



Proszowice, dnia 13.12.2024 r.

**Uczestnicy
postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1
ustawy Pzp, pn. „Dostawa do magazynu Apteki Szpitalnej środków do dezynfekcji.”
Oznaczenie sprawy: 35/ZP/2024**

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Proszowicach, ul. Kopernika 13, 32-100 Proszowice, przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1

„Pakiet 1 pozycja 2

Czy preparaty oferowane w poz. 1 i 2 mają być w pełni kompatybilne ze sobą (pochodzące od jednego producenta), w celu zapewnienia lepszego, synergistycznego działania obu produktów.”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 2

„Pakiet 1 pozycja 1 i 2

Czy preparat myjący oferowany w poz. 2 ma być zabarwiony w celu odróżnienia od preparatu dezynfekcyjnego.”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 3

„Pakiet 1 pozycja 6

Czy w poz. 6 nie zaszła omyłka w określeniu ilości pompek do produktu z poz. 5. Zamawiający określił zapotrzebowanie na preparat 40szt a ilość pompek do tego preparatu na 50 szt.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że nie zaszła pomyłka, zgodnie SWZ.

Pytanie 4

„Pakiet 2 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym i 2% glukonianem chlorheksydyny, o wymiarze rozłożony 162mm x 150mm. Przeznaczone do dezynfekcji produktów medycznych (porty do iniekcji, łączniki luer przy cewnikach) Spektrum działania B (EN 13727) i F (C. albicans EN 13624) w 15 sek. B i F (C.albicans) wg EN 16615 – 60 sek, V (Vaccinia EN 14476) 30 sek.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

„Pakiet 2 pozycja 3



SZPITAL W PROSZOWICACH

W związku z wycofaniem z obrotu opakowań 5L, preparatu o parametrach spełniających opis jak w poz. 3 prosimy o dopuszczenie opakowań 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (zamiast 10 op. po 5l byłoby 50 op. po 1L)”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 6

„Pakiet 3 pozycja 2

Czy oferowany w pakiecie 3 w poz. 2 preparat dezynfekcyjny będzie stosowany w myjniach endoskopowych Choyang (CYW)? Jeśli tak, to czy ma posiadać rekomendację producenta tych myjni lub autoryzowanego serwisu potwierdzająca kompatybilność z tymi myjkami.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

„Pakiet 3 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania płynnego, enzymatycznego zawierającego co najmniej 3 enzymy (proteaza-lipaza-amylaza) preparatu do manualnego i maszynowego mycia endoskopów, do stosowania w stężeniu od 0,2%- 0,5 % działanie myjące do 5 min. pH neutralne 7-9,5. Możliwość przygotowania roztworu w ciepłej lub zimnej wodzie wodociągowej. Zawierający substancje chroniące przed korozją, możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Preparat kompatybilny z poz. 2, pochodzący od jednego producenta.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

„Pakiet 3 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia po aktywacji preparatu do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych na poziomie sporobójczym, substancja aktywna - kwas nadoctowy, wysoki poziom dezynfekcji na B,Tbc, F, V (Polio, Adeno, Noro), S (EN 17126 Bacillus subtilis) w czasie do 5 minut. Preparat usuwający biofilm bakteryjny i pozostałości organiczne, brak zjawiska koagulacji białka, Wymagane badania potwierdzające deklarowaną przez producenta skuteczność preparatu zgodnie z obowiązującymi normami zawartymi w PN EN 14885. Preparat wykazujący aktywność bójczą do 14 dni. Preparat kompatybilny z poz. 1, pochodzący od jednego. Możliwość kontroli skuteczności preparatu paskami testowymi. Wyrób medyczny, paski testowe w zestawie z preparatem op. 25 szt.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

„Pakiet 3 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania pasków testowych konfekcjonowanych w op. 25 szt. z przeliczeniem ilości.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



SZPITAL W PROSZOWICACH

Pytanie 10

„Pakiet 3 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania pasków testowych w zestawie z preparatem, tj. wliczenia pasków w cenę preparatu z poz. 2.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

„Pakiet 3 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania płynnego, enzymatycznego zawierającego co najmniej 4 enzymy (proteaza-lipaza-amylaza, celulaza) preparat do manualnego i maszynowego mycia endoskopów, do stosowania w stężeniu od 0,3% - 0,5 % działanie myjące do 5 min. pH 8-9 Możliwość przygotowania roztworu w cieplej lub zimnej wodzie wodociągowej. Zawierający substancje chroniące przed korozją, możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Preparat kompatybilny z poz. 2, pochodzący od jednego producenta.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

„Pakiet 3 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia po aktywacji i czasie, preparatu do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych na poziomie sporobójczym, substancja aktywna - kwas nadoctowy, wysoki poziom dezynfekcji na B,Tbc (M. terrae), F, V (Polio, Adeno Noro), S (cl. sporogenes, B. cereus B. subtilis) w czasie do 5 minut. Preparat usuwający biofilm bakteryjny i pozostałości organiczne, brak zjawiska koagulacji białka, Wymagane badania potwierdzające deklarowaną przez producenta skuteczność preparatu zgodnie z obowiązującymi normami zawartymi w PN EN 14885. Preparat wykazujący aktywność bójczą do 28 dni. Możliwość kontroli skuteczności preparatu paskami testowymi. Preparat kompatybilny z poz. 1, pochodzący od jednego producenta. Wyrób medyczny.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

„Pakiet 3 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania pasków testowych konfekcjonowanych w op. 14 szt. z przeliczeniem ilości.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

„Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania preparat zawierający kwas octowy w składzie.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



SZPITAL W PROSZOWICACH

Pytanie 15

„Pakiet 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania preparat sklasyfikowany jako niebezpieczny?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

„Pakiet 5 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaferowania chust do stosowania na sucho i mokro sklasyfikowanych jako wyrób medyczny.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

„Dotyczy pakietu nr 3

Czy zamawiający dopuści do oceny pięcioletni koncentrat do mycia narzędzi endoskopów oraz innych wyrobów medycznych w procesie manualnym i automatycznym. Zawierający w swoim składzie kompleks enzymów: proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza. Stężenie od 0,3% do 1% - czas kontaktu od 3 min. Spełniający pozostałe warunki SWZ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

„Dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny testy konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

„Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Oxivir Plus w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia powierzchni i sprzętów medycznych, na bazie nadtlenku wodoru, o spektrum biobójczym:

bakterie (EN 13727), grzyby w tym A.niger(EN 13624), wirusy - w tym Polio, Adeno (EN 14476): 3,5% - 15 min. (w. brudne), prątki (EN 14348): 3,5% - 30 min. (w. brudne); - 15 min. (w. czyste); spory - C. difficile (EN 13704 - w. czyste) - 15% - 10 min? Preparat ze względu na wysoką skuteczność mikrobójczą, wyjątkowe właściwości myjące, niskie pH oraz szeroką kompatybilność materiałową i bezpieczeństwo użycia, jest również idealny do inaktywacji zanieczyszczeń organicznych i usuwania biofilmu. Preparat posiada certyfikat WoolSafe co oznacza, że produkt można nanosić także na tapicerkę czy wykładziny. Zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



SZPITAL W PROSZOWICACH

Pytanie 20

„Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 5l zamiast 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

„Dotyczy pakietu nr 5

Poz. 4- Czy zamawiający dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki jednorazowe na bazie nadtlenu opartego na technologii AHP oraz alkoholu benzylowym. Skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: bakterie (EN13727, EN16615), prątki (EN 14348), drożdżaki (EN16615, EN13624, EN13697), wirusy: Polio, Adeno, Noro (EN14476), spory C. difficile (EN13704). Czas ekspozycji do 1 minuty, prątki do 10 minut, C. difficile do 3 minut. zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie w tubie ze szczelnym zamknięciem, ilość 80 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, rozmiar 20x30 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

„Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie czy w pakiecie nr 2 poz. 7 wymaga preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny i posiadającego badanie wg normy EN 17126 w warunkach czystych?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Zamawiający informuje, że nie przewiduje wezwania do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych określonych w części XXV pkt 1. pktt 5),6),7),8), co sprecyzował w ogłoszeniu o zamówieniu.

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 16.12.2024 r.