

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 01/PN/2016

Z dnia: 14-03-2016r.

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITAL TczeWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30, www.szpitaltczewskiesa.pl

Pytanie 1

Pytanie 1 dot. pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o wielkości tabletki 3,25g zamiast 5,0g tj. z wielkości opakowania wyjdzie 650g zamiast 1kg. spełniający pozostałe wymagania SIWZ? Czy w przypadku wyrażenia zgody należy wycenić 230op. Czy należy zwiększyć ilość opakowań?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2

Pytanie 2 dot. pakietu 9

Czy Zamawiający wydzielili poz. 7 Sterisept Forte z pakietu 9 do innego pakietu? Wydzielenie umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów i uzyskanie przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do innego pakietu.

Pytanie 3

Dotyczy pakietu 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu 200tabl. I wadze opakowania 650g spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae), V (HBV, HCV, HIV). Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2008 w czasie 5 minut. Na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), alkilotriaminy oraz tenzydów. Możliwość zastosowania do: instrumentów medycznych (także w myjkach ultradźwiękowych),

endoskopów giętkich i sztywnych oraz sprzętu termolabilnego, narzędzi obciążonych krwią, ropą, białkami, tłuszczami. Możliwość zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Kompatybilność z preparatami do narzędzi i endoskopów na bazie poliaminy i innych składników aktywnych. Niskie stężenie użytkowe - 0,5%.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy. Skuteczność mikrobójcza: bakterie, grzyby, prątki (*Mycobacterium avium* oraz *Mycobacterium terre*), wirusy: BVDV (HIV, HBV, HCV, Rota) w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia działania wobec wirusów Vaccinia, Noro oraz Adeno. Przebadany zgodnie z obowiązującą zbiorczą normą europejską dla obszaru medycznego tj. EN 14 885 lub metodą zaakceptowaną przez Prezesa URPL,WM,PL; skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14 476 lub zgodnie z wytycznymi RKI. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta). Preparat bezpieczny dla ultra-włókien i mikrowłókien, możliwość stosowania do powierzchni i urządzeń mających jak i nie mających bezpośredniego kontaktu z żywnością (atest PZH). Przyjemny zapach, nie postawia smug, nie ma konieczności płukania mytych powierzchni. Status klasyfikacyjny – produkt biobójczy. Skład czwartorzędowe związki amoniowe, chlorki, aminoetanol, niejonowe środki powierzchniowo czynne.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 6

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym wrażliwych na działanie alkoholi i wysoką temperaturę). Spektrum działania: B, F, Tbc (*M. avium*, *M. terrae*, *M. tuberculosis*), V (HBV, HCV, HIV, Polio, Adeno, Noro), S (*Clostridium difficile*, *Clostridium perfringens*, *Bacillus subtilis*, *Bacillus cereus*) w czasie do 5 minut. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodnie z normą PN-EN 14885:2008. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, tenzydów, aminoetanolu.

Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: narzędzi, inkubatorów, powierzchni wykonanych z tworzyw sztucznych, powierzchni obciążonych krwią, płwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia. O pojemności 750 ml.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

Dotyczy pakietu 4 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do wyceny chusteczki w opakowaniu po 125szt. z przeliczeniem ilości spełniającej wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

dot. Pakietu 5 poz. 2

Czy Zamawiający z racji wymogu pełnego spektrum bójkowego kierując się bezpieczeństwem wymaga pełnego działania grzybobójkowego (Candida Albicans , Aspergillus Niger). Badanie potwierdzone normą EN 14562

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

dot. Pakietu 5 poz. 2

Czy zamawiający dopuści preparat o pełnym spektrum grzybobójkowym przebadany wg. EN 14562 . Stężenie 1% w czasie do 60 min. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

Pakiet 8 poz. 1 – Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści preparat Thermo Clear na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 11

Pakiet 8 poz. 2 – Czy Zamawiający na zasadzie równoważności do oceny preparat Plurazyme Extra do mycia endoskopów giętkich i stosowania w myjniach ultradźwiękowych (w stężeniach 0,4% oraz 0,25%, przy temperaturze 30-40 stopni Celsjusza). Neutralny zawierający kompleks enzymów (lipaza, amylaza, proteaza), niewykazujący działania na priony i nieusuwiający biofilmu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12

Pakiet 8 poz. 8 – W związku z zaprzestaniem produkcji worków o wymiarach 420mm/670mm prosimy o dopuszczenie worków o wymiarach ½ - S 420 mm x D 430 mm lub 1/1 – S 600 mm x D 1000 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worki 420 x 430

Pytanie 13

Pakiet 8 poz. 8 - prosimy o wyjaśnienie czy ilość 80 szt. dotyczy pojedynczych worków czy opakowań handlowych tj. 50 szt. x 80.

Odpowiedź: Ilość dotyczy 80 pojedynczych worków

Pytania 14

Dotyczy Pakietu nr 1:

14.1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga preparatu o stabilności roztworu roboczego min.72h?

14.2. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga badań w zakresie działania sporobójczego na organizm testowy Clostridium Sporogenes zgodnie z normą europejską EN 13704. Powyższa norma wymaga zastosowania organizmu testowego- clostridium sporogenes aby potwierdzić skuteczność sporobójczą dla gatunku clostridium sp.

14.3. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje preparatu o skuteczności w warunkach czystych i brudnych, który przed użyciem nie wymaga dodatkowych czynności (usuwanie brudu za pomocą jednorazowej ścierki lub mopa).

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 15

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1:

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga preparatu o spektrum działania wobec B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, A H1N1, Vaccinia) w wymaganym czasie działania?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 16

Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3:

16.1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga preparatu o potwierdzonej możliwości zwilżania narzędzi przez 72h?

16.2. Z uwagi na możliwość wielogodzinnego zwilżania oprzyrządowania w roztworze roboczym czy Zamawiający wymaga potwierdzenia braku korozyjności preparatu odpowiednim badaniem elektrochemicznym indukcji korozji wżerowej, które zostało wykonane przez niezależne laboratorium?

Odpowiedzi:

Ad. 16.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 16.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 4 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do innego pakietu.

Pytanie 18

- PAKIET 3 POZ. 3,4 –

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska gdyż w pozycji 3 i 4 opisane są te same chusteczki? Czy nie powinna to być jedna pozycja?

-czy opakowań ma być 100 a 50szt. chusteczek czy 200 a 50 szt. ?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska – ma być tylko 1 pozycja dotycząca chusteczek. W związku z powyższym dopuszcza się, aby Wykonawca składając swoją ofertę samodzielnie wykreślił jedną z pozycji dotyczących chusteczek (lub jej nie wypełniał), wyceniając pozostałą jedną pozycję dot. chusteczek. Oferty Wykonawców, którzy wycenią obie pozycje zostaną poprawione poprzez wykreślenie jednej z pozycji dot. chusteczek, w tym pakiecie i poprzez zmianę sumy tabeli (zał. 4 do SIWZ), a co za tym idzie wartości w tabeli cenowej dla Pakietu nr 3 i łącznej ceny złożonej oferty (zał. 1 do SIWZ, pkt 3)

Pytanie 19

Pakiet 4 –poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny przebadany w laboratoriach akredytowanych dla obszaru medycznego zgodnie z normą EN 13704 – S (B. subtilis, C. difficile) , spełniającego wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 20

Pakiet 4 –poz.3

Prosimy o dopuszczenie preparatu równoważnego zawierającego mieszaninę 3 czwartorzędowych związków amoniowych w opakowaniach a 200 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej i zaokrągleniu do pełnego op.?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 21

Pakiet 14 –poz.5

W związku ze zmianą rejestracji produktu do odkażania nosa zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie żelu w op. 6 ml zarejestrowanego obecnie jako wyrób medyczny z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22

Pakiet 9 poz. 4 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękczających skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Proponowany preparat był testowany w szpitalu i otrzymał pozytywną opinię personelu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 23

Pakiet 9 poz. 5 Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej hypoalergicznej emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk na bazie kwasu kokosowego i gliceryny o neutralnym dla skóry pH 5.0-5.5. Bez zawartości mydła. Emulsja może być stosowana przez osoby u których stwierdzono kontaktowe zapalenie skóry oraz w pielęgnacji pacjentów obłożnie chorych i profilaktyce odleżyn, konfekcjonowanego w opakowania 500ml i 5l. Proponowany preparat był testowany w szpitalu i otrzymał pozytywną opinię personelu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 24

Pakiet 9 poz. 5 Czy zamawiający wymaga dla preparatu testu hypoalergicznego potwierdzającego łagodne działanie na skórę skłoną do podrażnień ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ