

Żary dnia 13.06.2017r.

105. Kresowy Szpital Wojskowy z Przychodnią  
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
w Żarach

DZP-3830-21/(1)/17

**Do wiadomości wykonawców**

**Dotyczy:** przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych, materiałów do sterylizacji, błon RTG oraz środków kontrastowych dla 105.Kresowego Szpitala Wojskowego z Przychodnią SPZOZ w Żarach

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, złożonymi przez wykonawców, działając w imieniu Zamawiającego, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.1.2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2015 r. ,poz. 2164 ze zm.), wyjaśniam, co następuje, oraz wprowadzam do specyfikacji istotnych warunków zamówienia następujące zmiany:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt znajdujący się aktualnie w Zadaniu 3 punkt 18 i dopuści rozmiar 12x18cm pakowane po 200szt w tubie lub 17x23 cm pakowane po 100szt w tubie?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 2 Dotyczy Zadania nr 2:**

Pozycja 8- Preparat o parametrach wymaganych w opisie przedmiotu zamówienia został przez producenta zastąpiony preparatem równoważnym. Czy w związku z powyższym Zamawiający dopuści do oceny nowy, równoważny produkt o analogicznym przeznaczeniu, wprowadzony do obrotu w Polsce jako zamiennik, w postaci aktywnej piany do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, inkubatorów i małych powierzchni roboczych wrażliwych na działanie alkoholu, zawierający w składzie chlerek didecyloamidymetioamoniowy oraz chlorowodorek poliheksametylenobiguanidyny, bez zawartości etanolu i substancji żrących? Preparat gotowy do użycia z końcówką spieniającą o pojemności 750ml, o znacznie większej wydajności- 125m<sup>2</sup>.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie nr 3 Dotyczy pakiet 3 pozycja 14**

Prosimy o dopuszczenie tlenowego preparatu myjąco – dezynfekcyjnego do wszelkich powierzchni zmywalnych, zarejestrowanego jako wyrób medyczny. Oparty na działaniu kwasu nadoctowego. Skuteczny także w obecności zanieczyszczeń organicznych. Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie preparatu do wody o temp. nie przekraczającej temperatury pokojowej. Spektrum: B, Tbc, F, V (z)\* – 10 min.; S (Clostridium Perfringens, Clostridium Difficile rybotyp 027) – 10 min

\*(z) – aktywny także w obecności zanieczyszczeń organicznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie nr 4 Dotyczy pakiet 3 pozycja 20**

Prosimy o dopuszczenie preparatu chlorowego w tabletkach, do jednoczesnej dezynfekcji i mycia dużych zmywalnych powierzchni, przedmiotów także w kuchenkach oddziałowych, zalewania plam krwi, wydzielin, wydalin, oparty o dichloroizocyjanuran sodu, bez aldehydu, fenolu, toluenu, benzenu i ich pochodnych. Łatwe przygotowanie roztworu poprzez szybko i całkowicie rozpuszczalne tabletki musujące. pH 5,0-6,0. Spektrum: B, Tbc, F, V, Clostridium Difficile rybotyp 027 (wg EN 13704 w warunkach wysokiego obciążenia białkowego z dodatkiem erytrocytów baranich ( 0,3%)), Bacillus Subtilis. Czas działania: B, Tbc, F, V, – do 15min. Roztwór łatwy do przygotowania tzn., aby w celu prawidłowego przygotowania roztworu roboczego całkowita liczba tabletek (1, 2, ...) była rozpuszczana w objętości wody łatwej do odmierzenia, czyli 1 litr. Opakowanie 150 tabletek.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie nr 5 Dotyczy pakiet 3 pozycja 24**

Prosimy o dopuszczenie preparatu na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenoksyetanolu, alkilopoliglikozydu spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie nr 6 Dotyczy Zadania nr 6**

**Poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny wanienkę zgodną z opisem SIWZ, o pojemności 3 L?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny wanienkę zgodną z opisem SIWZ, o pojemności 1 L?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Poz. 2.**

Czy Zamawiający w miejsce wanienkę o pojemności 8 L dopuści wanny o pojemności 10 L?

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 7 Dotyczy Zadania nr 8**

**Poz. 3.**

Ponieważ testy dezynfekcji termicznej odpowiadają testom typu 6, prosimy o określenie, dla jakich parametrów dezynfekcji Zamawiający wymaga wyżej wskazanych testów.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga testy 90°C na 5 minut i 93°C na 10 minut.

**Poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy zgodne z opisem SIWZ, konfekcjonowane po 200 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści konfekcjonowane po 200 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego.

**Poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy zgodne z opisem SIWZ, konfekcjonowane po 200 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści konfekcjonowane po 200 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego.

**Poz. 7.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny testy zgodne z opisem SIWZ, konfekcjonowane po 100 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści konfekcjonowane po 100 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości wymaganej przez Zamawiającego.

**Pytanie nr 8 – Dotyczy zadania nr 4 – środki dezynfekcyjne do urządzenia Nocospray oraz zestawy ochrony biologicznej**

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:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie nr 9 – dotyczy zadania nr 4 – środki dezynfekcyjne do urządzenia Nocospray oraz zestawy ochrony biologicznej**

Czy Zamawiający dopuści indywidualny pakiet ochrony biologicznej nie będący wyrobem medycznym, posiadający deklarację zgodności CE, dokumenty dopuszczające do obrotu na poszczególne elementy wchodzące w jego skład?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

**Pytanie nr 10 Dotyczy zapisów SIWZ:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:** Zgodnie z siwz.

**Pytanie nr 11 Dotyczy Zadania 7**

1. Czy w poz. 8 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na torebki typu TYVEK w rozmiarze 20/42 zamiast 25/42?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w produkt.

2. Czy w poz. 11 oraz 12 Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący.

**Pytanie nr 12 Dotyczy Zadania 8**

1. Czy w poz. 2 Zamawiający wymaga, aby testy miały formę jednorazowej ampułki ze szczepem *Geobacillus stearothermophilus* o populacji 10<sup>6</sup> z końcowym odczytem 24 godziny? Taka populacja jest bardziej wrażliwa na przyrost nawet niewielkiej liczby mikroorganizmów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w produkt nie wymaga.

2. Czy w poz. 3 Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący.

3. Czy w poz. 4 i 5 Zamawiający wymaga, aby test klasy VI był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący.

4. Czy w poz. 4 oraz 5 zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie norm potwierdzających klasę testów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie norm potwierdzających klasę testów.

5. Czy w celu ułatwienia interpretacji wyniku Zamawiający wymaga, aby na teście emulacyjnym w poz. 4 oraz 5 umieszczone były informacje w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby na teście emulacyjnym w poz. 4 oraz 5 umieszczone były informacje w języku polskim.

6. Czy w poz. 7 Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na test kontroli mycia pakowany po 100 szt. w opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na test kontroli mycia pakowany po 100 szt. w opakowaniu jednostkowym.

**Pytanie nr 13 Dotyczy Zadania 7 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość opakowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk po odpowiednim przeliczeniu.

Pozostała treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Z-ca DYREKTORA  
ds. EKONOMICZNYCH I TECHNICZNYCH...  
105. KRESOWEGO SZPI...  
Samodzielnego Państwowego Zakładu Opieki Zdrowotnej

Andrzej Soltkiewicz