

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych

1. **Pytanie** - Czy Zamawiający w części nr 5 w pozycji nr 1 dopuści chusteczki przebadane w zakresie działania wirusobójczego (HBV, HIV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) wg BGA (Robert Koch Instytut) oraz DVV, konfekcjonowane w op. 100 sztuk wkład i 100 sztuk puszka po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek bezalkoholowych o działaniu wskazanym w SIWZ. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie chusteczek konfekcjonowanych po 100sztuk w opakowaniu po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości (zwiększając ilość opakowań odpowiednio do 400 pełnych pojemników i 600 opakowań uzupełniających).
2. **Pytanie** - Część 1-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniu do 2 kg, wykazującego działanie wobec B,Tbc, F,V, S w czasie do 10 minut, spełniający jednocześnie pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniu do 2kg.
3. **Pytanie** - Część 4 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat aktywny wobec B,TBC, F,V /HBV,HCV, HIV, polio i adeno/ w czasie do 5 minut, zarejestrowany jako produkt biobójczy, spełniający jednocześnie pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z opisem w SIWZ.
4. **Pytanie** - Część 5 poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki skuteczne wobec : B/w tym MRSA/, F /c.albicans/, V /wirusy otoczkowe/, adenowirus w czasie 1 minuty, zgodnie z badaniami europejskimi VAH/DGHM, EN 1040, EN 1276, EN 1275, EN 1650, EN 14348, BGA (RKI) / DVV, EN 1447, konfekcjonowane w opakowaniach po 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu ilości?
Odpowiedź: Zamawiający w zał. 4.5 poz. 1 wymaga zaoferowania chusteczek bezalkoholowych o działaniu wskazanym w SIWZ. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie chusteczek konfekcjonowanych po 100sztuk w opakowaniu po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości (zwiększając ilość opakowań odpowiednio do 400 pełnych pojemników i 600 opakowań uzupełniających). W pozycji 2 Zamawiający wymaga zaoferowania bezalkoholowego płynu zgodnego z opisem w SIWZ.
5. **Pytanie** - Część 13 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający w stężeniu 3,0% w czasie do 15 minut, spełniający jednocześnie pozostałe wymagania SIWZ.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z opisem w SIWZ.
6. **Pytanie** - Wzór umowy par. 5 ust. 1 lit c). Zgodnie z art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji oraz zasadą równości stron umowy prosimy o zmianę zapisu: „w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto z za daną część zamówienia określonego w par. 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca” na zapis: „w wysokości 10% niezrealizowanej wartości brutto danej części zamówienia – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”
Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza zmian we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

7. **Pytanie** - Część 2 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie chlorku benzalkonium i konserwantu spożywczego E231 o lepszych parametrach dezynfekcyjnych wykazującego działanie bakteriobójcze (EN 14561), prątkobójcze (EN 14563), pełne grzybobójcze (candida, Aspergillus)(EN 13624, EN 14562) oraz BVDV, HBC, HIV,HCV, Vaccinia w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia o wirusy Rota, Noro, Adeno i Polio. Badania wykonane w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885. Jedynie preparaty przebadane w takich warunkach gwarantują skuteczne działanie w warunkach praktycznych.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania preparatu o szerszym zakresie działania bójczego niż opisany siwz, przy zachowaniu czasu działania wskazanego w SIWZ (do 15 minut) oraz innych określonych wymagań zgodnych z SIWZ.
8. **Pytanie** - Część 2 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B,Tbc (M.Avium M.Terrae),F,V(HIV,HBV,HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Poli i Adeno. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania preparatu o szerszym zakresie działania bójczego niż opisany siwz, przy zachowaniu czasu działania wskazanego w SIWZ (do 15 minut) oraz innych określonych wymagań zgodnych z SIWZ.
9. **Pytanie** - Część 4 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szerokim spektrum bójczym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąc w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania preparatu o szerszym zakresie działania bójczego niż opisany siwz, przy zachowaniu czasu działania wskazanego w SIWZ oraz innych określonych wymagań zgodnych z SIWZ.
10. **Pytanie** - Część 4 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholi i czwartorzędowych soli amonowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727, EN 14561),F(Candida, Aspergillus)(EN13624, EN 14562), Tbc (EN 14348, EN 14563) w czasie do 5 min, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne)
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu opisanego w pytaniu.
11. **Pytanie** - Część 5 poz 1 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt i spektrum działania B(również MRSA i VRE), F, V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze, grzybobójcze (Aspergillus Niger) oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek bezalkoholowych o działaniu wskazanym w SIWZ. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie chusteczek konfekcjonowanych po 100sztuk w opakowaniu po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości (zwiększając ilość opakowań odpowiednio do 400 pełnych pojemników i 600 opakowań uzupełniających).

12. **Pytanie** - Część 5 poz 2- Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci aktywnej pianki na bazie amin do mycia i dezynfekcji narzędzi i sprzętu medycznego o szerokim niż wymagane spektrum mikrobójczym wobec: B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV,Rota, Adeno i Polio) w czasie 15 minut. Konfekcjonowanego w opakowania 1L ze spryskiwaczem pianowym.
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z opisem w SIWZ.
13. **Pytanie** - Część 6 poz 1 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu biobójczego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk spełniającego na bazie jednego alkoholu etylowego oraz substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B,F,Tbc,V(HIV,HBV,HCV,Vaccinia,Rota i Adeno) w czasie 30 sekund w warunkach brudnych. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania preparatu o szerszym zakresie działania bójczego niż opisany siwz, przy zachowaniu czasu działania wskazanego w SIWZ oraz innych określonych wymagań zgodnych z SIWZ.
14. **Pytanie** - Część 6 poz 2 -Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego, gliceryny i innych substancji nawilżających i zmiękczających skórę o szerokim spektrum działania wobec B,F, Tbc, V(HIV ,HBV, HCV, Vaccinia, Rota i Adeno) w czasie 30 sekund w warunkach brudnych. Ponadto preparat został przebadany dermatologicznie. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowania preparatu o szerszym zakresie działania bójczego niż opisany siwz, przy zachowaniu czasu działania wskazanego w SIWZ oraz innych określonych wymagań zgodnych z SIWZ
15. **Pytanie** - Dotyczy część nr 9 pozycja 1-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniach a 5kg spełniającego pozostałe wymogi SIWZ? Czy do obliczeń należy przyjąć 5l = 5kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniach á 5 kg. Do obliczeń należy przyjąć 1l=1kg
16. **Pytanie** - Dotyczy część nr 9 pozycja 2-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniach a 5kg spełniającego pozostałe wymogi SIWZ? Czy do obliczeń należy przyjąć 5l = 5kg, czy też przeliczyć ilość z gęstości oferowanego preparatu?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu w opakowaniach á 5 kg. Do obliczeń należy przyjąć 1l=1kg
17. **Pytanie** - Dotyczy część nr 10 pozycja 3-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego, na bazie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, amylaza, lipaza),z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, o skuteczności wobec: B(EN 14561), F (EN 13624), V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut, przebadany zgodnie z fazą 2 etap 2, o szerokiej tolerancji materiałowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 2l?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z opisem w SIWZ (do mycia narzędzi)
18. **Pytanie** - Dotyczy część nr 11 pozycja 1-Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uniwersalnego dozownika do bezpośredniej aplikacji preparatów dezynfekcyjnych i myjących do rąk w płynie o różnej gęstości i lepkości, przewidzianego do mocowania na ścianie, posiadającego wysięgnik do uruchamiania łokciem, przedramieniem lub ręką. Dozownik przeznaczony jest do stosowania z oryginalnymi opakowaniami o pojemności 500ml i 1L (bez konieczności przelewania), wyposażony jest w sprężynę ze stali szlachetnej oraz posiada trwałą pompkę tłokową z tworzywa sztucznego, zapobiegającą dzięki zintegrowanemu z nią dociskowi do butelki wyparowywaniu i zakażeniu preparatów oraz umożliwiającą regulowanie dozowanej ilości preparatu w przedziale od 1 do 3 ml na jedno naciśnięcie. Element pompki można łatwo zdemontować i umyć w myjniach dezynfektorach. Sposób dozowania preparatu eliminuje możliwość kapania i przeciekania preparatu a elastyczny wężyk zasysający preparat zapewnia całkowite wykorzystanie preparatu.

Jednoelementowa obudowa jest koloru białego, wykonana z tworzywa ABS i nie posiada elementów transparentnych. Kontrola ilości płynu w pojemniku jest możliwa w każdej chwili dzięki wygodnej konstrukcji dozownika, tzn. butelka z preparatem jest widoczna i zapewnia bieżący monitoring płynu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania dozownika zgodnego z opisem w SIWZ.

19. **Pytanie** ogólne - Prosimy o określenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrągląc w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki (do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę)?

Odpowiedź: Zapisy dotyczące sposobu obliczania ilości opakowań zostały przez Zamawiającego określone pod każdym załącznikiem nr 4 wymagającym określania ilości opakowań i sposobu ich obliczania.

20. **Pytanie** - Czy w pakiecie nr 4 Zamawiający dopuści preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji spełniając zapisy SIWZ zarówno co do przeznaczenia jak i spektrum działania, przebadany wobec B i F wg normy EN 13697 faza 2 krok 2 w warunkach czystych oraz normy EN 13727 faza 2 krok 1 w warunkach czystych, wirus Noro wg normy EN 14476?

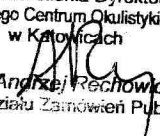
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z opisem w SIWZ.

21. **Pytanie** Czy w pakiecie nr 5 poz. 1 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe nie posiadające działania wobec prątków, konfekcjonowane w opakowaniu a' 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, przebadane zgodnie z wytycznymi DGHM w warunkach zanieczyszczonych, tym samym odpowiadające normom skuteczności wobec B i F – 13697 faza 2 krok 2, 13727 faza 2 krok 1 oraz 13624 faza 2 krok 1?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek bezalkoholowych o działaniu wskazanym w SIWZ. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie chusteczek konfekcjonowanych po 100sztuk w opakowaniu po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości (zwiększając ilość opakowań odpowiednio do 400 pełnych pojemników i 600 opakowań uzupełniających).

22. **Pytanie** Czy w pakiecie nr 5 poz. 2 Zamawiający dopuści preparat bezalkoholowy nie posiadający działania wobec prątków, przebadane zgodnie z wytycznymi DGHM w warunkach zanieczyszczonych, tym samym odpowiadające normom skuteczności wobec B i F – 13697 faza 2 krok 2, 13727 faza 2 krok 1 oraz 13624 faza 2 krok 1?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zgodnego z opisem w SIWZ.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Okulistyki i Onkologii
w Katowicach

mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zasiadów Publicznych