



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. Karola Marcinkowskiego
w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl
Dyrektor Naczelny: dr hab. med. Szczepan Cofta

Nasz znak EZP/29/20

Poznań, dnia 30 marca 2020 roku

Szanowni Wykonawcy.

Dotyczy postępowania przetargowego na zakup środków dezynfekcyjnych na potrzeby Szpitala.

I. Zamawiający informuje, że na podstawie art. 38 ust. 4 wprowadza zmiany do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, załącznik nr 2 – wykaz przedmiotu zamówienia - pakiet nr 11, 12, 13, 15 i 17 w zakresie ilości wymaganych próbek, w sposób jak poniżej:

1. Załącznik nr 2 do SIWZ - wykaz przedmiotu zamówienia, pakiet nr 11 – zapis pod pakietem
Jest

Wykonawca dostarczy próbki w ilości 5 sztuk o pojemności 500 ml / oryginalne opakowanie handlowe/ z pompką do każdej butelki.

Zmieniono na /zmiany zaznaczone czcionką pogrubioną/

Wykonawca dostarczy próbki w ilości **3 sztuk** o pojemności 500 ml / oryginalne opakowanie handlowe/ z pompką do każdej butelki.

Pozostałe zapisy pakietu bez zmian.

2. Załącznik nr 2 do SIWZ - wykaz przedmiotu zamówienia, pakiet nr 12 – zapis pod pakietem
Jest

Wykonawca dostarczy próbki w ilości 3 opakowań o pojemności do 1 litra/ oryginalne opakowanie handlowe/

Zmieniono na /zmiany zaznaczone czcionką pogrubioną/

Wykonawca dostarczy próbki w ilości **2 opakowań** o pojemności do 1 litra/ oryginalne opakowanie handlowe/

Pozostałe zapisy pakietu bez zmian.

3. Załącznik nr 2 do SIWZ - wykaz przedmiotu zamówienia, pakiet nr 13 – zapis pod pakietem
Jest

Wykonawca dostarczy próbki w ilości 3 opakowań o pojemności do 1 litra/ oryginalne opakowanie handlowe/

Zmieniono na /zmiany zaznaczone czcionką pogrubioną/

Wykonawca dostarczy próbki w ilości **2 opakowań** o pojemności do 1 litra/ oryginalne opakowanie handlowe/

Pozostałe zapisy pakietu bez zmian.

**4. Załącznik nr 2 do SIWZ - wykaz przedmiotu zamówienia, pakiet nr 15 – zapis pod pakietem
Jest**

Wykonawca dostarczy próbki w ilości 5 opakowań o pojemności do 0,5 l z pompką / oryginalne opakowanie handlowe/

Zmieniono na /zmiany zaznaczone czcionką pogrubioną/

Wykonawca dostarczy próbki w ilości **3 opakowań** o pojemności do 0,5 l z pompką / oryginalne opakowanie handlowe/

Pozostałe zapisy pakietu bez zmian.

**5. Załącznik nr 2 do SIWZ - wykaz przedmiotu zamówienia, pakiet nr 17 – zapis pod pakietem
Jest**

Wykonawca dostarczy próbki w ilości 3 opakowań o pojemności do 0,5 litra z pompką / oryginalne opakowanie handlowe/

Zmieniono na /zmiany zaznaczone czcionką pogrubioną/

Wykonawca dostarczy próbki w ilości **2 opakowań** o pojemności do 0,5 litra z pompką / oryginalne opakowanie handlowe/

Pozostałe zapisy pakietu bez zmian.

II. Informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 6 ust. 3).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 13 ust. 1:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty kar gwarancyjne na rzecz Zamawiającego w wysokości:

- a) 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku gdy Zamawiający odstąpi od umowy z winy Wykonawcy.
- b) 0,2% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia jednostkowego złożonego

przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1 i 3 niniejszej umowy, za każdy dzień opóźnienia w prawidłowym wykonaniu zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części zamówienia,

c) 0,2% wartości brutto nienależycie wykonanej części zamówienia jednostkowego złożonego przez Zamawiającego stosownie do treści § 3 ust. 1 i 3 niniejszej umowy, w sposób inny niż poprzez opóźnienie za każdy dzień nienależytego wykonania zamówienia, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 4 poz. 2,3

Prosimy o udzielenie odpowiedzi, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu posiadającego zapis w CHPL, o stosowaniu preparatu wyłącznie pod obserwacją lekarza?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy w związku z obecną sytuacją w kraju i na świecie odnośnie pandemii koronawirusa, gdzie stany magazynowe u producentów i dystrybutorów są praktycznie na poziomie zerowym, Zamawiający dopuści do oceny kryterium jakości – po 1 próbce w najmniejszym oryginalnym opakowaniu handlowym oraz w przypadku oferowania tego samego preparatu w różnych pakietach załączenie 1 próbki do tych pakietów, a nie oddzielnie do każdego zadania?

Odpowiedź:

Zgodnie z wprowadzonymi zmianami, część I pisma.

Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny produkt o spektrum działania: bakterie, drożdże, wirusy (HBV/HCV/HIV, BVDV, Vaccinia, Rota) – czas działania 5 min., badania zgodnie z DGHM, RKI/DVV, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7 dotyczy pakietu nr 13 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny produkt o spektrum działania: bakterie, drożdże, wirusy (HBV/HCV/HIV, BVDV, Vaccinia, Rota) – czas działania 5 min., badania zgodnie z DGHM, RKI/DVV, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8 dotyczy pakietu nr 13

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pojemności 1L z końcówką spieniącą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9 dotyczy pakietu nr 18 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie aldehydu glutarowego $\leq 2,5\%$, działającego na wymagane spektrum w dużo krótszym czasie do 30 min, posiadającego oświadczenie producenta preparatu o kompatybilności z endoskopami wszystkich marek, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10 dotyczy pakietu nr 18 poz. 2

Mając na względzie wydatkowanie środków publicznych oraz trudną sytuację finansową placówek medycznych, czy w przypadku preparatów posiadających możliwość stosowania przez więcej niż 30 dni, Zamawiający wyrazi zgodę na odpowiednie przeliczenie zapotrzebowania ?

Np. W przypadku preparatów zachowujących aktywność biobójczą do 45 dni – ilość preparatu 87 op. 5L.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 dotyczy pakietu nr 18 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby preparat był **sporobójczy** zgodnie z normą EN 17126?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 12 dotyczy pakietu nr 12

Czy Zamawiający popełnił omyłkę pisarską wpisując w pakiecie nr 12 normę EN 16615, która jak zapewne wiadomo Zamawiającemu jest przeznaczona do określenia parametrów działania preparatów dezynfekcyjnych stosowanych do dezynfekcji powierzchni z działaniem mechanicznym (czyli przeznaczonych do nasączenia chusteczek w obszarze medycznym)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 13 dotyczy pakietu nr 10 poz. 1

Czy w Pakiecie nr 10 Pozycja 1 Zamawiający dopuści preparat na bazie nadwęglanu sodu, do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów; działający na bakterie, grzyby, wirusy (Poliovirus, Adenovirus, Norovirus), prątki (M.Terrae, M. Avium), spory. Posiadający kompatybilne paski testowe do sprawdzania aktywności roztworu roboczego. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Wykazujący właściwości antykorozyjne i wysoką tolerancję materiałową - posiadający pozytywną opinię producenta narzędzi Chirmed oraz deklarację zgodności CE, w opakowaniach 5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14 dotyczy pakietu nr 11 poz. 1 i 2

Czy w Pakiecie nr 11 w Pozycjach 1 i 2 Zamawiający dopuści preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu (63,7g etanol i 6,3g propan-2-ol na 100g produktu – taka ilość alkoholu jest w pełni wystarczająca do prawidłowego działania preparatu dezynfekcyjnego, zbyt wysoka ilość alkoholu powoduje wysuszenie skóry rąk, co jest uciążliwe przy długotrwałym stosowaniu takich środków), bez zawartości chlorheksydyny, fenoli i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancję nawilżającą – glicerynę. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 2x15s, chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 2x90s.

Spektrum: B, F, V(HBV, HCV, HIV), Rota, Noro – 30s. Preparat w postaci płynu, w opakowaniu 0,5l oraz 5l.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15 dotyczy pakietu nr 12 poz. 1 i 2

Czy w Pakiecie nr 12 Pozycje 1 i 2, Zamawiający dopuści szybko działający preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych w postaci piany. Może być stosowany do powierzchni wrażliwych na alkohol, bez zawartości H₂O₂, posiadający inhibitory korozji, wykazuje wysoką tolerancję materiałową oraz bardzo dobre właściwości myjące. Wykazuje działania bakteriostatyczne i bakteriobójcze.

Spektrum działania: bakterie, drożdże, wirusy (HIV, HBV, HCV, Ebola, Vaccinia), Adeno, Polio, czasdziałania przy wysokim obciążeniu organicznym – 15min, przebadany z Normą EN13727, EN14561, EN14562, EN14348, EN14563 i EN14476, opakowanie 1l ze spryskiwaczem Duo ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16 dotyczy pakietu nr 13 poz. 1 i 2

Czy w Pakiecie nr 13 w Pozycji 1 i 2 Zamawiający dopuści preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i mycia delikatnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych w postaci piany. Bez zawartości etanolu, aldehydów i fosforanów, posiada przyjemny zapach, możliwość stosowania do dezynfekcji tworzyw sztucznych. Spektrum: bakterie, grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola) w czasie 60sek, prątki gruźlicy w czasie 5min. Opakowanie o pojemności 1l ze spryskiwaczem oraz kanister 5l, przebadany wg normy EN 16615, zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17 dotyczy pakietu nr 15 poz. 1

Czy w Pakiecie nr 15 w Pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu na bazie alkoholu (63,7g etanol i 6,3g propan-2-ol na 100g produktu – taka ilość alkoholu jest w pełni wystarczająca do prawidłowego działania preparatu dezynfekcyjnego, zbyt wysoka ilość alkoholu powoduje wysuszenie skóry rąk, co jest uciążliwe przy długotrwałym stosowaniu takich środków). Zawiera substancję pielęgnującą – glicerynę, a specjalna formuła zapobiega uczuciu lepkości dłoni. Przebadany dermatologicznie.

Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w czasie 2x15s, chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w czasie 2x90s., opakowanie 500ml z pompką, gotowe do użycia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18 dotyczy pakietu nr 16 poz. 1

Czy w Pakiecie na 16 w Pozycji 1 Zamawiający dopuści delikatny krem do pielęgnacji skóry rąk i ciała, działający ochronnie, nawilżająco i regenerująco. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk oraz po higienicznej dezynfekcji, zalecany dla personelu medycznego i osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i noszenia rękawic. Nie zawiera parabenów. Zawiera witaminę E, oliwę z oliwek i glicerynę. W opakowaniach 500ml. Produkt zgłoszony do Krajowego Systemu Informowania o Kosmetykach CPNP?

Odpowiedź:

Wykonawca może zaproponować przedmiot, o którym mowa w zapytaniu. Spełnia oczekiwania Zamawiającego.

Pytanie nr 19 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1 i 2

Czy w Pakiecie nr 17 w Pozycjach nr 1 i 2 Zamawiający dopuści preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, na bazie alkoholu (63,7g etanol i 6,3g propan-2-ol na 100g produktu – taka ilość alkoholu jest w pełni wystarczająca do prawidłowego działania preparatu dezynfekcyjnego, zbyt wysoka ilość alkoholu powoduje wysuszenie skóry rąk, co jest uciążliwe przy długotrwałym stosowaniu takich środków), o przedłużonym działaniu do 3h, przebadany dermatologicznie, zarejestrowany jako produkt biobójczy. Spektrum: bakterie, grzyby, prątki gruźlicy, wirusy osłonkowe – 30sek, Rota – 45sek, opakowanie 500ml z pompką i kanister 5l ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20 dotyczy pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści roztwór podtlenkowy o pojemności 1l? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczącą paragrafu 6 punkt 3b oraz nadanie mu brzmienia :

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, cena netto nie zmieni się.

Nowa cena obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających nową stawkę podatku VAT?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wprowadzi zapis o konieczności potwierdzenia pisemnego przez producenta myjni ETD kompatybilności środków z myjnią ?

Celem zapisu jest uniknięcie problemów technicznych i biologicznych w perspektywie z myjnią ETD, zabezpieczeniem pacjenta pod kątem czystości biologicznej endoskopów i sprawdzonej powtarzalności procesów jak i realizację norm EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN 14348, EN 13704.

Odpowiedź:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23 dotyczy pakietu nr 1 poz. 1,2,3

Czy Zamawiający wprowadzi zapis o wymaganej pisemnej rekomendacji środków przez producenta myjni ETD. Celem zapisu jest uniknięcie potencjalnych problemów technicznych i biologicznych jak i realizację norm EN 13727, EN 13624, EN 14476, EN 14348, EN 137

Odpowiedź:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24 dotyczy pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie ilości wymaganych próbek do przetestowania do oceny jakości z jednego opakowania handlowego do jednej sztuki dla każdej pozycji

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25 dotyczy pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach 1L z dołączonym spryskiwaczem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26 dotyczy pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27 dotyczy pakietu nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 1 L z dołączonym spryskiwaczem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28 dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Gotowy do użycia, bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych (zawiera w składzie oktenidynę), skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny, alkoholi, posiada łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 m. W przypadku dopuszczenia innych preparatów w ww pozycji zwracamy się z prośbą o zmianę kryteriów oceny jakościowej

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29 dotyczy pakietu nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **równoważnego w zastosowaniu** preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 sekund i chirurgicznej 90 sekund, zawierającego w 100 g preparatu: 79 g etanolu i 0,10g 2-bifenylołu, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B, F, Tbc, V (m. in. HBV, Rota, Adeno, HSV, Polio), produkt leczniczy, opakowania a 500ml?

W obecnej sytuacji epidemiologicznej ograniczanie zapisów SIWZ do jednego preparatu na rynku Spitaderm naraża szpital na ryzyko ograniczonych lub braku dostaw preparatu do dezynfekcji rąk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30 dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie **równoważnego w zastosowaniu** preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 sekund i chirurgicznej 90 sekund, zawierającego w 100 g preparatu: 79 g etanolu i 0,10g 2-bifenylołu, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B, F, Tbc, V (m. in. HBV, Rota, Adeno, HSV, Polio), produkt leczniczy, opakowania a 500ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

W obecnej sytuacji epidemiologicznej ograniczanie zapisów SIWZ do jednego preparatu na rynku Spitaderm naraża szpital na ryzyko ograniczonych lub braku dostaw preparatu do dezynfekcji rąk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 31 dotyczy pakietu nr 10 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie oświadczenia producenta preparatu o możliwości mycia i dezynfekcji sprzętu firmy Olympus - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych to producent preparatu ponosi odpowiedzialność za wszelkie uszkodzenia sprzętu wynikające z niepożądanego działania preparatu.

Czy Zamawiający dopuści preparat który jest w pełni równoważny pod względem składu, zastosowania i użytkowania, o spektrum działania B, F (C.albicans), V, Tbc (M.terrae, M. avium, S – w czasie do 15 min. W przypadku dopuszczenia innych preparatów w ww pozycji zwracamy się z prośbą o zmianę kryteriów oceny jakościowej

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32 dotyczy pakietu nr 11poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o zawartości substancji pielęgnujących tj. penthenol i wit.E, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33 dotyczy pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat o zawartości substancji pielęgnujących tj. penthenol i wit.E, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34 dotyczy pakietu nr 11**Pytanie do wymagań dodatkowych /dot. pakietu nr 11/**

Prosimy o dopuszczenie aplikacji mobilnej wraz z urządzeniem do gromadzenia danych działającej w trybie online co pozwala na gromadzenie i otrzymanie gotowych wyników w czasie rzeczywistym.

Wymóg aplikacji działające jedynie w trybie offline ogranicza konkurencję, a nie ma wpływu na jakość uzyskiwanych wyników.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35 dotyczy pakietu nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na zaoferowanie gotowego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Możliwość stosowania do dezynfekcji głowic sond USG, wykazujący skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Przebadany z Normą EN 16615. Wyrób medyczny, w opakowaniach a 1L ze spryskiwaczem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36 dotyczy pakietu nr 13 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na zaoferowanie gotowego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Możliwość stosowania do dezynfekcji głowic sond USG, wykazujący skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Przebadany z Normą EN 16615. Wyrób medyczny, w opakowaniach a 5 L?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 37 dotyczy pakietu nr 15 pzo. 1

Gotowy do użycia alkoholowy preparat do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk w postaci żelu, na bazie Popan- 2-ol (75g), zawierający substancje pielęgnujące (dexpanthenol + ethylhexyglycerol), bez substancji barwiących oraz zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30 s., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) w ciągu 90 s. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F- 30 sek., V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) – 15 s. Noro – 30 s, adeno – 2 min. w opakowaniach 500 ml z pompką?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 sekund i chirurgicznej 90 sekund, zawierającego w 100 g preparatu: 79 g etanolu i 0,10g 2-bifenylolu, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, Polio), o pH 6, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml z pompką?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 39 dotyczy pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk, o czasie higienicznej dezynfekcji rąk 30 sekund i chirurgicznej 90 sekund, zawierającego w 100 g preparatu: 79 g etanolu i 0,10g 2-bifenylołu, z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających, zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, Polio), o pH 6, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 1 L?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Szpital Kliniczny Przemysłowca Pańskiego
UM w Poznaniu
Sekcja ds. Kontroli Zakażeń Szpitalnych
Specjalista ds. Epidemiologii

mgr inż. Anna Skoczylas-Janke

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Z wyrazami szacunku

Dyrektor Szpitala

dr hab. med. Szezerpan. Cofta
Dyrektor Szpitala

Opracował: Jolanta Stachowiak



salus aegroti. educatio. scientio
SZPITAL TRADYCYJNY I INNOWACYJNY
www.skpp.edu.pl, e-mail: szpital@skpp.edu.pl
NIP 778-13-43-588, REGON 000288828, KRS 000000185
nasze obiekty: ul. Długa 1/2, ul. Szamarzewskiego84, Osiedle Rusa 55

