

Szpital Specjalistyczny nr 2
Batorego 15
41-902 Bytom
Pismo: 9/9PN/2020/17

Bytom dnia: 2020-03-20

ODPOWIEDŹ **na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2020-03-20 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie - **Zakup i dostawa Preparatów Dezynfekcyjnych dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu..**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Pakiet nr 4:

1. Poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat trójenzymatyczny, stabilność roztworu 24h, o spektrum działania bójczonego: B, F (Candida Albicans), V (HBV, HCV, HIV). Czas działania bójczonego do 10 min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, pod warunkiem, że w działaniu bójczym jest spektrum Tbc (M.terrae, M.avium.

Pakiet nr 7

2. Czy ze względu na przeznaczenie preparatu do zwilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych, Zamawiający oczekuje potwierdzenia producenta preparatu o możliwości bezpiecznego przetrzymywania narzędzi w pianie do 3 dni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Mając na uwadze udowodnione właściwości myjące preparatów posiadających w składzie kompleks enzymów (amylazy, proteazy i lipazy), które skutecznie rozkładają cukry, białka i tłuszcze do substancji prostych oraz usuwają biofilm, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał powyższe właściwości i zawierał w składzie enzymy z różnych grup chemicznych (amylazę, proteazę i lipazę)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet nr 8

4. Poz.1, 2 - Czy zamawiający dopuści do oceny preparat typu TASKI Sprint Degerm, parametry zgodnie z załączona ulotką?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ.

5. Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusty o wymiarach 16x39 cm, które nie zostały sklasyfikowane i nie są wyrobem medycznym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zamawiający wymaga chust zgodnie z SIWZ.

6. Poz. 3 - Czy Zamawiający oczekuje, aby ilość środka do zalanía była wysoce ekonomiczna i nie przekraczała 1,4l roztworu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet nr 13:

7. Poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy, nie zawierający fenoli, aldehydów. Spektrum działania bakteriobójczego – 30 sek., prątki gruźlicy (*M. terrae*) – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wirusy (HIV, HBV, HCV) – 30 sek., Noro-5 min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

8. Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat myjąco dezynfekujący w formie piany przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich twardych, wodoodpornych powierzchni w jednostkach służby zdrowia, w tym do nieinwazyjnych urządzeń medycznych, na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP, skuteczność biobójcza na poziomie B, F (*C. albicans*), V (*Adeno*, *Noro*, *Polio*) w czasie nie dłuższym niż 5 minut. Przebadany zgodnie z normą 16615 na bakterie i drożdże przy czasie kontaktu nie dłuższym niż 1 minuta. Preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy i wyrób medyczny. Czy zamawiający dopuści preparat nie posiadający opinii dermatologicznej ale w pełni bezpieczne dla użytkownika z możliwością stosowania bez rękawic (zgodnie z kartą sds sekcja 8.2)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIWZ

Poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki sporobójcze na bazie nadtlenu wodoru o składzie – nadtlenek wodoru 70g/kg, anionowe środki powierzchniowo czynne <5%, kwas glikolowy 15g/kg o spektrum działania B, F, V (*Adeno*, *Polio*, *Noro*) – 1 min, *Tbc* – 10 min, *Spory Clostridium difficile*- 5 min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający wymaga preparatu zgodnie z SIW.

Pakiet nr 14:

9. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki zawierające śladową dopuszczalną ilość alkoholu, o gramaturze 45g/m² o wymiarach 18x20 cm i spektrum działania B, F, V w czasie 5 minut; spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zamawiający wymaga chusteczek o czasie działania do 2 minut

10. Poz. 2 - Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny chusteczki zawierające śladową dopuszczalną ilość alkoholu, o wymiarach 13cm x 19cm, o spektrum działania B, F, V - 5 min., , spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zamawiający wymaga chusteczek o czasie działania do 2 minut.

11. Poz. 1, 2 - Czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki posiadające oświadczenie producenta o możliwości stosowania do głowic USG i inkubatorów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zgodnie z SIWZ.

12. Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 13cm x 19cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

13. Poz. 3 - Czy Zamawiający oczekuje chusteczek nasączonych najbezpieczniejszym alkoholem dla użytkownika - alkoholem etylowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet nr 16:

14. Poz 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający 79,9 g etanolu (96%) plus glicerol i kwas mlekowy, o spektrum Rota, *Tbc* do 30 sek. , spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 17:

15. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o gęstości 0,86 g/cm², zawierający glicerynę i inne substancje pielęgnujące skórę, wykazujący działanie: B, *Tbc*, F – 30 sek. oraz V (*Polio*, *Adeno*, *Noro*) –

30 sek. Dodatkowo działanie wobec wirusów BVDV (HCV), VACCINIA, Rota, H (spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?n1, H5N1, HIV, HBV, Corona - 15 sek. ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 18:

16. Poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie etanolu 79,9 g (96%), spełniający wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pakiet nr 19:

17. Czy Zamawiający dopuści preparat typu olej w wodzie, zawierający w swoim składzie kwas hialuronowy, kolagen, elastynę oraz kompleks witamin C, E, F?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

