



Powiatowe Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.

58 - 400 Kamienna Góra ul. Bohaterów Getta 10

(075) 744-9036

fax. (075) 744-3103

<http://www.pcz.org.pl>

e-mail: pcz@pcz.org.pl

KRS 0000169608

Wys. kap. zakł. 5 046 000,00 zł

Kamienna Góra, 29.06.2020 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa środków do dezynfekcji dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **PN 2/2020**

- I. Działając na podstawie art.38 ust. 1a i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r., poz.1843) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Część 1 poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 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 [REDAKTOWANE]. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu [REDAKTOWANE] 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 na pytanie nr 1:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 2:

Część 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 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 [REDAKTOWANE]. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność 700ml oraz były dostosowane do systemu [REDAKTOWANE] 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 na pytanie nr 2:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 3:

Część 11

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, który wykazuje wymaganą skuteczność mikrobójczą w stężeniu 0,25% z przeliczeniem ilości. Nie ma merytorycznego uzasadnienia do wymagania stężenia wyższego, a taki zapis jest wprowadzony jedynie w celu zablokowania możliwości złożenia konkurencyjnych ofert i naraża szpital na poniesienie nie uzasadnionych kosztów zakupu preparatu po zawyżonych cenach.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Zgodnie z SIWZ Zamawiający oczekuje nieodpłatnej dostawy i montażu 10 pomp dozujących.

Dostawa i montaż pomp adekwatnie do potrzeb Zamawiającego, sukcesywna wymiana pomp po zużyciu poprzednich środków.

Pytanie nr 4:Część 13 poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, nie posiadającego w składzie substancji rakotwórczej w postaci alkylobiguanidyny. Dodatkowo zaproponowany preparat posiada znacznie szersze spektrum mikrobójcze od preparatu opisanego wobec: B,F (Aspegillus, candida), Tbc (Avium i Terrae) i V (Polio, Adeno, Noro, Rota, wirusy osłonione).

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 5:Część 14

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec B,F (candida), Tbc (Avium i Terrae), V (wirusy osłonione, Rota, Noro) w czasie do 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficiel w czasie do 15 minut. Konfekcjonowanych w tuby po 120 sztuk.

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Zamawiający wymaga chusteczek w opakowaniach typu Flow pack.

Pytanie nr 6:Część 17

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowania 200ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający dopuszcza preparat konfekcjonowany w opakowaniach 200 ml, z przeliczeniem ilości opakowań (195 szt.).

Pytanie nr 7:

Prosimy o dopuszczenie w części 10 preparatu o spektrum działania: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta, z możliwością poszerzenia o prątki gruźlicy. Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 8:

Czy w części 11 Zamawiający dopuści: koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Możliwość poszerzenia o Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Wyjaśnienia dotyczące pomp – zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 3.

Pytanie nr 9:

Czy w części 13 Zamawiający dopuści w pozycji preparat na bazie etanolu i propan 2-olu, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Spełniający pozostałe wymagania SIWZ. W przypadku dopuszczenia prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Wykonawca nie sprecyzował, którego preparatu dotyczy pytanie. Niezależnie od powyższego, Zamawiający nie wydziela żadnej pozycji z Części nr 13.

Pytanie nr 10:

Czy w części 14 Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wykazujące działanie bójcze wobec: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Opakowanie tuba 100 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający wymaga chusteczek w opakowaniach typu Flow pack.

Pytanie nr 11:

Czy w części 15 Zamawiający dopuści preparat na bazie aminy, QAV z zawartością enzymu proteazy. Osiągający wymagane spektrum w czasie działania 15 minut?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 12:

Czy w części 20 Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 : koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta materiałów obciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe Famed. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Możliwość poszerzenia o Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Nie. Zamawiający wymaga preparatu na bazie aktywnego chloru.

Pytanie nr 13:

Czy w części 26 Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wykazujące działanie wobec: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Chusteczki posiadają opinię producenta dot. możliwość użycia do aparatów USG. Opakowanie tuba 100 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Zamawiający dopuści chusteczki opisane w pytaniu, pod warunkiem, że są one bezalkoholowe (wymóg SIWZ).

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 ust. 3 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający nie wprowadza w tym zakresie specjalnej klauzuli, natomiast w przypadku, jeżeli wystąpią powyższe okoliczności, zastosowanie będzie miał w tym przepis art. 15r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii oraz skutki po ustąpieniu epidemii a także związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 10 ust. 1 pkt 1.1 ppkt a wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii oraz stan po ustaniu epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający nie wprowadza w tym zakresie specjalnej klauzuli, natomiast w przypadku, jeżeli wystąpią powyższe okoliczności, zastosowanie będzie miał w tym przepis art. 15r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy –klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Jeżeli tak to: Czy w związku obecnym stanem epidemii oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 10 ust. 1 pkt 1.1 ppkt a i § 11 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający nie wprowadza takich regulacji. Jednocześnie Zamawiający podkreśla, że art. 15 r ust. 5 ustawy, o której mowa w odpowiedzi na pytanie nr 14 i 15, zakazuje, aby COVID-19 był samodzielną podstawą odstąpienia od umowy.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy –klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 6 ust. 3 i § 13 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający nie wprowadza takiej klauzuli. Zgodnie z art. 15r wskazanej wyżej ustawy, możliwa jest zmiana zakresu świadczenia (tj. zmiana ilości dostarczanych środków do dezynfekcji), a co za tym idzie zmiana wynagrodzenia.

Pytanie nr 18:

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia:

Czy w pakiecie nr 14 – Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek skutecznych wobec B (łącznie z MRSA), F (C. albicans) w czasie do 1 min., V (w tym osłonkowych - HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia , a także coronoavirusom np. SARS – CoV-2) w czasie 30 sek., Papova/ Polyoma - 2 min , przebadane zgodnie z normą 16615 w warunkach brudnych, spełniające pozostałe zapisy SIWZ w zakresie przeznaczenia i opakowania?

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w pytaniu.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w Części 27 dopuści:

Wielorazowy dispenser mogący być również użyty jednorazowo, posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni. Dozownik zawiera 100szt. chusteczek w rozmiarze 30x34cm, wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny o gramaturze 70g/m2. Chusteczki nie

przebadane wg EN 16615- prawo tego nie wymaga. Dyspenser bez okienka, ale kontrola zużycia chusteczek jest bardzo łatwa. Po zużyciu nieplastyczna konstrukcja nie daje możliwości prostego złożenia i utylizacji, ale dzięki temu pozwala na użycie pojemnika wielokrotnie, co jest znacznie korzystniejsze niż proponowane w SIWZ przez Zamawiającego rozwiązanie składania i wyrzucania każdorazowo dozownika po zużyciu chusteczek. Dyspenser z etykietą do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekcyjnego którym zostanie napełniony. Wyrób medyczny.

lub

Wielorazowy dyspenser mogący być również użyty jednorazowo, posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni. Dozownik zawiera 300szt. chusteczek w rozmiarze 18x25cm, wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny o gramaturze 70g/m². Chusteczki nie przebadane wg EN 16615- prawo tego nie wymaga. Dyspenser bez okienka, ale kontrola zużycia chusteczek jest bardzo łatwa. Po zużyciu nieplastyczna konstrukcja nie daje możliwości prostego złożenia i utylizacji, ale dzięki temu pozwala na użycie pojemnika wielokrotnie, co jest znacznie korzystniejsze niż proponowane w SIWZ przez Zamawiającego rozwiązanie składania i wyrzucania każdorazowo dozownika po zużyciu chusteczek. Dyspenser z etykietą do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekcyjnego którym zostanie napełniony. Wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający wymaga, aby dyspenser był jednorazowy.

Pytanie nr 20:

Część 20, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w postaci tabletek dezynfekcyjnych typu *Medicarine* na bazie aktywnego chloru zawierających w składzie dichloroizocyanuran sodu. Spektrum działania : B, F, V, Tbc w stężeniu 2.000 ppm – 15 min; Clostridium difficile (warunki czyste i brudne) 10.000 ppm – 15 min w op. 300 tabl. Dozowanie : 1 tabletkę w 1,5 l wody (działanie bakteriobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze) lub 2 tabletki na 1,5 l wody (działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze). Zarejestrowany jako produkt biobójczy. Prosimy o określenie jaka ilość opakowań należy wycenić.

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

Pytanie nr 21:

Część 22, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat działający w stężeniu 2% w czasie 10 minut do ogólnej dezynfekcji powierzchni oraz do dezynfekcji i mycia narzędzi lekarskich. Działa bakteriobójczo i wirusobójczo (włącznie z HIV i HBV). Stosowany do dezynfekcji ogólnej czystych powierzchni działa bakteriobójczo, grzybobójczo i wirusobójczo w czasie 15 minut. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 22:

Część 23, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu w opakowaniu 4,5l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wg wiedzy Wykonawcy wymagany przez Zamawiającego preparat nie jest konfekcjonowany w opakowaniu 5 l.

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu 4,5 l z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 23:

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 na pytanie nr 23:

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, w przypadku przeliczenia ilości opakowań i otrzymania wielkości ułamkowej, należy dokonać zaokrąglenia w górę do wartości całkowitej (pełne opakowanie).

Pytanie nr 24:

Dot. projektu umowy §1 ust.3

W związku ze znacznym ograniczeniem dostępności przedmiotu postępowania na rynkach światowych brak jednoznacznego określenia szacowanych maksymalnych ilości w zakresie każdej pozycji będącej przedmiotem postępowania uniemożliwia prawidłowe i rzetelne przedstawienie oferty. Wobec powyższego zwracamy się z prośbą o wykreślenie w ust. 3 § 1 z projektu umowy terminu „ w górę” lub zmianę zdania drugiego w sposób następujący:

„ Ilości te mogą ulec zmniejszeniu w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego.”

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 25:

Dot. projektu umowy §2 ust.3

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do umowy odnośnie terminu realizacji dostaw zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu do 7 dni roboczych.

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający pozostawia wymogi dotyczące terminu dostawy bez zmian.

Pytanie nr 26:

Dot. projektu umowy § 3 ust. 5

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów umowy w §3 ust.5 zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wymiany do 5 dni roboczych.

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Zamawiający pozostawia termin określony w § 3 ust. 5 Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 27:

Dot. projektu umowy § 4 ust.1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 4 ust.1 umowy w sposób następujący:

1.W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w ustalonych terminach, Zamawiający po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do realizacji dostawy ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy w asortymencie i ilościach odpowiadających niezrealizowanej dostawie, co będzie skutkowało zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Zamawiający pozostawia zapisy § 4 ust.1 bez zmian.

Pytanie nr 28:

Dot. projektu umowy § 4 ust.2

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ust.2 § 4 umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Zamawiający pozostawia postanowienia ust.2 § 4 Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 29:

Dot. projektu umowy §4 ust.2

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów ust. 2 §4 umowy w sposób następujący:

2.W przypadku zaistnienia sytuacji określonej w ust.1, Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kwoty wynikającej z różnicy pomiędzy ceną zakupu a ceną wynikającą z umowy, po

uprzednim przesłaniu do Wykonawcy kopii faktury zakupu danych środków. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru z umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Zgodnie z Odpowiedzią na pytanie nr 28.

Pytanie nr 30:

Dot. projektu umowy § 4

Zwracamy się z prośbą o dodanie ust.3 w § 4 umowy o następującej treści:

3. Wykonanie zastępcze wyklucza możliwości żądania przez Zamawiającego kar umownych określonych w § 10 umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Zamawiający pozostawia zapisy § 4 bez zmian.

Pytanie nr 31:

Dot. projektu umowy §10

Zwracamy się z prośbą o dodanie w § 10 umowy ustępu 5 i 6 o następującej treści:

- 5. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.*
- 6. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.1.*

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Zamawiający nie dodaje powyższych zapisów.

Powyższe rozwiązanie regulowane jest częściowo przez art. 15r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Pytanie nr 32:

Dot. projektu umowy §10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w § 10 umowy poprzez dodanie ustępu 5 i 6 o następującej treści:

- 5. Strony postanawiają, że zapisy §10 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.*
- 6. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.*

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Zamawiający nie dodaje proponowanych zapisów.

Powyższe okoliczności regulowane będą w oparciu o art. 15r ustawy o której mowa w Odpowiedzi na pytanie nr 31.

Pytanie nr 33:

Dot. projektu umowy §10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 10 ustępu 5 do umowy o następującej treści:

- 5. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §10 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.*

Odpowiedź na pytanie nr 33:

Zamawiający nie dodaje proponowanych zapisów.

Powyższe okoliczności regulowane będą w oparciu o art. 15r ustawy o której mowa w Odpowiedzi na pytanie nr 31.

Pytanie nr 34:

Dotyczy części nr 10:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o spektrum działania- bakteriobójczy, drożdżakobójczy, wirusobójczy (HBV, HCV, HIV, Vaccinia wirus, Rota wirus) do 5 minut, Papova w czasie do 15 minut? Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 34:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 35:

Dotyczy części nr 16:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu [REDACTED]? Parametry według załączonych ulotek.

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego preparatu.

Pytanie nr 36:

Dotyczy części nr 18:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu [REDACTED] koncentrat? Parametry według załączonej ulotki.

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający nie dopuszcza wskazanego preparatu.

Pytanie nr 37:

Dotyczy części nr 30:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu MEDIWIPES DM tuba, do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, ze śladową zawartością alkoholu do 2,6% w celu odparowania z dezynfekowanej powierzchni, bez zawartości chloru, aldehydów, fenoli; o spektrum działania B (łącznie z MRSA), F (C. albicans, A. fumigatus), V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, Polyoma, VRS, HSV, H1N1, rota); preparat posiadający badania dermatologiczne oraz oświadczenie producenta preparatu o bezpiecznym stosowaniu do urządzeń ultrasonograficznych?

Odpowiedź na pytanie nr 37:

W niniejszym postępowaniu nie ma Części nr 30.

Pytanie nr 38:

Dotyczy części nr 30:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack, typu Oxivir Excel wipe? Parametry według załączonej ulotki.

Odpowiedź na pytanie nr 38:

W niniejszym postępowaniu nie ma Części nr 30.

Pytanie nr 39:

Część 14

Czy Zamawiający dopuści chusteczki o spektrum działania: B (włącznie z MRSA), F(c,albicans), wirusów (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w pytaniu, przy czym wymagane jest opakowanie typu Flow pack.

Pytanie nr 40:Część 24

Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestezjologicznego, 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, wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający dopuszcza środek opisany w pytaniu.

Pytanie nr 41:Część 24

Poz.2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego środka płuczącego do wózków w myjniach - dezynfektorach. Posiadający neutralne pH i zabezpieczający przed korozją splukiwaną powierzchnię. Zawierający w swoim składzie min. Chlorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol,, niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji opakowanie 5 kg, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań 1L=1kg

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający w Części 24 poz.2 wymaga środka płuczącego do narzędzi (nie do wózków).

Pytanie nr 42:Część 24

Poz.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do neutralizacji, stosowany po maszynowej, termicznej lub chemiczno- termicznej dezynfekcji i myciu- zawierający kwas cytrynowy o szerokiej tolerancji materiałowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5 kg , po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań 1L=1kg

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający dopuszcza środek opisany w pytaniu.

Pytanie nr 43:Część nr 15 , poz.1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji i mycia narzędzi i sprzętu medycznego, endoskopów i wyrobów medycznych ogólnego stosowania manualnego oraz w myjniach ultradźwiękowych, preparat trójenzymatyczny, zawierający inhibitory korozji, chlorki benzalkoniowe, DDAC w postaci koncentratu z potwierdzoną skutecznością bójczą wg. norm fazy 2 etap 1: EN 13727, EN 13624, EN 14348- w stężeniu 0,5%-15min, EN 14476- 0,25%-15min, EN 13704 (B.subtilis)-1%-15min, nieposiadający oznaczenia GHS08, bez zawartości aldehydów, chloru, fenoli, substancji utleniających, łatwy w przygotowaniu, nie powodujący korozji, łatwy w splukiwaniu, będący wyrobem medycznym klasy IIb, roztwór roboczy skuteczny przez min. 7 dni, bez aktywatora w opakowaniach wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 44:Część nr 14

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno- myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem QAV, wolne od alkoholu i aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), Noro w czasie 30 s, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Polyomavirus w czasie 5 minut, Tbc- 2min, Rota, Aspergillus niger w czasie 15 minut?

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w pytaniu, przy czym wymagane jest opakowanie typu Flow pack.

Pytanie nr 45:Część nr 26

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki w bardzo konkurencyjnej cenie do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, na bazie chlorku didecyldimetyloamoniowego, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (*Candida albicans*), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus), Noro w czasie 30 sekund, Tbc- 2 min, Polyoma do 5 minut, Rota, F (*A. niger*) w czasie 15 minut, będące wyrobem medycznym klasy IIa w opakowaniu Flow Pack a' 100 sztuk posiadające oświadczenie producenta o stosowaniu chusteczek do głowic usg, nie posiadające oznaczenia w karcie charakterystyki zakładania obowiązkowych rękawiczek ochronnych?

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w pytaniu.

Pytanie nr 46:Pytanie do części 1

Do poz 1 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatów w systemie zamkniętym [REDAKTOWANE] spełniających wszystkie zapisy SIWZ, o poj. 1000ml ze stosownym przeliczeniem ilości. System [REDAKTOWANE] posiada zestaw zastawek dozujących uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników łokciowych do proponowanego systemu [REDAKTOWANE] na czas realizacji postępowania. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność jedynie 700ml zawęży konkurencję do tylko jednego wykonawcy ([REDAKTOWANE]) oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze ekwiwalentne rozwiązania KONKURENCYJNE. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Brak otwarcia postępowania na możliwość konkurowania o zamówienie publiczne wypacza sens prowadzenia postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego. Jedynie dopuszczenie rozwiązań ekwiwalentnych umożliwia uczciwą konkurencję o zamówienie publiczne. System [REDAKTOWANE] posiada rozstaw otworów montażowych tożsamy z systemem [REDAKTOWANE]. Preparaty do systemu [REDAKTOWANE] spełniają wszystkie pozostałe wymagania zamawiającego. Należy również podnieść że w obecnej sytuacji System [REDAKTOWANE] jest trudno dostępny i bardzo drogi.

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 47:Pytanie do części 2

Do poz 1 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 22 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatów w systemie zamkniętym [REDAKTOWANE] spełniających wszystkie zapisy SIWZ, o poj. 1000ml ze stosownym przeliczeniem ilości. System [REDAKTOWANE] posiada zestaw zastawek dozujących uniemożliwiającą wtórną kontaminację. Wykonawca jednocześnie zobowiązuje się dostarczyć wskazaną przez Zamawiającego ilość dozowników łokciowych do proponowanego systemu [REDAKTOWANE] na czas realizacji postępowania. Powyższy opis poprzez wymóg aby wkłady posiadały pojemność jedynie 700ml zawęży konkurencję do tylko jednego wykonawcy ([REDAKTOWANE]) oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze ekwiwalentne rozwiązania KONKURENCYJNE. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Brak otwarcia postępowania na możliwość konkurowania o zamówienie publiczne wypacza sens prowadzenia postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego. Jedynie dopuszczenie rozwiązań ekwiwalentnych umożliwia uczciwą konkurencję o zamówienie publiczne. System [REDAKTOWANE] posiada rozstaw otworów montażowych tożsamy z systemem [REDAKTOWANE]. Preparaty do systemu [REDAKTOWANE] spełniają wszystkie pozostałe wymagania zamawiającego. Należy również podnieść że w obecnej sytuacji System [REDAKTOWANE] jest trudno dostępny i bardzo drogi.

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 48:Pytanie do części 2

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania profesjonalnej syntetycznej emulsji do mycia higienicznego i chirurgicznego rąk personelu medycznego oraz ciała. Mydło syntetyczne spełnia normę PN-EN 1499 :2013 Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne - Higieniczne mycie rąk - Metoda badania i

wymagania (faza 2/etap 2) o przyjemnym delikatnym zapachu Bez szkodliwych substancji chemicznych. Chypoalergiczne. W systemie zamkniętym ████████ 1L.

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 49:

Pytanie do części 3

Prosimy o dopuszczenie preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz do dekontaminacji ciała pacjenta, zawierający chlorhexydynę skuteczność wobec B, F. op 500 ml z pompką.

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 50:

Pytanie do części 11

Prosimy o dopuszczenie preparatu w koncentracji do dezynfekcji i mycia wszelkich zmywalnych dużych powierzchni oraz wyposażenia. Bardzo dobre właściwości myjące. Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum w stężeniu 0,25%: B (w tym Legionella), Tbc, F (C. albicans), V (HIV, HBV,HCV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o wirus Adeno, POLIO. Wyrób medyczny . W cenie preparatu zawrzemy montaż i użytkowanie na czas postępowania dozujących 10 pomp automatycznych. Ze stosownym przeliczeniem ilości sztuk kanistrów 5l. Zaokrąglenie ilości kanistrów zgodnie z zasadami matematyki.

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu.

Pytanie nr 51:

Pytanie do części 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny ekwiwalentny koncentrat o podwójnej rejestracji przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni o ekwiwalentnym składzie do produktu pierwotnie opisanego (na bazie czwartorzędowych związków amonowych, amin). Oferowany produkt posiada szerokie spektrum działania, charakteryzuje się wysoką kompatybilnością materiałową, posiada bardzo dobre właściwości myjące. Produkt może być dozowany przy pomocy automatów dozujących. Preparat może być stosowany w obecności pacjentów, nie wymaga splukiwania. Produkt do stosowania również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji wszelkich powierzchni oraz wyrobów medycznych o szerokim spektrum działania: EN 13727, EN 14561 Bakteriobójczy (w tym MRSA, VRE) , EN 13624 Grzybobójczy, EN 14348 Prątkobójczy (w tym prątki gruźlicy), EN 14476 wirusobójczy BVDV,HIV,HBV,HCV, Vaccinia, Rota w czasie od 5 min do 15 min i w stężeniu od 0,25%. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa , nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, biguanidyny, związków fenolowych i aldehydów. Może być stosowany w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych, waniach z hydromasażem , do zalewania chust, oraz do powierzchni instytucjonalnych i mających kontakt z żywnością. W cenie preparatu zawrzemy montaż i użytkowanie na czas postępowania dozujących 10 pomp automatycznych. Ze stosownym przeliczeniem ilości sztuk kanistrów 5l. Zaokrąglenie ilości kanistrów zgodnie z zasadami matematyki.

Odpowiedź na pytanie nr 51:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 52:

Pytanie do części 14

Czy Zamawiający dopuści do oceny ekwiwalentne chusteczki o skuteczności Wirusy: BVDV(HCV), HBV, HIV, Inuenza A, Norowirus, Coronawirus w opakowaniu flow pack a 50 szt. z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w pytaniu (opakowanie Flow pack), z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 53:

Pytanie do części 14

Czy Zamawiający dopuści do oceny ekwiwalentne chusteczki o skuteczności Wirusy: BVDV(HCV), HBV, HIV, Inuenza A, Norowirus, Coronawirus w opakowaniu tuba a 100 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 53:

Zamawiający wymaga opakowań typu Flow pack.

Pytanie nr 54:Pytanie do części 14

Czy Zamawiający dopuści do oceny ekwiwalentne chusteczki w opakowaniu tuba a 200 szt z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź na pytanie nr 54:

Zamawiający wymaga opakowań typu Flow pack.

Pytanie nr 55:Pytanie do części 17

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny ekwiwalentny antybakteryjny płyn do płukania jamy ustnej i gardła na bazie chlorheksydyny. W opakowaniach 200 ml ze stosownym przeliczeniem zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź na pytanie nr 55:

Zamawiający dopuszcza preparat opisany w pytaniu, z przeliczeniem ilości opakowań (odpowiedź na pytanie nr 6).

Pytanie nr 56:Pytanie do części 18

Prosimy o dopuszczenie preparatu w koncentracji do dezynfekcji i mycia wszelkich zmywalnych dużych powierzchni oraz wyposażenia. Bardzo dobre właściwości myjące. Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum w stężeniu 0,25%: B (w tym Legionella), Tbc, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w czasie do 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o wirus Adeno, POLIO. Wyrób medyczny. W cenie preparatu zawrzemy montaż i użytkowanie na czas postępowania dozujących 10 pomp automatycznych. Ze stosownym przeliczeniem ilości sztuk kanistrów 5l. Zaokrąglenie ilości kanistrów zgodnie z zasadami matematyki.

Odpowiedź na pytanie nr 56:

Zamawiający nie dopuszcza środka opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 57:Pytanie do części 18

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny ekwiwalentny koncentrat o podwójnej rejestracji przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni o ekwiwalentnym składzie do produktu pierwotnie opisanego (na bazie czwartorzędowych związków amonowych, amin). Oferowany produkt posiada szerokie spektrum działania, charakteryzuje się wysoką kompatybilnością materiałową, posiada bardzo dobre właściwości myjące. Produkt może być dozowany przy pomocy automatów dozujących. Preparat może być stosowany w obecności pacjentów, nie wymaga spłukiwania. Produkt do stosowania również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji wszelkich powierzchni oraz wyrobów medycznych o szerokim spektrum działania: EN 13727, EN 14561 Bakteriobójczy (w tym MRSA, VRE), EN 13624 Grzybobójczy, EN 14348 Prątkobójczy (w tym prątki gruźlicy), EN 14476 wirusobójczy BVDV, HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota w czasie od 5 min do 15 min i w stężeniu od 0,25%. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa, nie uwalniająca aktywnego chloru, tlenu, biguanidyny, związków fenolowych i aldehydów. Może być stosowany w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych, waniach z hydromasażem, do zalewania chust, oraz do powierzchni instytucjonalnych i mających kontakt z żywnością. W cenie preparatu zawrzemy montaż i użytkowanie na czas postępowania dozujących 10 pomp automatycznych. Ze stosownym przeliczeniem ilości sztuk kanistrów 5l. Zaokrąglenie ilości kanistrów zgodnie z zasadami matematyki.

Odpowiedź na pytanie nr 57:

Zamawiający nie dopuszcza środka opisanego w pytaniu.

-
- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu
Barbara Kosak