

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/40/20

Busko-Zdrój, dnia 06 października 2020 r.

Dotyczy: Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa środków do dezynfekcji dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Busku – Zdroju** z zachowaniem zasad określonych ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. 2019 r. poz.1843 ze zm.). Ogłoszenie o zamówieniu ukazało się w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 29.09.2020 r., numer ogłoszenia 587803-N-2020.

Odpowiedzi na zapytania nr 1

Do wszystkich Wykonawców:

Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania Wykonawców do w/w przetargu.

Zapytanie nr 1 dotyczy Załącznika nr 6

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Załącznika produkt z Załącznika 6 poz. 4 i dopuści:

Zastosowanie: Suche chusteczki do procedur higieny powierzchni, możliwość nasączenia środkiem o działaniu myjąco-dezynfekującym, bez okresu ograniczającego stabilność od zalania, chusteczki nie pyłące wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², postać: rolka chusteczek w ilości 100 szt. chusteczek w rolce, rozmiar chusteczki 30x34cm, pakowane jako: wiadro z wkładem w środku 1 x 5,5l (nie jako zestaw wiader) lub jako wiadro puste 1 x 5,5l (nie jako zestaw wiader) lub rolka wkład do wiadra zawierająca 100szt. chusteczek.

lub

Zastosowanie: Suche chusteczki do procedur higieny powierzchni, możliwość nasączenia środkiem o działaniu myjąco-dezynfekującym, bez okresu ograniczającego stabilność od zalania, chusteczki nie pyłące wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², postać: rolka chusteczek w ilości 300 szt. chusteczek w rolce, rozmiar chusteczki 18x25cm, pakowane jako: wiadro z wkładem w środku 1 x 5,5l (nie jako zestaw wiader) lub jako wiadro puste 1 x 5,5l (nie jako zestaw wiader) lub rolka wkład do wiadra zawierająca 300szt. chusteczek.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA, PONIEWAŻ ZAMAWIAJĄCY PODAJE, RAZ ŻE ROLA MA MIEĆ 200-260 szt. CHUSTECZEK, A RAZ, ŻE MA MIEĆ 256SZT. CHUSTECZEK. NIE JEST JASNE DLA NAS TEŻ, ŻE RAZ JEST ZAPIS "RAZEM Z WIADREM" A POTEM "Rolka A 256", TAK ŻE PROSILIBYŚMY TEŻ W PRZYPADKU ZGODY BY ZAMAWIAJĄCY OKREŚLIŁ CZY CHCE: wiadro z wkładem w środku 1 x 5,5l (nie jako zestaw wiader) lub wiadro puste 1 x 5,5l (nie jako zestaw wiader) lub rolka wkład do wiadra zawierająca w zależności od tego co Zamawiający dopuści 100szt. lub 300szt. chusteczek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Zamawiający wydziela poz. 4 z Załącznika nr 6 i tworzy z nich Załącznik nr 6A. Zamawiający dopuszcza towar składający się z 100 sztuk chusteczek w rolce z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk, która powinna wynosić po przeliczeniu 1024 opakowań oraz dopuszcza towar składający się z 300 sztuk chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk, która powinna wynosić po przeliczeniu 342 opakowań. Zamawiający wymaga dwudziestu zestawów wiader 4 x 5l lub w przypadku braku możliwości sprzedaży wiaderek w zestawie Zamawiający wymaga 80 wiader niezależnie od pojemności wiaderek i od ilości rolek.

Zapytanie nr 2 dotyczy wzoru umowy

1. 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 wątpliwa 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. 7 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

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/40/20 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: Zamawiający wyraża zgodę i dodaje w § 2 wzoru umowy ustęp 7¹, który brzmi: „Zamawiający dokona aneksowania umowy z Wykonawcą w zakresie terminu dostawy, który zostanie dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii itp.).”

2. 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, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

Odpowiedź: Powyższe zostało zawarte w § 6 ust. 6.

3. 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, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 19 do SIWZ w treści § 7 wzoru umowy, pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. 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 – załącznik nr 19 do SIWZ 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 § 4 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 19 do SIWZ) 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie nr 3 dotyczy Załącznika nr 1

1. **Poz. 1** - Prosimy o dopuszczenie preparatu przeznaczonego do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi lekarskich, endoskopów i innych wyrobów medycznych. W postaci wydajnego koncentratu (0,5%). Bezpieczny dla dezynfekowanych narzędzi, bez alkiloamin. Na bazie enzymów: proteazy, lipazy, amylazy. Potwierdzony badaniami brak korozji wżernej na narzędziach (analiza elektrochemiczna). Możliwość przechowywania narzędzi w roztworze przez 72h. Przebadany w warunkach brudnych według fazy 2/1 i 2/2. Zakres działania: działanie bakteriobójcze EN 13727, EN 14561, MRSA (EN 13727) 0,5% 15 minut, działanie drożdżakobójcze EN 13624, EN 14562 0,5 % 15 minut, działanie wirusobójcze zgodnie z EN 14476: BVDV (surogat HCV), PRV (surogat HBV), Herpeswirus, wirus Vaccinia 0,5% 5 minut. Sposób przygotowania 0,5% roztworu: na każdy litr wody wodociągowej odmierzyć 5 ml koncentratu, po wymieszaniu roztwór jest gotowy do użycia Postać: płyn.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. **Poz. 2** - Prosimy o dopuszczenie preparatu dezynfekcyjnego o działaniu sporobójczym, do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i termolabilnego sprzętu medycznego. Substancja aktywna: aldehyd glutarowy 2%. Zakres działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Polio, Noro)- 10 minut, S – 2h zgodnie z normą EN 17126. Sposób przygotowania: gotowy do użycia, bez aktywatora, z możliwością stosowania przez 30 dni po stwierdzeniu akt. testem paskowym Postać: płyn

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/40/20

3. **Poz. 3** - Prosimy o dopuszczenie pasków pakowanych a 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pasków pakowanych po 50 sztuk, jednak dopuszcza opakowanie a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk, która powinna wynosić po przeliczeniu 3 opakowania.

4. **Poz. 4** - Prosimy o dopuszczenie preparatu dezynfekcyjnego o działaniu sporobójczym, do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i termolabilnego sprzętu medycznego. Substancja aktywna: kwas nadoctowy Zakres działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Polio), S do 5 minut. Działanie bakterioobójcze zgodnie z EN 13727, EN 14561. Działanie prątkobójcze zgodnie z EN 14348, EN 14563. Działanie grzybobójcze zgodnie z EN 13624, EN 14562. Działanie wirusobójcze zgodnie z EN 14476: Poliowirus, Adenowirus, MNV. Działanie sporobójcze zgodnie z EN 13704: Bacillus subtilis (5 log) Clostridium sporogenes, Clostridium difficile. Zachowujący stabilność przez 14 dni. Możliwość kontroli paskami testowymi Postać: płyn

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5. **Poz. 6** - Prosimy o sprostowanie i dopuszczenie preparatu działającego w temperaturze do 60 stopni Celsjusza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 4 dotyczy Załącznika nr 2

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu: W ramach pakietu zamawiający wymaga bezpłatnego dostarczenia urządzenia dedykowanego do obsługi aplikacji SYSTEMÓW AUDYTÓW EPIDEMIOLOGICZNYCH oraz aplikację SYSTEMU AUDYTÓW EPIDEMIOLOGICZNYCH, służącą do oceny procedur higieny rąk w placówce medycznej. Pakiet dotyczy Dezynfekcji powierzchni Zamawiający zaś wymaga audytów dotyczących Dezynfekcji rąk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i odstępuje od wymogu.

2. Prosimy o dopuszczenie kanistrów a 6l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kanistry o pojemności a 6l z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk, która powinna wynosić po przeliczeniu 209 kanistrów.

3. Prosimy o dopuszczenie preparatu na bazie QAV.o spektrum: B (w tym MRSA), F, Tbc, V (Vacinnia, HIV, HBV, HCV, Herpes, Ebola, BVDV, wirus grypyA, B, C) w czasie 15 minut w stężeniu 0,5%. Wydajny koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych jak unity, łóżka i fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Ze względu na wysoką tolerancję materiałową idealnie nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów z tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu. Zalecany jest także do dezynfekcji poprzez zanurzenie oraz do wyrobów medycznych ze szkła akrylowego. Innowacyjna formuła oparta na synergii surfaktantów i technologii nanomicelli zapewnia szerokie spektrum działania w krótkim czasie i wyjątkowe właściwości myjące. Nie zawiera aldehydów i fenoli, dzięki czemu nie wywołuje reakcji alergicznych i nie odbarwia powierzchni. Nie wymaga spłukiwania. Posiada przyjemny, kwiatowy zapach. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 5 dotyczy Załącznika nr 7

1. **Poz. 1** - Prosimy o dopuszczenie alkoholowych chusteczek do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego. Gotowe do użycia chusteczki nasączone preparatem na bazie 20g alkoholu etylowego i 40 g 2-propanolu, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni oraz nie zostawia smug. pH 7,9-8,5 Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA), prątki, grzyby, wirusy w czasie do 30 s przy niskim obciążeniu organicznym, do 60 s przy wysokim obciążeniu organicznym. Przebadany zgodnie z normą 16615. Opakowanie 100 sztuk chusteczek. Okres przydatności po otwarciu 21 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. **Poz. 1** - Prosimy o dopuszczenie alkoholowych chusteczek do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego. Gotowe do użycia chusteczki nasączone preparatem na bazie 25g 1propanolu i 35 g 2-propanolu, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni oraz nie zostawia smug. Spektrum działania: bakterie, prątki, grzyby, wirusy w czasie do 60 s. Przebadany zgodnie z normą 16615. Opakowanie 100 sztuk chusteczek 20x20cm. Okres przydatności po otwarciu 2 miesiące.

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/40/20

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Poz. 2 - Prosimy o dopuszczenie bezalkoholowego preparatu opartego na QAV do dezynfekcji różnorodnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego. Może być stosowana na oddziale intensywnej opieki medycznej oraz bloku operacyjnym, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów i lamp zabiegowych. Nie zawiera aldehydów i fosforanów, dzięki czemu nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Posiada przyjemny zapach. Produkt posiada pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed. O szerszym zakresie działania i krótszym czasie niż opisany w SIWZ. Zakres działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Herpes, wirus grypy, Ebola, SARS Cov-2) do 1 min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 5 min. Preparat przebadany zgodnie z normą 16615. Butelka 1 litr ze spryskiwaczem Duo. Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie preparatu alkoholowego do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający propan-2-ol oraz glicerynę, bez zawartości barwników. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s. Spektrum działania: B, drożdżakobójcze, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, SARS Cov-2, Herpes, wirus grypy A, Ebola, Vaccinia). Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5. Poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła, barwników i parabenów. Nie wykazujący działania bólczonego. Zawierający glicerynę i betainę oraz olejek kokosowy, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermatologicznie. Emulsja polecana także do mycia pacjentów w profilaktyce odleżyn. pH ok. 5,5. Kosmetyk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry pozostają bez zmian. Preparat ma pozostać kompatybilny z preparatem z pozycji 1 Załącznika 12.

Zapytanie nr 6 dotyczy Załącznika nr 10

1. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu posiadającego badania potwierdzające działanie Sporobójczej w stosunku do Clostridium Difficile szcze szpitalny R027.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie preparatu bez zawartości kwasu adypinowego. Opisanie przez Zamawiającego, aby preparat zawierał kwas adypinowy wskazuje wyłącznie na jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat bez zawartości kwasu adypinowego, przy czym reszta parametrów pozostaje bez zmian.

Zapytanie nr 7 dotyczy Załącznika nr 11

1. **Poz. 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu neutralizującego, przystosowanego do przygotowywania narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, instrumentów MIC, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych, na bazie kwasu cytrynowego, bez zawartości związków powierzchniowo czynnych, fosfatów i fosforanów, o pH koncentratu ok. 2 i roztworu użytkowego ok. 3,2, dozowanie 1-2g/l, wyrób medyczny, w płynie, w opakowaniach a 5kg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. **Poz. 4** - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego środka płuczącego do wózków w myjniach - dezynfektorach. Posiadający neutralne pH i zabezpieczający przed korozją sputkiwaną powierzchnię. Zawierający w swoim składzie min. Chlorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol,, niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji opakowanie 5 kg, wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. **Poz. 5** - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie olejku w sprayu na bazie medycznego białego oleju, przeznaczony do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, potąceń oraz zawiasów, posiadającego

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/40/20

doskonałe właściwości smarujące, zapewnia długotrwałe zapobieganie korozji, nie wpływa na skuteczność sterylizacji. Nie klei się, nie rozmazuje, nie pozostawia plam. Wyrób medyczny w opakowaniach 400 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie lekko alkalicznego koncentratu o wysokiej wydajności, do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego, płynnego środka myjącego o wysokiej skuteczności, dzięki synergistycznemu połączeniu enzymów oraz substancji powierzchniowo-czynnych. Preparat przeznaczony jest do maszynowego mycia sztywnych, giętkich endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego wszystkich czotowych wytwórców. Standardowo zaleca się stosowanie preparatu w stężeniu 0,5% (5 ml/l) w czasie działania 5-10 min., w zakresie temperatur 35°C - 55°C. W zależności od stopnia zabrudzenia, można zastosować preparat w zakresie stężeń od 0,3%-1% (3-10 ml/l) 5-15%. Produkt zawiera: anionowe związki powierzchniowo czynne, <5% niejonowe związki powierzchniowo czynne, 5% polikarboksylany, enzymy. Pozostałe składniki: środek utleniający rozpuszczanie, inhibitory korozji. Wyrób medyczny. Opakowania a 5L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestezyjologicznego, 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 alkalicznego, o pH koncentratu ok. 11, o pH roztworu roboczego ok. 10,5, standardowa temperatura mycia 55°C, stężenie 0,5%, nie wymagającego neutralizacji, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 8 dotyczy Załącznika nr 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat gotowy do użycia o właściwościach myjąco dezynfekujących w formie piany. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, oraz alkoholu. Nie wymagający splukiwania, dezaktywujący zanieczyszczenia organiczne oraz biofilm. Przeznaczony do obszarów wysokiego ryzyka jak OIT, oddziały dziecięce, izolatki. Możliwość stosowania w obecności pacjentów, w tym dzieci. Charakteryzujący się wysoką kompatybilnością materiałową. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Zakres działania: V (noro, rota, HIV, HBV, HCV, Vaccinia) B, F (candida), Tbc (Avium i Terrae) - w czasie do 5 minut. Z możliwością poszerzenia o Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Opakowanie 1 L z końcówką spieniącą fabrycznie zamontowaną.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 9 dotyczy Załącznika nr 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat gotowy do użycia o właściwościach myjąco dezynfekujących w formie piany. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, oraz alkoholu. Nie wymagający splukiwania, dezaktywujący zanieczyszczenia organiczne oraz biofilm. Przeznaczony do obszarów wysokiego ryzyka jak OIT, oddziały dziecięce, izolatki. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Zakres działania: V (noro, rota, HIV, HBV, HCV, Vaccinia) B, F (candida), Tbc (Avium i Terrae) - w czasie do 5 minut. Z możliwością poszerzenia o Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Opakowanie 1 L z końcówką spieniącą fabrycznie zamontowaną.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zapytanie nr 10 dotyczy Załącznika nr 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat równowazy do dezynfekcji powierzchni zmywalnych, aktywny w obecności zanieczyszczeń organicznych. Preparat przebadany wg normy 14885 na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu o parametrach działania lepszych tj: B, F, V (polio, adeno, noro), prątki - w stężeniu 1000ppm - 15min, Clostridium Difficile - 4000 ppm - 15min. W postaci tabletek rozpuszczanych w wodzie wodociągowej. Opakowanie 300szt. Możliwość użycia w pionie żywieniowym.

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego ZOZ/DO/OM/ZP/40/20
Opis zamawiającego wskazuje tylko na jednego producenta bez możliwości konkurencji, dopuszczenie do oceny pozwoli zamawiającemu uzyskać niższą cenę oraz oszczędność w stosowaniu mniejszej liczby tabletek do dezaktywacji Clostridium Difficile.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 11 dotyczy Załącznika nr 12

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat równoważny obecnie stosowany w Państwa placówce Hydrocyn Aqua. Preparat w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie o szerokim spektrum działania wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, opakowania 250ml, 500ml, 1000ml. Dopuszczenie do oceny pozwoli uzyskać zamawiającemu niższą cenę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 12 dotyczy Załącznika nr 12

Prosimy o dopuszczenie do oceny wodnego roztworu ponadtlenkowego o neutralnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 30 ppm kwasu podchlorawego i 40 ppm podchlorynu sodu służący do płukania, odkażania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych oraz do irygacji po sternotomii, płukania jamy otrzewnej o skuteczności potwierdzonej badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zapytanie nr 13 dotyczy Załącznika nr 13

1. **Poz. 2** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowania po 200ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie po 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk, która powinna wynosić po przeliczeniu 180 opakowań.

Z poważaniem
Dyrektor Zespołu Opieki Zdrowotnej w Busku – Zdroju
mgr Grzegorz Lasak



DYREKTOR
Grzegorz Lasak

DZIAŁ ORGANIZACYJNO PRAWNY
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Busku-Zdroju
Sekcja Zamówień Publicznych i Zakupów

Sporządził: *P. Wojcik*

Zatwierdził:

Wyk. 3 egz.
Egz. Nr 1 Wykonawcy
Egz. Nr 2 a/a
Egz. Nr 3 BIP