

Znak sprawy: Te 2300-33/2022

Pleszew, dn.06.12.2022r.

Do Wszystkich Zainteresowanych

Dotyczy: Dostawa środków dezynfekcyjnych dla Pleszewskiego Centrum Medycznego w Pleszewie Sp. z o.o.

Do Zamawiającego wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Jaki typ myjni [producent, model, ilość] jest wykorzystywany w placówce w zakresie zadania nr 19 ?

Odp.: Getinge FD1800 7 szt.; Erlen 1.45 1 szt.

Pytanie 2

Jaki preparat [producent, nazwa handlowa] jest obecnie stosowany w zakresie planowanych zakupów w odniesieniu do zadania 19 ?

Odp.: Obecnie stosowany preparat nie spełnia oczekiwań Zamawiającego.

Pytanie 3 - Dotyczy – Pakiet 25 poz 1,2,3

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie HOCL o stężeniach rzędu 30 ppm. Aktualny opis przedmiotu zamówienia poprzez wymóg zawartości HOCL i NaOCL rzędu 40-60ppm bezpośrednio wskazuje na tylko jeden dostępny preparat o takich parametrach o nazwie Microdacyn. Jest to bezpodstawne naruszenie ustawy PZP poprzez utrudnianie uczciwej konkurencji. Wprowadzenie zapisu o takim brzmieniu nie ma żadnego znaczenia dla preparatu skoro pozostałe parametry są spełnione.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Preparat nie jest równoważny do wymaganego przez Zamawiającego.

Pytanie 4 - Dotyczy – Pakiet 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie etanolu (85%). Aktualny opis przedmiotu zamówienia poprzez wymóg zawartości min.89% alkoholu etylowego bezpośrednio wskazuje na tylko jeden dostępny preparat o takich parametrach o nazwie Skinman Soft Protect. Jest to bezpodstawne naruszenie ustawy PZP poprzez utrudnianie uczciwej konkurencji. Wprowadzenie zapisu o takim brzmieniu nie ma żadnego znaczenia dla preparatu skoro pozostałe parametry są spełnione.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Preparat nie jest równoważny z wymaganiami Zamawiającego.

Pytanie 5 – Dotyczy – Pakiet 17

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ zarejestrowanego jako produkt biobójczy.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 – Dotyczy – Pakiet 20

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie 70% alkoholu etylowego i 2% chlorheksydyny zgodnie z zaleceniami CDC.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 – Dotyczy – Pakiet 21 poz 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Nawilżone gotowe do użycia. Konfekcjonowanych w tuby po 200 sztuk z przeliczeniem ilości. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych. Wyrób medyczny kl. IIb. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie 8 – Dotyczy – PAKIET 8. POZ.1.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego :

Dopuszcza hipoałergiczny krem pielęgnacyjny zawierający masło shea, olej migdałowy i witaminę E. Szybko się wchłania, emulsja O/W do skóry skłonnej do alergii nie zawierająca substancji zapachowych ani barwników.

Opakowanie a 500ml. Z pompką.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 – Dotyczy – PAKIET 14. POZ.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego :

Kwaśny środek do maszynowego płukania i dezynfekcji termicznej kaczek i basenów na bazie kwasu cytrynowego. Zapobiegający osadzaniu się kamienia kotłowego. Nie pozostawiający smug i zacieków. Niskopieniący. Biodegradowalny. Stosowany w niskim stężeniu od 0,1 do 0,3%. Ph koncentratu 2,0 +/- 0,5. Zawierający związki kompleksujące i inhibitory korozji. Kani-ster 5l

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10 – Dotyczy – PAKIET 15. POZ.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego :

Produkt spełniający opis SIWZ mający podwójną rejestrację na stawce VAT 8%?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 – Dotyczy – PAKIET 17 POZ.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego :

Płyn do dekontaminacyjnego mycia ciała, włosów w postępowaniu przedoperacyjnym, dekontaminacji skóry skolonizowanej patogenami wielolekoopornymi oraz dekontaminacyjnego mycia rąk, zawierający nie mniej niż 2% roztwór diglukonianu chlorheksydydny oraz phe-noxyethanol. Płyn nie może zawierać w składzie alkoholu, czwartorzędowych soli amonio-wych, poliheksanidyny, oktednidyny oraz substancji zapachowych. Efektywność biobójcza przebadana wg następujących norm EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN 1499 w warunkach brudnych, potwierdzona badaniami. Czas działania bakteriobójczego 30 sek po aplikacji, pełne spektrum działania 60 sekund po aplikacji. Produkt biobójczy zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – Vat 8%. Produkt przebadany dermatologicznie. 500 ml.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 – Dotyczy – PAKIET 21 POZ.1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego :

Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych. Wkład do opakowanie w tubce 100 szt. chusteczek o wym. 14 cm x 20 cm o gramaturze ok. 18g/m² wykonane z polipropylenu.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 – Dotyczy – PAKIET 21 POZ.2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania przetargowego :

Chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B (łącznie z MRSA), F (C. albicans), V (Adeno, Polio, noro, papowa, polioma), S (C. difficile) – w czasie do 2 min. Skuteczne zgodnie z normą EN 16615. Roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych. Tuba a 100 szt. 14cmx20cm o gramaturze ok. 18g/m² wykonane z polipropylenu.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w Zadanie nr 1 w poz. nr 1 dopuści preparat typu Viruton Pulver-preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezyjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C. albicans, A. brasiliensis), Tbc (M. terrae, M. avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile, B. subtilis. Czysty roztwór wykazuje aktywność do 30 godzin pod warunkiem szczelnego zamknięcia. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Opakowanie 5kg?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuści pod warunkiem, że preparat posiada rekomendacje producenta sprzętu endoskopowego.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w Zadanie nr 2 w poz. nr 1 i 2 dopuści preparat typu Viruton Extra koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Aktywność nieskażonego roztworu roboczego wynosi 14 dni. Opakowanie 1l (poz.1) i 5l (poz.2)?

Odp.: Zgodnie z SWZ.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Pytanie 16

Czy Zamawiający w Zadanie nr 5 w poz. nr 1 dopuści preparat typu Velodes Gel-żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Opakowanie 500ml?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w Zadanie nr 7 w poz. nr 1 dopuści preparat typu Velodes Skin- płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia, tj. szpitale, przychodnie, gabinety zabiegowe, stomatologiczne i inne. Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych oraz podczas zabiegów chirurgicznych w stomatologii. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Opakowanie 500ml?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w Zadanie nr 8 w poz. nr 1 dopuści preparat typu Velodes Cream- ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500ml z pompką?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w Zadanie nr 12 w poz. nr 1 dopuści preparat typu Velox Spray-gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, SARS-Cov-2, Ebola, BVDV), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Pytanie 20

Czy Zamawiający w Zadanie nr 21 w poz. nr 1 i 2 dopuści preparat typu Velox Wipes NA- gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: amina, czwartorzędowy związek amonowy. Rozmiar 13 x 20 cm, 23 g/m². Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Opakowanie 100 szt-puszka, posiadające możliwość wymiany wkładów(poz.2) i 100 szt. wkład(poz.1)?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w Zadanie nr 22 w poz. nr 1 dopuści preparat typu Quatrodes Extra- koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydrokso-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamoni. Spektrum i czas działania: B (MRSA, P. aeruginosa), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Rota 1% w 15 min., Noro 4% w 15min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny klasy IIa. Opakowanie 1L z wbudowanym dozownikiem przelewowym?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22 – Dotyczy – Zadanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum: B, F (C. albicans, A. niger), Tbc (M. terrae, M. avium), V (Noro, Adeno, Polio) - 2%- 10 min, S(C.diff) 2%-15 min, S (B. subtilis, B. cereus) - 2% - 30 min spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23 – Dotyczy – Zadanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum: B, F (C. albicans, A. niger), Tbc (M. terrae, M. avium), V (Noro, Adeno, Polio), S(C.diff, B. subtilis, B. cereus) do 2% do 15 min spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 24 – Dotyczy – Zadanie 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający etanol 30%, 10% 2-propanol, 0,25% didecyldimetylopoli(oksyetyl) amoniowy propionat o spektrum: B, F (C.albicans, A.niger) -30 sek, Tbc (M.avium, M.terrae) - 5 min, V (Noro, Adeno, Polio) - 1 min spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25 – Zadanie 21 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat w tubach zamiast wkładów wymiennych?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 – Zadanie nr 8

czy Zamawiający dopuści:

preparat do pielęgnacji i ochrony skóry w postaci emulsji do codziennej pielęgnacji odwodnionej, wrażliwej, narażonej na podrażnienia skóry, w tym u osób narażonych na skrajne przesuszenia z powodu długotrwałego unieruchomienia. Emulsja ma lekką konsystencję, łatwo się rozprowadza i wchłania. Doskonale nawilża, łagodzi podrażnienia, poprawia kondycję skóry. Chroni skórę przed szkodliwym działaniem czynników zewnętrznych. Receptura wzbogacona o 4% mocznik, który skutecznie zmiękcza wysuszony naskórek, wygładza i ujędrnia. Składniki aktywne: 4% urea, alantoina, arginina, biokompleks lniany, trehaloza, kwas mlekowy. Opakowanie jednostkowe 0,5 l z pompką dozującą?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 – Zadanie nr 24 poz. 1

czy Zamawiający dopuści:

chusteczki nawilżane do pielęgnacji dla dzieci od pierwszego miesiąca życia, pH neutralne dla skóry, nie zawierające alkoholu, parabenów i silikonów, opakowanie 64 szt.?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 – Zadanie nr 24 poz. 2

czy Zamawiający dopuści:

oliwkę dla niemowląt i dzieci przeznaczoną do codziennej pielęgnacji od pierwszego dnia życia. Dzięki zawartości oliwy z oliwek i witaminy E intensywnie chroni przed wysuszeniem, nawilża i zapobiega podrażnieniom. Ekstrakt z nagietka działa przeciwzapalnie i regenerująco. Wspomaga również gojenie się mikrourazów i regenerację naskórka. Niezawierająca konserwantów i barwni. Opakowanie jednostkowe 200 ml?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 – Zadanie nr 24 poz. 3

czy Zamawiający dopuści:

żel do mycia ciała i włosów dla dzieci od pierwszego miesiąca życia, o zawartości wyjątkowo łagodnych substancji myjących oraz oliwy z oliwek i pantenolu pozwala zachować naturalną warstwę ochronną skóry, nawet przy częstych kąpielach. Ph neutralne dla skóry, nie powoduje łzawienia oczu. Nie zawiera SLES (Sodium Laureth Sulfate), mogącego powodować przesuszenie i podrażnienie wrażliwej skóry dziecka. Składnik ten został całkowicie zastąpiony starannie dobranymi, bardzo łagodnymi substancjami myjącymi. Opakowanie jednostkowe 300 ml?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30 – Pytania dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31 – Dotyczy – pakiet 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Sekusept Aktiv producent Ecolab, wykazujący działanie sporobójcze wg normy EN 17126 (Ilościowa zawieszinowa metoda określania działania sporobójczego chemicznych środków dezynfekcyjnych stosowanych w obszarze medycznym -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 1)) w czasie do 15 minut.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza, jeżeli preparat spełnia wszystkie wymagania specyfikacji.

Pytanie 32 – Dotyczy – pakiet 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aniosgel 800 producent Anios, dostarczany w przeszłości do Waszego szpitala, alkoholowy preparat w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk; posiadający w składzie alkohol etylowy (CAS 64-17-5) 80g w 100 g preparatu; przeznaczony do skóry wrażliwej, przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników; opakowanie 500ml pasujące do dozowników Dermados (wymagane poświadczenie producenta dozowników o kompatybilności); higieniczna dezynfekcja rąk 30 sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk 60 sek; B, V, F, Tbc - 30 sek; skuteczny wobec wirusa Polio w 60 sek oraz Adeno, Noro (Norowirus mysli), Rota, RSV, Vaccinia - w 30 sek; przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 – Dotyczy – pakiet 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Skinsept Pur producent Ecolab, bezbarwny preparat o przedłużonym działaniu do odkażania i odtłuszczania skóry, oparty o mieszkankę trzech alkoholi (zawartość alkoholi min 70%) i nadtlenu wodoru, bez zawartości fenoli i jego pochodnych, jodu i jego związków; z możliwością stosowania u dzieci i noworodków (posiadający pozytywną opinię IMiDz); skuteczny na B (wraz z prątkami gruźlicy i MRSA), F, V (Hepatitis B, HIV, Herpes, Rota, Adeno); konfekcjonowany w opakowaniach 350ml z spryskiwaczem, but.1l oraz kanistry 5l. Rejestracja: lek - zgodnie z CHPL, możliwość stosowania bez asysty lekarza.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 – Dotyczy – pakiet 23

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego o nazwie handlowej Aniosyme Prime, producent Anios, gotowy do użycia, trójenzymatyczny preparat w postaci piany, przeznaczony do wstępnego nawilżania oraz dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych, na bazie czwartorzędowego węglanu amonowego, niejonowych związków powierzchniowo czynnych oraz glicerolu; pektrum B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia) do 15 min., Tbc (M. terrae) do 30 min. Charakteryzujący się wysoką kompatybilnością materiałową - umożliwiającą przechowywanie narzędzi w postaci zwilżonej przez okres do 72 godzin; opakowanie o pojemności 750 ml ze zintegrowanym spryskiwaczem .

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35 – Dotyczy – Dotyczy Parametry Techniczne – zadanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w zad. nr 23 gotowego do użycia, multienzymatycznego, tiksotropowego środka przeznaczonego do wydajnej obróbki wstępnej i zabezpieczenia narzędzi chirurgicznych bezpośrednio po użyciu, w postaci żelowej pianki, rozkładającego białkowe, lipidowe i węglowodanowe składniki pozostałości organicznych, stabilnego przez 24 godziny w zamkniętym pojemniku, zawierającego w swoim składzie m.in.: kompleks enzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, mannoza), < 5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, środki stabilizujące oraz substancje pomocnicze, posiadającego właściwości bakteriostatyczne i grzybobójcze, zapobiegającego czynnikiem powodującym korozję instrumentarium medycznego, o wartości pH: 7-8, bez zawartości amin, węglanu amonu, alkoholu, potasu ani wodorotlenku sodu, nie zawierającego w swoim składzie izotiazolin, ani podobnych konserwantów, bez piktogramów CLP określające rodzaj zagrożenia na etykiecie, konfekcjonowanego w butelkach 750 ml ze spryskiwaczem?

Uzasadnienie: Zgoda na powyższe umożliwi złożenie większej liczby ofert w postępowaniu przetargowym, co pozwoli na jego większą konkurencyjność oraz wybór przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36 – Dotyczy – Zadania nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu Enzymex L9, na bazie 3 enzymów, chlorku didecyldimetyloamonowego, propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo czynne, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia), z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae), o potwierdzonej przez producenta aktywności wobec biofilmu i możliwości przechowywania narzędzi w roztworze preparatu do 72h, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza, jeżeli preparat spełnia pozostałe wymagania specyfikacji.

Pytanie 37 – Dotyczy – Zadania nr 5

Czy Zamawiający oczekuje preparatu na bazie etanolu jako jedynej substancji czynnej, która jest najbardziej bezpieczna oraz najmniej toksyczna dla skóry użytkowników?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38 – Dotyczy – Zadania nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w płynie na bazie etanolu, posiadającego dodatek substancji nawilżających: kwas mlekowy i glicerol, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 – Dotyczy – Zadania nr 7

Prosimy o odstąpienie od wymogu wykazania działania w 15 sek. i 20 sek. z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk wg normy EN 1500, która przewiduje czas wykonywania procedury w czasie 30 sek. Określenie czasu poniżej wartości nie ma żadnego uzasadnienia prawnego i merytorycznego, a wręcz jest nieprawidłowe ponieważ norm nie można w dowolny sposób modyfikować (powyższa kwestia znalazła swoje uzasadnienie w Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej –UZP z 2012-12-13 sygn. KIO 2292/12).

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40 – Dotyczy – Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści preparat typu AHD 1000 na bazie etanolu (79,9%), zawierający substancje nawilżające kwas mlekowy i glicerol, o spektrum działania B, F, Tbc, V (Adeno i Noro) w 30 sek. oraz Polio w 1 min.?

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41 – Dotyczy – Zadania nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do pielęgnacji i ochrony skóry w postaci emulsji o działaniu pielęgnującym, regenerującym, nawilżającym z zawartością kompleksu witamin C, E, F, naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli, gliceryny, pantenolu w opakowaniach 0,5L z pompką do każdego opakowania?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 – Dotyczy – Zadania nr 9

Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy powszechnie stosowany w jednostkach służby zdrowia m.in. u noworodków i małych dzieci, w opakowaniach 250ml z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza, jeżeli wszystkie wymagania opisowe są spełnione.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Pytanie 43 – Dotyczy – Zadania nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 44 – Dotyczy – Zadania nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych, wyrobów medycznych i sprzętu szpitalnego osiągającego spektrum biobójcze: bakterie, wirusy (HBV, HCV, HIV,) w czasie 30 sek. grzyby (C. Albicans) - 1min. , Tbc (M. terrae), V (Noro_ – 5 minut), spełniającego pozostałe wymagania SWZ, wyrób medyczny?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 45 – Dotyczy – Zadania nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o pH 5-5,5, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 – Dotyczy – Zadania nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu, który spełnia wymagania SWZ w stężeniu 2000 ppm i dokonanie stosownych wyliczeń dla tego stężenia (2 tabl. na 1L wody)?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 47 – Dotyczy – Zadania nr 21

Poz. 1 i poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści chusteczki typu Mediwipes DM do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni, wrażliwych na działanie alkoholu, w tym głowic USG, inkubatorów, przebadane dermatologicznie, z minimalną zawartością alkoholu do 2,6% o rozmiarze 13cm x 19cm, spektrum B, F (C. albicans, A. fumigatus), V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV1, VRS, H1N1), spełniających pozostałe wymagania SWZ? Powyższa minimalna zawartość alkoholu, nie stanowi substancji czynnej, dodana jest w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, zapobiega powstawaniu smug i rozmazywaniu się preparat, nie wpływa negatywnie na dezynfekowane powierzchnie.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 48 – Dotyczy – Zadania nr 22

Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy typu Taski Sprint Degrem, myjąco-dezynfekcyjnego do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy; skuteczność mikrobójcza w stężeniu 0,5%-15 min. wobec bakterie (w tym Legionella), grzyby (C.albicans), prątki (M. avium oraz M. terrae), wirusy BVDV_HCV, Vaccinia, Rota – z możliwością poszerzenia działania wobec Noro, Adeno oraz grzybów: A.niger; przebadany zgodnie z obowiązującą zbiorczą normą europejską dla obszaru medycznego, tj. EN 14885 lub metodą zaakceptowaną przez Prezesa URPLWMPB; skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14476 lub zgodnie z wytycznymi RKI; posiada oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowania na oddziałach noworodkowych i w obecności pacjenta; stabilność roztworu roboczego – 28 dni; można stosować metodą rozpryskową, dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 49 – Dotyczy – Zadania nr 23

Czy Zamawiający oczekuje preparatu na bazie kompleksu enzymów: proteaza, lipaza i amylazy oraz niejonowych związków powierzchniowo czynnych, których połączenie gwarantuje skuteczne rozpuszczanie zanieczyszczeń organicznych i ich usuwanie bez szorowania?

Odp.: Zgodnie z SWZ.



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



Pytanie 50 – Dotyczy – Zadanie 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych, do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezyjologicznego, bez aldehydów. Możliwość moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym przez 72h. Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniami korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, nie pieni się. Skuteczny wobec: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w 15 minut, 0,5%. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Brak konieczności stosowania aktywatora. Opakowania 2L (poz. 1) i 5L (poz. 2). Wyrób medyczny.

Odp.: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 51 – Dotyczy – Zadanie 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk z odżywczym pantenolem i witaminą E, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, na bazie etanolu (83,7g/100g). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN1500 - 30sek., chirurgiczna dezynfekcja EN12791 - 90sek. Skuteczny wobec: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Noro, Rota) w 15s., Tbc (M.terrae, M.avium) w 30s., V (Adeno, Polio) w 90s. Pasujący do dozowników typu Dermados. Produkt biobójczy. Opakowanie 500ml.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52 – Dotyczy – Zadanie 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję typu olej w wodzie, zawierającą parafinum liquidum, wzbogaconą oliwą z oliwek, do pielęgnacji i regeneracji skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji, szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej powłoki. Nie zawiera barwników. Opakowanie 500ml z pompką. Kosmetyk.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 – Dotyczy – Zadanie 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny płyn do szybkiego mycia i dezynfekcji delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (ekrany dotykowe, monitory wyrobów medycznych, głowic sond USG). Na bazie roztworu wodno-alkoholowego (17,4g Propan-2-olu, 12,6g etanolu) zapewniającego szybkie odparowanie produktu z powierzchni. Posiada dobrą tolerancję materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem i poliwęglanem. Bez aldehydów, alkiloamin, chloru. Może być stosowany na oddziałach pediatrycznych oraz noworodkowych. Skuteczny wobec: B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV40, Noro, SARS-CoV-2) w 1min., Tbc (M.terrae) w 5min., V (Adeno) w 15min. Przebadany dermatologicznie. Produkt można używać bez stosowania rękawiczek. Opakowania a 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 54 – Dotyczy – Zadanie 15

Czy Zamawiający dopuści emulsję do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, ciała i włosów, przebadaną dermatologicznie, zawierającą kwas mlekowy oraz składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących – alantoinę oraz pH ok 5. Nie zawiera mydła, barwników, substancji zapachowych ani parabenów. Szczególnie polecana do mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnymi, w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt i w zapaleniach skóry w okolicy analno-genitalnej. Kompatybilny z dozownikami Dermados. Opakowanie 500ml. Kosmetyk.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 – Dotyczy – Zadanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, z zawartością chlorheksydyny (0,9g/100g) oraz propan-2-olu, z delikatną formułą pielęgnacyjną z oliwą z oliwek i gliceryną. pH ok. 5,5. Higieniczne mycie rąk EN1499



Pleszewskie Centrum Medyczne
w Pleszewie
Sp. z o.o.



Szpital
Akredytowany



– 30sek. Skuteczny wobec: B w 30s., B (Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), F (C.albicans), wirusów osłonkowych w 60s. Nie zawiera mydła, substancji barwiących i zapachowych. Możliwość użycia bez splukiwania. Testowany dermatologicznie. Produkt biobójczy. Opakowanie 500ml.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Treść niniejszego pisma staje się częścią specyfikacji warunków zamówienia i Wykonawcy zobowiązani są ją uwzględnić w swoich ofertach.

Z poważaniem

Sporządziła:
Aleksandra Prażucha
Dział Zamówień Publicznych
Tel.: 62 74 20 719