



Warszawa, dnia 25 lipca 2017 r.

L.dz. 3615..../2017

**Do wszystkich Wykonawców
przetargu nieograniczonego
P/19/DEZYNFEKCJA/2017**

Działając zgodnie z przepisem art. 38 ust. 2 Pzp, Szpital Specjalistyczny „INFLANCKA” im. Krysty Niżyńskiej „Zakurzonej” SP ZOZ w Warszawie ul. Inflancka 6, w odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych, udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1 brzmi:

„Część 1, poz. 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie gotowego do użycia, bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, punkcjami, pobraniem krwi i szczepieniami, na bazie propan-1-olu, izopropanolu, difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez jodu, związków amoniowych, chlorheksydyny. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowanie a 250 ml (poz. 1) oraz 1L (poz. 2).”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga zaoferowania produktu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2 brzmi:

„Część 1, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający żądając „Produkt posiadający opinię kliniczną o możliwości stosowania preparatu u dzieci, niemowląt i noworodków urodzonych o czasie - opinia wystawiona przez instytucję uprawnioną do wystawiania tego typu dokumentów”, nie dopuści do oceny preparatów, które zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego wydaną przez URPLW MiPB oraz Ministra Zdrowia, mają przeciwwskazania lub ograniczenia do stosowania u noworodków lub dzieci? Pragniemy nadmienić, że jedynie ww. organy (URPLW MiPB oraz Minister Zdrowia) regulują zakres stosowania produktów leczniczych w Polsce, w tym wskazania i przeciwwskazania do stosowania danego leku.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 3 brzmi:

„Część 1, poz. 3 i 4

Prosimy o dopuszczenie gotowego do użycia, barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, punkcjami, pobraniem krwi i szczepieniami, na bazie propan-1-olu, izopropanolu, difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez jodu, związków amoniowych, chlorheksydyny. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Adeno, Rota, Herpes Simplex, HIV, HBV) do 1 min. Produkt leczniczy. Opakowanie a 250 ml.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 4 brzmi:**„Część 1, poz. 1-4**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje preparatów, które mogą być stosowane u noworodków, dzieci, kobiet ciężarnych, nie dopuszcza do oceny produktów, które posiadają w składzie substancje aktywne o działaniu toksycznym o wskaźniku LD 50 < 1500?”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający określił swoje wymagania i oczekiwania w opisie przedmiotu zamówienia, dlatego wymaga i oczekuje produktów spełniających te zapisy.

Pytanie nr 5 brzmi:**„Część 1, poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i higienicznej dezynfekcji rąk i skóry, opartego na bazie 1- propanolu , 2- propanolu i 2 – difenylolu, o spektrum działania B (Tbc, MRSA), F, V (Rota, HSV, HBV, HIV, Vaccinia), dopuszczonego do obrotu jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 500ml?”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 brzmi:**„Część 1, poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie pianki czyszcząco-pielęgnującej skutecznie i szybko usuwającej zanieczyszczenia, nie powodującej zakłóceń w oddychaniu skóry, eliminującej nieprzyjemne zapachy, nie powodującej wysuszenia skóry, nie powodującej podrażnienia skóry i błon śluzowych, nie wymagającej użycia wody. Oferowana przez nas pianka zawiera ciekłą białą parafinę, alkohol benzylowy i fenyloetylowy, delikatne substancje myjące w postaci przyjaznych dla skóry tenzydów, dodatki natłuszczające, którymi są dermatologicznie przebadane olejki pielęgnujące oraz gaz propan butan wytwarzający idealną konsystencję piany. Kosmetyk. Opakowania a 500ml.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 brzmi:**„Część 3, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych oraz sprzętu medycznego. Produkt na bazie etanolu i propan-2-olu oraz QAV. Spektrum działania: B (MRSA), Tbc, F, V (Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV w czasie 30 sekund. Preparat posiada pozytywną opinie kliniczną wystawioną przez IMID. Opakowanie 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 brzmi:**„Część 3, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek o działaniu sporobójczym, przeznaczonych do dezynfekcji małych powierzchni, na bazie kwasu nadoctowego. Spektrum działania B, F, V, Tbc, S (C. difficile, B. subtilis – do 5 min). Redukcja wszystkich patogenów w czasie max 15 minut. Przebadane zgodnie z obowiązującymi normami. Opakowanie po 50 szt. o wymiarach 20 x 30 cm. Opakowanie 50 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 brzmi:

„Część 3, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia, bezalkoholowych chusteczek do dezynfekcji powierzchni na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum działania: B, MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Papova, Rota) w czasie 1 min. oraz Tbc i Noro w czasie 15 min. Oświadczenie producenta potwierdzające skuteczność mikrobiologiczną chusteczek w pełnym zakresie ustaloną na podstawie badań preparatu. Chusteczki o wymiarach 20 cm x 20 cm, w opakowaniach po 200 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Wyrób medyczny.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 10 brzmi:

„Część 3, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych, zawierający w składzie chlorek didecyldimetyloamoniowy, poly(hexametylenbiguanid), hydrochloryd, bis (3-aminopropyl) dodecylamina. Spektrum działania: B, F, V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota), Tbc w czasie do 15 min w stężeniu 0,5%. Wartość pH ok. 8-9. Opakowanie płynnego preparatu 5 kg. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 11 brzmi:

„Część 3, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu chlorowego w tabletkach, skutecznego wobec B, Tbc (Mycoabacterium terrae), F (Candida albicans, Aspergillus niger), V (Polio, Adeno, Noro) - dezynfekcja powierzchni i przedmiotów mocno zanieczyszczonych substancją organiczną w czasie 15 minut (1.000 ppm, tj. 1 tabl / 1,5L wody), oraz Clostridium difficile zgodnie z normą EN 13704 (warunki brudne - obciążenie albuminą wołową) w czasie 10 minut (10.000 ppm tj. 10 tabl. / 1,5L wody). Opakowania a 300 szt. tabletek. Prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań. Produkt można stosować do powierzchni, które mają kontakt z żywnością. Produkt biobójczy.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 12 brzmi:

Część 4, poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego, gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B (zgodnie z normą EN 13727), F (zgodnie z normą EN 13624), TBC (M. Terrae i M. Avium - zgodnie z normą EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Papova, Rota, Noro). Opakowanie 1L ze spryskiwaczem pianowym. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 13 brzmi:

„Część 4, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie preparatu w postaci proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego, może być wykorzystany również w myjkach ultradźwiękowych. Spektrum działania na B, TBC (*M.terrae* i *M.avium*), F, V (HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Noro, Rota), spory (*C. difficile*, *B.subtilis*) w czasie 10 min (stężenie 2%). Produkt działa na bazie aktywnego tlenu, zawiera w składzie nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, Inhibitory korozji, rozkłada białka, tłuszcze i cukry, likwiduje zanieczyszczenia organiczne oraz spowalnia wzrost biofilmu. Preparat nie wymaga użycia aktywatora. Opakowanie 6 kg. Prosimy o podanie wymaganej ilości opakowań. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuści preparaty zgodne z opisem SIWZ.

Pytanie nr 14 brzmi:

„Wzór umowy par. 4 ust. 3 oraz par. 9 ust. 2 lit a). Prosimy o zmianę zapisów na zapisy umożliwiające zmianę cen brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT lub w przypadku braku zgody możliwość rozwiązania umowy przez Wykonawcę bez ponoszenia jakichkolwiek kar umownych.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 brzmi:

„Wzór umowy par. 6 ust. 1. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 2 % wartości (...)" na zapis: "(...) w wysokości 0,5 % wartości (...)".

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 brzmi:

„Wzór umowy par. 6 ust. 2. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 20 % wartości umowy" na zapis: "(...) w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy".

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17 brzmi:

„Czy Zamawiający wydzieli do osobnej niezależnej Części produkt znajdujący się aktualnie w Części 1 punkt 6 i dopuści:

Gaziki włókninowe do dezynfekcji skóry nasączone 70 % alkoholem izopropylowym, posiadającym bardzo dobre właściwości odkażające. Przeznaczony do dezynfekcji skóry przed iniekcją, szczepieniem ochronnym bądź też przed pobieraniem krwi w celu ochrony przed rozprzestrzenieniem się infekcji. Posiada bardzo dobre właściwości odkażające, szerokie działanie bakteriobójcze i grzybobójcze, wyrób jałowy. Rozmiar: złożonego gazika 3,5x4cm, a rozłożonego 9x12cm, Opakowanie: 100 sztuk.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 brzmi:

„Czy Zamawiający wydzieli do osobnej niezależnej Części produkt znajdujący się aktualnie w Części 3 punkt 3 i dopuści:

Chusteczki do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, w tym sondy USG, bez zawartości alkoholu; substancje aktywne QAV. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut)

Spektrum potwierdzone na podstawie innych norm niż wskazał Zamawiający, i na podstawie badania płynu służącego do nasączenia chusteczki. Opakowanie: tuba po 200 szt. chusteczek o wymiarach 12 cm x 18 cm.?"

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 brzmi:

„Czy Zamawiający wydzieli do osobnej niezależnej Części produkt znajdujący się aktualnie w Części 3 punkt 3 i dopuści:

Chusteczki do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu , w tym sond USG, bez zawartości alkoholi ;substancje aktywne QAV. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty, F (C. albicans) w czasie 1 minuty, V (HBV, HCV, HDV, wirus grypy A,B,C, Vaccinia, Rota w czasie 1 minuty, Noro w czasie 30 minut)

Spektrum potwierdzone na podstawie innych norm niż wskazał Zamawiający, i na podstawie badania płynu służącego do nasączenia chusteczki. Opakowanie: tuba po 100 szt. chusteczek o wymiarach 17 cm x 23 cm.?"

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 brzmi:

„Część 6

Czy Zamawiający dopuści środki dezynfekcyjne będące produktem biobójczym posiadające pozwolenie na obrót wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza środki dezynfekcyjne będące produktem biobójczym posiadające pozwolenie na obrót wydane przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Termin składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

KIEROWNIK
Pionu Administracyjno-Gospodarczego
Krzysztof Słny

