



Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy
im. Jana i Ireny Rudników w Rabce – Zdrój
Instytut Badawczy
ul. Prof. J. Rudnika 3 B, 34-700 Rabka-Zdrój
www.bip.igrabka.edu.pl; Dział Zamówień Publicznych
tel. 18/ 26 76 060 wew. 244; fax 18/ 26 76 060 wew. 400
e-mail: zamowienia@igrabka.edu.pl

Znak sprawy: ZP-271-10/PN9/16

Rabka-Zdrój, dn. 10.11.2016r.

WYKONAWCY

dotyczy: Przetarg nieograniczony na: dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użycia, materiałów szewnych, środków dezynfekcyjnych i alergenów - ZP-271-10/PN9/16; Dz.U./S 207 375209-2016-PL z dnia 26.10.2016.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ 1

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc Oddział Terenowy w Rabce-Zdroju, w związku z pytaniami do SIWZ złożonymi przez Wykonawców, na podstawie art. 38 Ustawy Prawo zamówień publicznych udziela wyjaśnień:

Pytanie nr 1 – dotyczy: Pakiet nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, nożyczki dl. 140mm, lub 160mm, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Tak dl. 140mm.

Pytanie nr 2 – dotyczy: Pakiet nr 45

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 45 igły do biopsji półautomatycznej, rozmiar 2,1 x 90 długość bioptatu 19mm

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy: Pakiet nr 125

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 125 zestawu do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone w górnej ściance umożliwiające regulacje w zakresie 10-40cmH₂O, bezgłośny wyskalowany do objętości 2300ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, o całkowitej wysokości ok. 36 cm i konstrukcji nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, sterylne, z pojedynczym drenem łączącym, bezlateksowym zabezpieczonym przed zagięciem spiralą.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy: Pakiet 79 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści preparaty zaakceptowane przez wyłącznego dystrybutora myjni INNOVA oraz endoskopów firmy Pentax w Polsce, posiadające oświadczenie producenta o możliwości stosowania do endoskopów oraz w myjniach Olympus?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5 – dotyczy: Pakiet 79 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat zgodny z opisem przedmiotu zamówienia, zawierający w swoim składzie nie więcej niż 11% aldehydu glutarowego, a tym samym mniej drażniący i bezpieczniejszy dla personelu, skuteczny wobec B, Tbc, F i V (Parvovirus bydłęcy), co jest zgodne z treścią normy PN EN 14885 dla preparatów stosowanych do maszynowej dezynfekcji chemiczno-termicznej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 6 – dotyczy: Pakiet 79 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat trójenzymatyczny myjący, działający już w stężeniu 1 ml/l, o pH koncentratu 8,5-9,0, o udokumentowanej skuteczności usuwania biofilmu, spełniający wymagania Zamawiającego pod względem kompatybilności z produktami z poz. 1. i 2. oraz pod względem kompatybilności ze wskazanymi materiałami?

Odpowiedź: Tak dopuści Pakiecie 79, w przypadku zmiany środków dotychczas stosowanych koszt przeprogramowania myjni ponosi dostawca preparatów.

Pytanie nr 7 – dotyczy: Pakiet 114 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie testu kontroli mycia w formie plastikowego arkusza z naniesioną z dwóch stron substancją testową, której formuła jest zgodna z normą EN ISO 15883. Arkusz testowy do zastosowania z uchwytem zapewniającym kontrolę procesu mycia z czterech różnych kierunków (wykonawca zobowiązuje się dostarczyć 4 szt. kompatybilnych uchwytów).

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 8 – dotyczy: Pakiet 70

Czy w pakiecie nr 70 – Zamawiający mógłby dopuścić na zasadzie równoważności preparat na bazie etanolu, zawierający w swoim składzie niejonowe związki powierzchniowo czynne, niezawierający substancji zapachowych o spektrum działania B EN 13727 (łącznie MRSA), Tbc EN 14348, F (*C. albicans*) EN 13624, V (Adeno, Polio, Rota, Noro) EN 14476 w czasie 1 min., który można stosować do powierzchni mających kontakt z żywnością?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 9 – dotyczy: Pakiet 73 poz. 1

Czy w pakiecie nr 73 poz. 1 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat w opakowaniach 1 kilogramowych z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10 – dotyczy: Pakiet 103

Czy w pakiecie nr 103 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat na bazie etanolu i QAV, niezawierający fenoli i aldehydów, o przyjemnym zapachu i spektrum działania B(łącznie z Tbc i MRSA), F, V (HBV/HIV, HCV, BVDV, Vakcyna, Rotawirus, Adenowirus, SARS, H5N1) w czasie 1 min, Noro (MNV) - 5 min, *aspergillus Niger* – 30 min. (Może być dozowany w postaci piany)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 11 – dotyczy: Pakiet 103

Czy w pakiecie nr 103 – Zamawiający mógłby dopuścić na bazie etanolu, zawierający w swoim składzie niejonowe związki powierzchniowo czynne, niezawierający substancji zapachowych, o spektrum działania B EN 13727 (łącznie MRSA), Tbc EN 14348, F (*C. albicans*) EN 13624, V (Adeno, Polio, Rota, Noro) EN 14476 w czasie 1 min. (Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością)?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem zachowania trwałości do 20 dni.

Pytanie nr 12 – dotyczy: Pakiet 108

Czy w pakiecie nr 108 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki nasączone preparatem o spektrum: B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min., w opakowaniach zawierających 120 szt. chusteczek?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 13 – dotyczy: Pakiet 113 poz. 3

Czy w pakiecie nr 113 poz. 3 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat nieenzymatyczny, o neutralnym pH do mycia przedmiotów i narzędzi medycznych, narzędzi do chirurgii małoinwazyjnej, materiałów anestezjologicznych oraz do giętkich i sztywnych endoskopów, nadający się do aluminium, tworzywa sztucznego, gumy i silikonu, na bazie niejonowych tenzydów, zawierający inhibitory korozji i glikol propylenowy, niezawierający alkoholu i enzymów, o niskim stężeniu użytkowym od 0,3% - 1,0%, niewymagający neutralizacji, ulegający biodegradacji, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 14 – dotyczy: Pakiet 113 poz. 4

Czy w pakiecie nr 113 poz. 4 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat alkaliczny do mycia i dezynfekcji termicznej wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wrażliwych na temperaturę materiałów tj. węże anestezjologiczne, guma, elastomery do użytku maszynowego, zawierający w swoim składzie wodorotlenek potasu, fosfoniany, krzemiany, czynniki kompleksujące oraz inhibitory korozji, niskopieniący, o niskim stężeniu użytkowym od 0,3 – 0,7%?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 15 – dotyczy: Pakiet 50

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 50 cewniki o takim samym przeznaczeniu medycznym a o podobnych parametrach tj.:

- Cewniki Hickman – dwuświatłowe

Cewnik silikonowy, radiocieniujący, dwukanałowy, z otwartym końcem, operacyjny, średnice: 7 FR i dług. 65cm, średnica wew. 0,8mm i 1,00mm(zewn.2,3mm); 9 FR i dług 90cm, średnica wew. 0,7mm i 1,3mm(zewn.3,0mm); 12 FR i dług.90cm, średnica wew. 1,6mm i 1,6mm(zewn.4,0mm); oraz 13,5 FR i dług. 36cm, średnica wew. 2,0mm i 2,00mm; z mankietem SureCuff, z introduktorem typu Peel-Apart, zabezpieczony podwójnym sterylnym opakowaniem, dezynfekcja cewnika za pomocą jodopowidonu, cewnik wzmocniony w miejscu zacisku

- Cewniki Broviac pediatryczne

Cewnik silikonowy, radiocieniujący, jednokanałowy, z otwartym końcem, operacyjny, średnice: 2,7 FR i dług. 71cm, średnica wew. 0,5mm (zewn. 0,9mm)-zestaw drenażowy zawierający cewnik z mankietem SureCuff i 2 zatyczki; 4,2 FR i dług 71cm, średnica wew. 0,7mm (zewn. 1,4mm); z mankietem SureCuff, z introduktorem typu Peel-Apart, zabezpieczony podwójnym sterylnym opakowaniem, dezynfekcja cewnika za pomocą jodopowidonu, cewnik wzmocniony w miejscu zacisku, miejsce zacisku dodatkowo oznaczone.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 16 – dotyczy: Pakiet 18 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylnej w rozmiarze 6 24 (żółta) bez portu górnego, wyposażonej w zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli, bez lateksu o przepływie 13 ml/min.

Opakowanie typu blister pack z warstwą papierową odporną na przypadkowe rozerwanie wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu tak jak w pozycjach od 3 do 7?.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 17 – dotyczy: Pakiet 18 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożyłnej w rozmiarze G 26 (fioletowa) bez portu górnego, wyposażonej w zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli, bez lateksu o przepływie 13 ml/min. Opakowanie typu blister pack z warstwą papierową odporną na przypadkowe rozerwanie wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu tak jak w pozycjach od 3 do 7?.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 18 – dotyczy: Pakiet 18 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z wyczuwalnym i wyraźnym indykátorem położenia (otwarty / zamknięty) wykonanym z poliwęglanu z drenem 7 cm. Odporny na podawanie lipidów i chemioterapeutyków.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 19 – dotyczy: Pakiet 11 poz. 1, 2

Zwracamy się do Zamawiającego wyjaśnienie wymogu dostarczenia do oferty oświadczenia producenta oraz Karty charakterystyki i bezpieczeństwa produktu chemicznego z którego został wykonany przyrząd (IS, TS) jako potwierdzenie braku toksycznych ftalanów. Informujemy że skoro produkt został wyprodukowany zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 8536-4:2010(E) oraz posiada Deklarację Zgodności potwierdzającą sposób wytworzenia/wyprodukowania produktu w sposób udokumentowany i zgodny z założeniami?

Odpowiedź: Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, w wymaganiach zasadniczych dla wyrobów medycznych w punkcie 7.5 zapisany jest wymóg, że wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko powodowane uwalnianiem się szkodliwych substancji (tj. szkodliwych ftalanów, które są sklasyfikowane jako rakotwórcze, mutagenne oraz działające szkodliwie na rozrodczość) w czasie używania wyrobu. Ponieważ przedmiotowe przyrządy (IS, TS), będą przeznaczone m.in do leczenia dzieci, należy mieć pewność, że przyrządy te nie zawierają szkodliwych ftalanów. Na potwierdzenie tego faktu szpital wymaga dodatkowo oświadczenia producenta oraz Karty charakterystyki i bezpieczeństwa produktu chemicznego z którego zostały wykonane przyrządy, aby mieć pewność, że przyrządy te nie zawierają szkodliwych ftalanów, (gdyż zarówno ze wskazanej normy , jak i Deklaracji Zgodności nie wynika, czy oferowane przyrządy pozbawione są toksycznych ftalanów.

Pytanie nr 20 – dotyczy: Pakiet 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o zakresie objętości 150-1200 ml?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 21 – dotyczy: Pakiet 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o wadze 23 g, przestrzeni martwej 32 ml i zakresie objętości 150-1200 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 22 – dotyczy: Pakiet 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr o przestrzeni martwej 26 ml i zakresie objętości powyżej 75 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 23 – dotyczy: Pakiet 44 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o zakresie objętości powyżej 25 ml, spełniający pozostałe wymagania?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 24 – dotyczy: Pakiet 47

Prosimy o dopuszczenie do przetargu igieł z odpinanymi skrzydełkami, z przezroczystą obudową pozwalającą na obserwację miejsca wkłucia i rurką z PCV typu non-DEHP, w której DEHP zastąpiono związkami TOTM.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 25 – dotyczy: Pakiet 91

Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycjach 1-3 zamkniętego systemu wykonanego w technologii podzielnej membrany osadzonej na plastikowej kaniuli, pozwalający na pracę przez 7 dni lub 400 aktywacji. System pozwala na przepływ do 350 ml/min.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 26 – dotyczy: Pakiet 91

Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycjach 2-3 systemu z przedłużaczem 13,5 cm co tylko nieznacznie różni się od wymogów SIWZ (14-15 cm).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27 – dotyczy: Pakiet 91

Prosimy o dopuszczenie do przetargu w pozycji 3 systemu o przestrzeni martwej 0,35 ml z wytrzymałością na ciśnienie iniekcyjne 7 bar i ciśnienie wsteczne 2,6 bar.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 28 – dotyczy: Pakiet 20 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rękawiczek spełniających normę PN EN 374-1 z wyłączeniem punktu 5.3.2, -2, -3.

Odpowiedź: Tak. Pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie nr 29 – dotyczy: Pakiet 20 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic w rozmiarze S, M, L pakowanych a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 30 – dotyczy: Pakiet 20 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,0? Rękawice o poziomie AQL 1,0 gwarantują wyższą jakość, lepszą szczelność a zarazem są bardziej bezpieczne. Im niższy poziom AQL, tym mniejsza ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź: Tak. Pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie nr 31 – dotyczy: Pakiet nr 2, 3, 4, 7, 8

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie nici w opakowaniu a'24 saszetki, z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32 – dotyczy: Pakiety nr 2, 3, 4, 7, 8

Proszę o dopuszczenie możliwości zaofiarowania asortymentu +/- 10% długości nici i rozmiaru igły.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 33 – dotyczy: Pakiet nr 6 poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,55 x 38 zamiast 0,5 x 40. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 34 – dotyczy: Pakiet nr 6 poz. 12

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek w opakowaniu a'80 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 35 – dotyczy: Pakiet nr 18 poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonana z FEP. PTFE tak jak i FEP są to polimery szeroko stosowane w medycynie. PTFE -teflon to nazwa handlowa zastrzeżona przez firmę DuPont. PTFE i FEP są teflonami o podobnym składzie chemicznym. Dlatego, też prosimy o dopuszczenie proponowanych przez nas kaniul, które jakościowo nie odbiegają od proponowanych przez firmę Becton Dickinson a cenowo są konkurencyjne. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 36 – dotyczy: Pakiet nr 18 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z kompatybilnego poliuretanu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 37 – dotyczy: Pakiet nr 18 poz. 3-7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z kompatybilnego poliuretanu, z samozamykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu blister-pack – papier klasy medycznej w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
16 G	1,70 x 45	180
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	90
	1,20 x 32	
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 38 – dotyczy: Pakiet nr 18 poz. 3-7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną wykonaną z FEP, z plastikowym zatrzaskiem zabezpieczającym koniec igły przed przypadkowym zakłuciem, z samozamykającym się korkiem portu bocznego, z filtrem hydrofobowym

umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczający przed wyciekami krwi, z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 2 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu typu Tyvec w rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 32	95 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 39 – dotyczy: Pakiet nr 18 poz. 10

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji z pakietu. Pozwoli to pozyskać większą ilość konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 40 – dotyczy: Pakiet nr 19 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 41 – dotyczy: Pakiet nr 34 poz. 1

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 10x10 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 42 – dotyczy: Pakiet nr 34 poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 15x10 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 43 – dotyczy: Pakiet nr 34 poz. 3

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 20x10 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 44 – dotyczy: Pakiet nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie nr 70 poz. 1 preparatu o spektrum działania: B,F,Tbc- do 5min i V(BVDV,HCV,HBV,HIV,Rota,Vaccina,Adeno,Polio)- 1min, przebadany w warunkach czystych i brudnych zgodnie z normami dla obszaru medycznego EN 14885 zawarte w SIWZ; na bazie: etanolu i izopropanolu z substancją pomocniczą chlorek benzalkoniowy o zawartości poniżej progu klasyfikacyjnego, butelka 1 L ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem że zostały przebadane wg norm zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 45 – dotyczy: Pakiet nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie nr 70 poz. 1 preparatu, na bazie etanolu do szybkiej dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni, gotowego do użycia, nie wymagającego zastosowania ochrony dróg oddechowych, bezpieczny dla stosowania na oddziałach neonatologii i pediatrii, nie wykazuje właściwości żrących lub drażniących układ oddechowy-potwierdzenie w karcie charakterystyki substancji niebezpiecznej, etykieta produktu bez piktogramów żrący, drażniący; pełne spektrum działania: B,F,Tbc,V(BVDV,HCV,HBV,HIV,Rota, Noro, Vaccinia,Adeno- do 30s, zgodnie z normami dla obszaru medycznego EN14885 zawarte w SIWZ; wyrób medyczny, butelka 1L ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 46 – dotyczy: Pakiet nr 71 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie nr 71 poz. 1 preparatu, na bazie etanolu do szybkiej dezynfekcji małych i trudno dostępnych powierzchni, gotowego do użycia, nie wymagającego zastosowania ochrony dróg oddechowych, bezpieczny dla stosowania na oddziałach neonatologii i pediatrii, nie wykazuje właściwości żrących lub drażniących układ oddechowy-potwierdzenie w karcie charakterystyki substancji niebezpiecznej, etykieta produktu bez piktogramów żrący, drażniący; pełne spektrum działania: B,F,Tbc,V(BVDV,HCV,HBV,HIV,Rota, Noro, Vaccinia,Adeno- do 30s, zgodnie z normami dla obszaru medycznego EN14885 zawarte w SIWZ; wyrób medyczny, butelka 1L z dozownikiem w nakrętce ze szczelnym klipsowym zamknięciem?

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 47 – dotyczy: Pakiet nr 71 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaferowanie w Pakiecie nr 71 poz. 1 preparatu o spektrum działania: B,F,Tbc- do 5min i V(BVDV,HCV,HBV,HIV,Rota,Vaccina,Adeno,Polio)- 1min, przebadany w warunkach czystych i brudnych zgodnie z normami dla obszaru medycznego EN 14885 zawarte w SIWZ; na bazie: etanolu i izopropanolu z substancją

pomocniczą chlorek benzalkoniowy o zawartości poniżej progu klasyfikacyjnego, wyrób medyczny; butelka 1L z dozownikiem w nakrętce ze szczelnym klipsowym zamknięciem?

Odpowiedź: Tak pod warunkiem że zostały przebadane wg norm zawartych w SIWZ.

Pytanie nr 48 – dotyczy: Pakiet nr 77 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w Pakiecie nr 77 poz. 1 płynu dezynfekującego Manusan o zawartości 4% substancji czynnej-diglukonianu chlorheksydy, do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz mycia ciała i włosów, zarejestrowanego jako produkt biobójczy, z działaniem na bakterie gram dodatnie, gram ujemne w tym MRSA i grzyby, metoda badania skuteczności biobójczej przeprowadzona według PZH i zaakceptowana przez Urząd Rejestracji Produktów leczniczych, wyrobów medycznych i produktów biobójczych; produkt posiada pozytywną opinię użytkownika do przedoperacyjnego i pooperacyjnego mycia ciała pacjenta, oraz toalety pacjentów długo hospitalizowanych; posiada pozytywną opinię kliniczną wartości dezynfekujących na podstawie badania posiewu z rąk i w metodzie testu rękawiczkowego- skuteczność 88% i jest wprost proporcjonalna do czasu trwania operacji, waha się 80%-93%; produkt nie powoduje objawów uczuleniowych, podrażnień i nadwrażliwości –potwierdzone badaniami na 254 osobach, wykazuje znacznie wyższą redukcję liczby drobnoustrojów niż 75% alkohol etylowy- przeprowadzona analiza statystyczna wyników metodą studenta „t”?

Odpowiedź: Tak ale tylko w przypadku braku ofert spełniających wymagania dotyczące skuteczności biobójczej wg norm EN zamawiający dopuści preparaty posiadające dokumentację potwierdzającą wymaganą przez zamawiającego skuteczność biobójczą potwierdzoną przez notyfikowane placówki z terenu Unii Europejskiej np. DGHM, BGA (RKI), DVV, PZH.

Pytanie nr 49 – dotyczy: Pakiet nr 103

Prosimy o określenie objętości opakowania handlowego w Pakiecie nr 103?

Odpowiedź: 1-3l.

Pytanie nr 50 – dotyczy: Pakiet nr 108

Czy Zamawiający w pakiecie nr 108 zgodzi się na zaoferowanie chusteczek w rozmiarze 20x20cm; spektrum: B,F, Tbc-1min; V(Hepatitis B,Hepatitis C,BVDV,HIV,Vaccinia,grypaH5N1,Sars,CoronoVirus-30s; Noro-2min;Polyomavirus-5min;Rota-15min),wyrób medyczny?Pozostałe warunki zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 51 – dotyczy: Pakiet nr 108

Czy Zamawiający w pakiecie nr 108 zgodzi się na zaoferowanie chusteczek o spektrum działania: B(Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Gronkowiec złocisty, Salmonella, Listeria, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium; MRSA-1min; Escherichia Coli-5min);V(HBV,HIV,Herpes Simplex,Influenza A Virus (H1N1),Rota,Noro-1min; HCV-15min),F(Niger;C.albicans)-30s;F(Penicilium chrysogenum, penicilium verrucosum)-2min; Tbc (m.avium,m.terrae)-60s; Clostridium Difficile-5min, Rozm. 20cmx20cm.Produkt obecnie używany przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 52 – dotyczy: Pakiet nr 102

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie nr 102 suchych chusteczek pakowanych w role po 100 szt.?

Odpowiedź: 100-111szt.

Pytanie nr 53 – dotyczy: Pakiet nr 102 poz. 1

Czy w pakiecie nr 102 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania dozownika (wiaderka) do wkładów z poz. 2 w ilości - 4 szt.; lub czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 1 wiaderka+ wkład w ilości 4 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 1 wiaderka+ wkład w ilości 4 szt.

Pytanie nr 54 – dotyczy: Pakiet nr 102 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 102 zgodzi się na zaoferowanie chusteczek w rozmiarze 18x39 cm pakowanych po 150 szt. lub pakowanych po 256 szt.? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o określenie ilości produktów dla poz. 1 i 2.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 55 – dotyczy: Pakiet nr 70 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w Pakiecie nr 70 poz. 1 preparatu na bazie etanolu, izopropanolu, o zawartości 0,5g/100g chlorku didecyldimetyloamonowego? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Pytanie nr 56 – dotyczy: Pakiet nr 71 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w Pakiecie nr 71 poz. 1 preparatu na bazie etanolu, izopropanolu, o zawartości 0,5g/100g chlorku didecyldimetyloamonowego w opakowaniu 1L z nakrętką z klipsowym zamknięciem typu flip top? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Jak SIWZ.

Z poważaniem
Zastępca Dyrektora
d/s Logistycznych

mgr Maria Dunaj