Kompatybilny z dozownikami Soft Care Line. Z jednoczesną wymianą dozowników w cenie produktu bez wiercenia dodatkowych dziur w ścianie. Status klasyfikacyjny – kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

23. Czy zamawiający w pak. 7 dopuści preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ o skuteczności bójczej wobec TBC w warunkach czystych 15 min i w warunkach brudnych - 30 min?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

24. Czy zamawiający w pak. 10 poz. 2 wymaga, aby preparat posiadał skuteczność prątkobójczą potwierdzoną wobec zarówno *Mycobacterium avium* jak i *Mycobacterium terre*?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

25. Pakiet nr 5 - poz. 1-4: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w opakowaniu 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu ilości, spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza chusteczki konfekcjonowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez zapisy SIWZ.

26. Dotyczy Części 1

1. Poz. 1 i poz. 2 - Czy na potwierdzenie kompatybilności z systemem Sterisol, Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia producenta dozowników Sterisol o kompatybilności oferowanych preparatów z dozownikami Sterisol?

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatów w opakowaniach pasujących do dozownika Sterisol. W przypadku wątpliwości oferent zostanie wezwany do przedstawienia odpowiednich dokumentów potwierdzających kompatybilność oferowanych produktów.

- 2.. Poz. 2 – Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 10 ppkt. 8 SIWZ Zamawiający wymaga załączenia do oferty raportów z badań potwierdzających, że preparat został przebadany zgodnie z PN EN 1499?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga złożenia ww. dokumentów zgodnie z zapisami SIWZ.

3. Poz. 2 – Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga dla preparatów do higienicznego i chirurgicznego **mycia rąk** zgodności z normą EN 14476.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dla preparatów do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk zgodności z normą EN 14476.

4. Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat myjący przebadany wg EN 1499, testy wykonane w standaryzowanym laboratorium uniwersyteckim przy Departamencie Zdrowia Publicznego Instytutu w Helsinkach, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy Części 8

1. Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący skuteczność bójczą wobec B (EN 13727- P.aeruginosa, S. aureus, E. hirae), Tbc (M. tuberculosis), F (EN 13624-C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia w czasie 5 min., pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Poz. 2 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny preparaty przebadane na skuteczność działania wobec Tbc (M. tuberculosis) metodą Bactec, która została zaakceptowana przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Poz. 3 i Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ, przebadany na B (EN 13727, EN 14561 (P.aeruginosa, S. aureus, E. hirae)), Tbc (EN 14348, EN 14563 (M. terrae, M. avium)), F (EN 13624, EN 14562 (C. albicans, A. niger)), V (EN 14476 (Adenovirus, Poliovirus)), S (EN 13704 (B. subtilis, C. difficile) w czasie do 15 min., w stężeniu 2%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

28. Dotyczy Części 9

1. Poz.1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ, przebadany na B (EN 13727(P.aeruginosa, S. aureus, E. hirae)), Tbc (EN 14348 (M. terrae, M. avium), F (EN 13624 - C. albicans, A. niger, EN 14562 - C. albicans), V (EN 14476 (Adenovirus, Poliovirus)), S (EN 13704, EN 13697 (B. subtilis), EN 13697 (B. cereus, C. difficile)) w czasie do 30 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ, przebadany na B (EN 13727(P.aeruginosa, S. aureus, E. hirae)), Tbc (EN 14563 (M. terrae,)), F (EN 13624 - C. albicans, A. niger), V (EN 14476 (Adenovirus, Poliovirus)), S (EN 13704 (C. difficile)) w czasie do 15 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

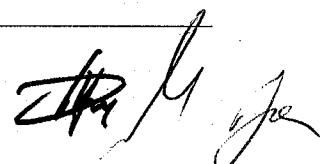
29. Dotyczy Części 15

1. Poz. 2 – Czy Zamawiający wymaga, aby każdy zwój był opakowany w zewnętrzne opakowanie foliowe z etykietą?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

2. Poz. 1 i poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny produkty nie posiadające statusu wyrobu medycznego z Vatem 23%?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
3. Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący skuteczność bójczą wobec B (EN 13727- P.aeruginosa, S. aureus, E. hirae), Tbc (M. tuberculosis), F (EN 13624-C. albicans), V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 min., pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
4. Poz. 3 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny preparaty przebadane na skuteczność działania wobec Tbc (M. tuberculosis) metodą Bactec, która została zaakceptowana przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.
5. Poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wymagania SIWZ, konfekcjonowanego w kanistry 5 litrowe z pompką dozującą w ilości 1 pompka na 4 kanistry.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 pompkę na 1 kanister.
30. Pakiet 2 pozycja 3 i 4 - Prosimy o dopuszczenie preparatu który przy higienicznej dezynfekcji rąk posiada według normy PN EN - 1500 czas 30 sek.
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.
31. Pakiet 2 pozycja 3 i 4 - Prosimy o dopuszczenie preparatu o działaniu wirusobójczym według normy PN EN 1500 w czasie 30 sek.
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.
32. Pakiet 2 pozycja 3 i 4 - Prosimy o dopuszczenie preparatu mające go w swoim składzie następujące substancje ochronne i pielęgnujące, tj. lanolinę i glicerol?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
33. Pakiet nr 5 pozycja 1, 2, 3 i 4 – Prosimy o sprecyzowanie czy stwierdzenie „ok. 200 szt.” oznacza, że opakowanie powinno zawierać 200 chusteczek? Czy dla takiej wielkości opakowania jednostkowego została podana ilość zamawianych opakowań? Prosimy o podanie zamawianej ilości wyrażonej w ilości sztuk chusteczek, aby oferty były porównywalne.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga opakowania o pojemności maksymalnej 200 szt. W przypadku mniejszej ilości chusteczek w opakowaniu prosimy o przeliczenie i zaokrąglenie ilości opakowań zgodnie z zasadami matematyki.
34. Pakiet nr 5 pozycja 1 i 2 – Czy Zamawiający dopuści opakowania o zawartości 100 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
35. Pakiet nr 5 pozycja 3 i 4 – Czy Zamawiający dopuści opakowania o zawartości 120 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. 834 op.?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
36. Pakiet 14 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat o pH koncentratu wynoszącym 12,5 do 13,5? W roztworze 5 ml/l (0,5%) pH wynosi 10,1.
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.
37. Pakiet 14 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat o pH 3,5 w roztworze 0,5%?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.
38. Pakiet 14 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat o dozowaniu 0,01 ml do 5 ml?



POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

39. Pakiet 14 pozycja 2 – aby oferta była porównywalna prosimy o wyrażenie ilości zamawianego preparatu w litrach koncentratu.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

40. Prosimy o informację czy wskazane w poszczególnych pozycjach formularza cenowego stawki % VAT są stawkami wymaganymi przez Zamawiającego czy tylko stawkami przykładowymi?

Odpowiedź: Stawki są przykładowe. Oferent powinien zastosować odpowiednią stawkę podatku VAT.

41. Pytanie dot. SIWZ rozdział 10 pkt 1.2) oraz 3.5) - Prosimy o rezygnację z wymogu przedstawienia dokumentu zezwalającego na obrót wyrobami medycznymi, gdyż wskazana przez Zamawiającego koncesja dot. produktów leczniczych a z uwagi na obrót przez Wykonawcę wyrobami medycznymi nie mamy obowiązku posiadania niniejszego zezwolenia.

Obowiązek posiadania koncesji reguluje Prawo farmaceutyczne a odrębnym aktem prawnym jest ustawa o wyrobach medycznych, zgodnie z którą produkt jest oznaczony znakiem CE i dla którego wystawiono Deklarację Zgodności.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

42. Część 1, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przebadanego zgodnie z normą EN1500 (higieniczna dezynfekcja rąk w czasie 30 sekund) i EN12791 (chirurgiczna dezynfekcja rąk w czasie do 3 minut), o spektrum działania B (E.coli), F(Candida albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Adeno, Polio), spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

43. Część 1, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci emulsji typu woda w oleju do pielęgnacji skóry suchej i zniszczonej, zawierającego olej rycynowy, farnesol, substancje pielęgnujące, o neutralnym pH, w opakowanych a 500ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

44. Część 2, poz. 1, 2 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o pH 4,8-5,2, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

45. Część 5, poz. 1, 2- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania B (Staphylococcus aureus, E. coli, Pseudomonas aeruginosa, E. hirae), F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1 min, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. Terrae) w czasie do 15 min, przebadanego zgodnie z metodyką DGHM, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Część 5, poz. 3, 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania B (Staphylococcus aureus, E. coli, Pseudomonas aeruginosa), F (Candida albicans), Tbc (M. tuberculosis), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, HSV) w czasie do 1 minuty, Adeno w czasie do 2 min. oraz Polio do 30min, w czasie do 15 min, przebadanego zgodnie z metodyką DGHM, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

47. Część 10, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania przy stężeniu 0,5%: bakterie (Staphylococcus aureus, E. hirae, Pseudomonas aeruginosa) i grzyby (Candida albicans) zgodnie z normami EN13727 i EN13624, prątki gruźlicy (M. Terrae, M. avium), wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, BVDV) zgodnie z metodyką GDHM, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

48. Część 13, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania B (Staphylococcus aureus, E. hirae, Pseudomonas aeruginosa) zgodnie z normami EN 13727 i EN 14561, F (Candida albicans) zgodnie z normami EN 13624 i EN 14562, Tbc (M. terrae i avium) zgodnie z normami EN 14348 i EN 14563, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Adeno) w czasie do 15 minut, Polio do

POWIATOWY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W RYDUŁTOWACH I WODZISŁAWIU ŚL.
Z SIEDZIBĄ W WODZISŁAWIU ŚLĄSKIM
44-300 WODZISŁAW ŚL. UL. 26 MARCA 51
TEL./FAX 32 45 91 837 i 838

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

30 minut i S (*Clostridium difficile*) do 6 godzin zgodnie z metodyką GDHM, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

49. Część 14, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestezyjologicznego, narzędzi stosowanych w okulistyce, endoskopów i kontenerów, o szerokiej tolerancji materiałowej, z zawartością anionowych i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, polikarboksymalntów, enzymów, inhibitorów korozji, bez krzemianów, słabo alkaicznego, o pH koncentratu ok. 11, o pH roztworu roboczego ok. 10,5, standardowa temperatura mycia 55°C, stężenie 0,5%, nie wymagającego neutralizacji, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

50. Część 14, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynnego komponentu stosowanego w ostatnim cyklu płukania w maszynowym przygotowaniu narzędzi do ponownego użycia, umożliwiającego wysychanie bez pozostawiania plam, zawierającego niejonowe związki powierzchniowo czynne, środek ułatwiający rozpuszczanie, inhibitory korozji, kwas organiczny, dozowanie 1-2g/l, o pH koncentratu ok. 1,8 i roztworu użytkowego ok. 5, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, nie pozostawiającego plam, w płynie, w opakowaniach a 5kg po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Czy do obliczeń należy przyjąć 5l = 5kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

51. Część 15, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie dozownika w formie zamykanego pokrywą wiaderka z systemem dozującym do chusteczek, po zalaniu do wykorzystania w ciągu 28 dni, wielokrotnego użytku, szczelnego, z możliwością zamknięcia, nadającego się do mycia w urządzeniach myjących, z możliwością zalania chusteczek 2,5-3l roztworu roboczego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

52. Część 15, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek o gramaturze >45g/cm², wykonanych z poliestru, w zwojach po 6x 100 lub 6x 111 szt. chusteczek po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zwoje były pakowane pojedynczo.

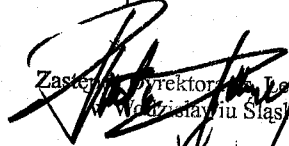
53. Część 15, poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania przy stężeniu 0,5%: bakterie (*Staphylococcus aureus*, *E. hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*) i grzyby (*Candida albicans*) zgodnie z normami EN13727 i EN13624, prątki gruźlicy (*M. Terrae*, *M. avium*), wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, BVDV) zgodnie z metodyką GDHM, roztwór roboczy stabilny do 30 dni, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

54. Pytanie ogólne - Prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaokrąglania zgodnie z zasadami matematyki.

Z poważaniem


Zastępca Dyrektora, Lecznictwa
w Wodzisławiu Śląskim
lek. med. Piotr Głabiec

