

Lipno, dn. 15.06.2022 r.

Znak postępowania: ZP/13/2022

Odpowiedzi na pytania do treści SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę środków do dezynfekcji do Szpitala Lipno Sp. z o.o. w Lipno

Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania:

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 2 dopuści preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi spełniające wymagania SWZ o spektrum: Bakterie (S. aureus, P. aeruginosa, E. hirae, MRSA) , grzyby (A. albicans, A. brasiliensis), Tbc (M. terrare, M. avium), V (Polio, Adeno, noro, Rota, HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, BVDV, Sars – co- 2, Herpes simplex, Ebola)S 9 C. difficile, B. subtilitis, Cl. Sporogenes, Cl. Difficile R027) do 15 minut. Możliwość stosowania aktywności roztworu paskami testowymi (na wskazanie Zamawiającego podczas zamówień). Posiadający pozytywna opinie producentów narzędzi Chirmed oraz Vimex?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 1 dopuści preparat w postaci koncentratu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, bez substancji lotnych i zapachowych. Tolerancja materiałowa (potwierdzona opinia FAMED): metale, linoleum, PVC, ceramika, guma, zawierający w swoim składzie czwartorzędowe związki amonowe. Przebadany zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, EN14348, EN 14476, EN 14348 i EN 14563(Tbc), pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka, działanie dużo szersze niż wymaga Zamawiający: B i grzyby drożdżakopodobne (EN 13697), grzyby (C. albicans, A. brasiliensis), Tbc (M. terrare, m. avium) V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, BVDV, Sars – CoV – 2, Herpes simplex, Ebola) oraz Wirusy Adeno, Polio, Noro, Rota. B i F (0,5 % - 15 minut warunki brudne) opakowanie 1 l?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 1 dopuści preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholi, w tym na oddziałach pediatrycznych i neonatologicznych – pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka, zawierający w swym składzie 63,7 g etanolu oraz 6,3 g propan – 2 -ol oraz substancje zapachowe. Kolor bezbarwny. Gotowy do użycia stosowany w postaci nierozcieńczonej, działającym w pełnym spektrum bakteriobójczym 9również wobec MRSA), grzybobójczy (C. albicans), pratkobójczym, wirusobójczym (w tym vaccina, Rota, Noro, BVDV). Konfekcjonowany w opakowaniach 1 l z atomizerem lub opakowaniach 1 l z nakrętka ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w Pakiecie 4 pozycji 4 dopuści chusteczki nasączone alkoholowymi preparatami do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych 9 zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy – dual use)wrażliwych na działanie alkoholi, w tym na oddziałach pediatrycznych i neonatologicznych. Gotowe do użycia i spektrum: bakteriobójczym (w tym MRSA), grzybobójczym (c. albicans) prątkobójczym wirusobójczym (w tym Vaccina, BVDV,) chusteczka o wymiarach 13x20 cm. Konfekcjonowane po 100 szt chusteczek w opakowaniu tubie (puszcze)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 1 dopuści preparat spełniający wymagania SWZ, zawierający substancje nawilżające, zapachowe i pielęgnujące dłonie, produkt zarejestrowany jako kosmetyk posiadający badania dermatologiczne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.

Pytanie: Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 1 dopuści preparat do pielęgnacji rąk typu emulsja oleju w wodzie, zawierający oliwę z oliwek, witaminę E i glicerynę, zarejestrowany jako kosmetyk w CPNP, przeznaczony do pielęgnacji rąk narażonych na działanie preparatów odkażających, zwłaszcza na bazie alkoholi?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza.

Pytanie: Dotyczy pakiet 4 pozycja 1. Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty - Preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz małych i trudnodostępnych powierzchni odpornych na działanie alkoholi w placówkach służby zdrowia (również powierzchnie mające kontakt z żywnością); zawierający w składzie: etanol 55%, IV rzędowe związki amonowe (propionian); spektrum bójcze: bakteriobójczy (w tym prątki gruźlicy), drożdżakobójczy, wirusobójczy (w tym wszystkie wirusy osłonkowe, Adenowirus) - w czasie do 30 sekund oraz prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy (Norowirus (MNV)) - w czasie do 5 minut. W opakowaniu o pojemności 1000 ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie: Dotyczy pakiet 4 pozycja 4. Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Gotowe do użycia chusteczki bezalkoholowe o właściwościach myjąco dezynfekcyjnych. Zawierające czwartorzędowe związki amonowe (0,45 g chlorek didecyldimetyloamoniowy). Odpowiednie do stosowania na wszystkich powierzchniach nieodpornych na działanie alkoholi, łącznie z głowicami USG. Przebadane na roztworze odcisniętym z chusteczki. Przebadane zgodnie z normami: EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476, RKI, DGHM. Rozmiar min.200 x 220 mm. Gramatura min.23 g/m2.Spektrum B, Tbc, F (C.albicans, A.niger), V (EN 14476), Noro (norowirus myszy) do 1 min. Nazwa handlowa Sani-Cloth Active. Opakowanie min. 200 szt

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie: Dotyczy pakiet 10 pozycja 1. Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Neutralny enzymatyczny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz sprzętu endoskopowego; z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych; zawierający w swym składzie czwartorzędowy węglan amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza), związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik oraz substancje pomocnicze; spektrum: * B i drożdżakobójcze (wg. VAH - warunki brudne) - 0,5% w 15min * B (zgodnie z EN 13727 i EN 14561 - warunki brudne) - 0,5% w 5min * drożdżakobójcze (zgodnie z EN 13624 i EN 14562 - warunki brudne) - 0,5% w 5min * prątki gruźlicy (zgodnie z EN 14348 i EN 14563 - warunki brudne) - 1% w 30min, 2% w 15min * V osłonkowe (zgodnie z EN 14476 / EN 17111 - warunki brudne) - 0,5% w 15min Konfekcjonowany w opakowania: 5 litrowy kanister.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zgodnie z SWZ.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaofertowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga, by oferowane produkty były biobójcze.

Pytanie: dotyczy umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z §2, pkt. 7 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na usunięcie z §2, pkt. 7 z umowy. Jednocześnie dokonuje modyfikacji w projekcie umowy poprzez wykreślenie powyższego pkt.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13. Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaofertowanego środka z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga dostarczenia dokumentów potwierdzających skuteczność wobec wskazanych typów drobnoustrojów.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13, poz. 2. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem w dawce max. 3ml/m³?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga posiadania przez oferowany produkt takich badań.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13, poz. 2. Czy Zamawiający wymaga zaofertowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz ≤ 0,005% srebra?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaofertowanie produktu z zawartością srebra do 0,005%.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13, poz. 1. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga posiadania przez oferowany produkt takich badań.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13. Czy Zamawiający wymaga aby zaofertowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga właśnie takich środków.

Pytanie: dotyczy pakietu nr 13. Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaofertowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga dostarczenia dokumentów potwierdzających taką zgodność.

Pytanie: PAKIET 10 poz. 1. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający dopuści do oceny preparat stosowany w szpitalu Themrosept EndoCleaner.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zgodnie z jego wiedzą, wskazany produkt spełnia wymogi specyfikacji.

Pytanie: PAKIET 11 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni. 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, w tym na oddziałach dziecięcych i noworodkowych, nie wymaga splukiwania. Skład: chlorek didecyldimetyloamonu (DDAC) zaw.:5% (50g/kg), alkil (C12-C16)-chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-C16)) zaw.: 3,5% (35g/kg), N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina (diamina) zaw.: 6,6% (66g/kg). Spektrum: B EN 13727, EN 14561, F EN 13624, EN 14562, Tbc (M. terrae) EN 14348, V(BVDV, Vaccinia, rota) - 0,5% w 15 min. z możliwością rozszerzenia noro – 3% w 30 min. Produkt biobójczy, opakowanie 5 kg.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuści wskazany produkt, jeśli posiada on dopuszczenie do stosowania w kontakcie z żywnością.