

Nr sprawy: SP ZOZ ZSM/ZP/58.3/2019

Chorzów, dnia 10.12.2019 r.

### **Szanowni Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej nieprzekraczającej w złotych równowartość kwoty 221 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Dostawa środków dezynfekcyjnych” SP ZOZ ZSM/ZP/58/2019.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

#### **Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr 12 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapis SIWZ wykazującego działanie wobec B (łącznie z MRSA) zgodnie z EN 13727(warunki brudne) i EN 16615 , F zgodnie z EN 13624 (warunki brudne) i EN 16615, Prątki (M. Terre i M. Avium) zgodnie z EN 14348 (warunki brudne), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, ROTA, NORO) zgodnie z EN 14476 (warunki brudne) w czasie do 60 sekund.

***Odpowiedz nr 1: Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej w treści: SIWZ).***

#### **Pytanie nr 2 dotyczy pakietu nr 12 poz.5**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji zewnętrznych części centralnych i obwodowych cewników dożylnych w postaci 2% roztworu chlorheksydydny w 70% alkoholu etylowym o przedłużonym działaniu (zgodnie z zaleceniami CDC). wyrób medyczny klasy II

***Odpowiedz nr 2: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

#### **Pytanie nr 3 dotyczy pakietu nr 9 poz. 8**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

***Odpowiedz nr 3: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

#### **Pytanie nr 4 dotyczy pakietu nr 9 poz. 10 i 11**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci żelu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk, niewysuszający i niealergizujący. Oparty o etanol w stężeniu od 72 % alkoholu etylowego z dodatkiem substancji pielęgnujących aloes, pantenol, glicerynę. preparat o obniżonej lepkości. Preparat nie zawiera pochodnych fenolowych, jodu oraz jego związków. Opakowanie 500ml nadające się do dozowników typu Dermados. Wykazujący pełne spektrum mikrobójcze wobec B(w tym MRSA i VRE), F (candia i aspergillus), Tbc (EN 14348) - 15 s. HIV ,HBV,HCV, Rota, Noro, Polio, Adeno - 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk - 30s. Chirurgiczna dezynfekcja - do 90 s.

***Odpowiedz nr 4: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający modyfikuje zapisy w pakiecie 9 poz. 10 i 11 oraz w pakiecie 11 poz. 3, kolumna 3 (Zakres działania) zgodnie z informacją poniżej:***

„Higieniczna dezynfekcja rąk - 30s. Chirurgiczna dezynfekcja - do 90-s: **2X1,5 MIN LUB 3 MIN**, Tbc (EN 14348) - 15 s. HIV ,HBV,HCV - 30 sekund. Norowirus oraz Rotawirus zgodnie z EN 14476 w czasie do 15s”

**Pytanie nr 5 dotyczy pakietu nr 10 poz. 12, 13, 14 i 15**

Czy zamawiający wyłączy z pakietu 10 pozycję 12, 13, 14 i 15? Wyłączenie tych pozycji jako osobnego pakietu lub osobnych pakietów (każda pozycja w osobnym pakiecie), spowoduje zwiększenie konkurencyjności i możliwość przystąpienia większej ilości oferentów, co z kolei może przełożyć się na korzystniejszą ofertę dla Zamawiającego.

***Odpowiedz nr 5: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający modyfikuje zapisy w pakiecie 10 poz. 15 kolumna 2 (Charakterystyka produktu) zgodnie z informacją poniżej:***

„Roztwór ponadtlenkowy zawierający w swoim składzie kwas podchlorawy i podchloryn sodu w stężeniach rzędu 460 **60 ppm**. Wykazujący działanie przeciwdrobnoustrojowe, przeciwzapalne o neutralnym pH do płukania, nawilżania ran ostrych, przewlekłych. Preparat w postaci w hydrożelu. O obojętnym odczynie pH”

**Pytanie nr 6 dotyczy pakietu nr 10 poz. 12**

Czy zamawiający dopuści roztwór ponadtlenkowy zawierający w swoim składzie kwas podchlorawy i podchloryn sodu w stężeniach rzędu 50 ppm, wykazujący działanie przeciwdrobnoustrojowe, przeciwzapalne o neutralnym pH, do płukania, nawilżania ran ostrych i przewlekłych. O obojętnym odczynie pH/Bakterie Gram + i Gram -, MRSA, VRE, V, HIV, F. Roztwór spełnia obecnie obowiązujące normy i posiada niezmiennie spektrum przez cały okres ważności. Opakowanie 500 ml.

***Odpowiedz nr 6: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 7 dotyczy pakietu nr 10 poz. 13**

Czy zamawiający dopuści roztwór ponadtlenkowy zawierający w swoim składzie kwas podchlorawy i podchloryn sodu w stężeniach rzędu 50ppm. Wykazujący działanie przeciwdrobnoustrojowe, przeciwzapalne o neutralnym pH do płukania, nawilżania ran ostrych i przewlekłych. O obojętnym odczynie pH//Bakterie (Gram +), (Gram -), MRSA, VRE,V (HIV), F. Roztwór spełnia obecnie obowiązujące normy i posiada niezmiennie spektrum przez cały okres ważności. Opakowanie 1000 ml.

***Odpowiedz nr 7: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 8 dotyczy pakietu nr 10 poz. 14**

Czy zamawiający dopuści roztwór ponadtlenkowy zawierający w swoim składzie kwas podchlorawy i podchloryn sodu w stężeniach rzędu 50 ppm. Wykazujący działanie przeciwdrobnoustrojowe, przeciwzapalne o neutralnym pH do płukania, nawilżania ran ostrych i przewlekłych. O obojętnym odczynie pH//Bakterie (Gram +), (Gram -), MRSA, VRE,V (HIV), F. Roztwór spełnia obecnie obowiązujące normy i posiada niezmiennie spektrum przez cały okres ważności. Opakowanie 250 ml z atomizerem.

***Odpowiedz nr 8: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 9 dotyczy pakietu nr 10 poz. 15**

Czy zamawiający w dopuści roztwór ponadtlenkowy zawierający w swoim składzie kwas podchlorawy i podchloryn sodu w stężeniach rzędu 40ppm. Wykazujący działanie przeciwdrobnoustrojowe, przeciwzapalne o neutralnym pH do płukania, nawilżania ran ostrych i przewlekłych. Preparat w postaci hydrożelu obojętnym odczynie pH//Bakterie (Gram +), (Gram -), MRSA, VRE, V (HIV), F. Roztwór spełnia obecnie obowiązujące normy i posiada niezmiennie spektrum przez cały okres ważności. Opakowanie 250 ml.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

***Odpowiedz nr 9: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 10 dotyczy pakietu 4 poz. 16**

Czy zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: B EN 13697, V (Rota Vacinnia) – 0,25%, Tbc EN 14348 – 0,5%; F EN 13697 (C.abicans, A.Brasiliensis)-1% w czasie do 15 minut w opakowaniach 1 L z dołączonym dozownikiem?

***Odpowiedz nr 10: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.***

**Pytanie 11 dotyczy pakietu 4 poz. 18**

Czy zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: B EN 13697, V (Rota Vacinnia) – 0,25%, Tbc EN 14348 – 0,5%; F EN 13697 (C.abicans, A.Brasiliensis)-1% w czasie do 15 minut w opakowaniach 1 L z dołączonym dozownikiem?

***Odpowiedz nr 11 : Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.***

**Pytanie 12 dotyczy pakietu 4 poz. 19**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, gdzie chirurgiczna dezynfekcja rąk wynosi: 2 x 3ml / 2x 90s., spełniający pozostałe SIWZ?

***Odpowiedz nr 12 : Zamawiający wyraża zgodę zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.***

**Pytanie 13 dotyczy pakietu 12 poz. 14**

Czy zamawiający dopuści chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie jest wymagana szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, z możliwością użycia do dezynfekcji głowic sond USG, wykazujące doskonałe właściwości myjące oraz kompatybilność materiałową. 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4 g Propan-2-olu, 12,6 g Etanolu (94 % w/w). Spektrum działania: bakteriobójcze, bójcze wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójcze oraz wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota w czasie do 5 minut, z możliwością rozszerzenia skuteczności o wirus adeno przy wydłużeniu czasu działania. Produkt jest skuteczny zgodnie z EN 16615 w czasie 1 minuty (w warunkach niskiego obciążenia), przebadany dermatologicznie a ponadto nie zawiera barwników i substancji zapachowych.

Wyrób medyczny w opakowaniach po 100 szt. chusteczek typu flow-pack.

***Odpowiedz nr 13: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 14 dotyczy pakietu 4 poz.23**

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: B (łącznie z Tbc), F (drożdżakobójczo), V(HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno) – 30s., Polio-60s, spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

***Odpowiedz nr 14: Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.***

**Pytanie 15 dotyczy pakietu 5**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 wymaga, aby zaoferowany płyn spełniał wymóg przeprowadzenia tzw. badań typu posiadanej przez Zamawiającego myjni łącznie z zaoferowanymi środkami chemicznymi, pracującymi w kontrolowanym procesie (podstawa prawna: Rozporządzeni Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych DZ. U. nr. 16 poz. 74), co w przypadku automatycznych urządzeń do mycia i dezynfekcji endoskopów równoznaczne jest ze spełnieniem europejskich norm zharmonizowanych EN ISO 15883 – 1 i 15883 – 4?

W przypadku przeprowadzenia badań typu, podmiot odpowiedzialny – Oferent, przejmuje pełną odpowiedzialności za efektywność i bezpieczeństwo procesu mycia i dezynfekcji, oraz za wszelkie szkody związane z uszkodzeniami sprzętu, niebezpieczeństwem stosowania dla personelu i pacjentów.

***Odpowiedz nr 15: Zamawiający w pakiecie 5 wymaga, aby zaoferowane płyny spełniały wymóg przeprowadzenia tzw. badań typu posiadanej przez Zamawiającego myjni łącznie z zaoferowanymi środkami chemicznymi, pracującymi w kontrolowanym procesie (podstawa prawna: Rozporządzeni Ministra Zdrowia z dn. 12 stycznia 2011 w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych DZ. U. nr. 16 poz. 74), co w przypadku automatycznych urządzeń do mycia i dezynfekcji endoskopów równoznaczne jest ze spełnieniem europejskich norm zharmonizowanych EN ISO 15883 – 1 i 15883 – 4***

**Pytanie 16 dotyczy pakietu 2**

Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 1 Zamawiający popełnił omyłkę i zamiast „kwas lekowy” powinno być „kwas mlekowy”?

***Odpowiedz nr 16: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w pakiecie nr 2 poz. 1, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.***

**Pytanie 17 dotyczy pakietu 2**

Czy Zamawiający w poz. 19 dopuści chusteczki, które posiadają badania wg EN 16777 wobec Adeno i Noro? Oferowane chusteczki wykazują działanie wirusobójcze wobec Polio wg EN 14476 oraz spełniają wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego.

***000 Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 18 dotyczy pakietu 12**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści gotowy do użycia preparat sporobójczy na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP z dodatkiem alkoholu benzylowego w formie piany przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów; możliwość zastosowania środka do dezaktywacji plam moczu; skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych potwierdzona badaniami wg Norm Europejskich: bakterie (EN 13727, EN 16615), prątki (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624, EN 13697), wirusy Polio, Adeno, Noro (EN 14476), spory C. difficile (EN 13704); czas ekspozycji do 1 minuty, prątki do 10 minut, C difficile do 3 minut; zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny; dodatkowa skuteczność biobójcza w warunkach brudnych przeciwko: C. difficile R027 wg prEN 17126 (5 min.), B. subtilis wg EN 13704 (30 min.), A. brasiliensis wg EN 13624 (6 min.); opakowanie 750 ml z końcówką spieniącą?

***Odpowiedz nr 18: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 19 dotyczy pakietu 12**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści gotowy do użycia preparat alkoholowy do małych i trudnodostępnych powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) na bazie etanolu z dodatkiem propan-2 olu, skuteczny w czasie nie dłuższym niż 1 minuta wobec: bakterii, grzybów, wirusów (w tym Polio, Adeno Noro), prątków (M.terrae, M.avium), skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru medycznego, dodatkowo przebadany wg pr EN 16777 (Polio i Adeno); skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru medycznego; opakowanie 750 ml zaopatrzone w końcówkę spryskującą; zarejestrowany jako produkt biobójczy?

***Odpowiedz nr 19: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 20 dotyczy pakietu 12**

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści polipropylenowe chusteczki jednorazowe nasączone sporobójczym preparatem na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP z dodatkiem alkoholu benzylowego. Przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów. Możliwość zastosowania środka

do dezaktywacji plam moczu; skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: bakterie (EN 13727 EN 16615), prątki (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624, EN 13697), wirusy: Polio, Adeno Noro (EN 14476), spory C. difficile (EN 13704), czas ekspozycji do 1 minuty, prątki do 10 minut, C. difficile do 3 minut; chusteczki w plastikowej tubie, łatwe do wyciągania. Opakowanie ze szczelnym zamknięciem. Ilość: 80 sztuk w opakowaniu, rozmiar 20 x 30 cm?

***Odpowiedz nr 20: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 21 dotyczy pakietu 12**

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści chusteczki do delikatnych powierzchni, w tym do głowic USG, zawierające w swoim składzie śladową dopuszczalną ilość alkoholu etylowego i izopropylowego, w rozmiarze 18x20 cm – opakowanie flow-pack, w opakowaniu po 100 szt., wykazujące działanie wobec B-EN 13727, F-EN 13697, V-EN 14476 (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1, Polyoma) w czasie 5 min.?

***Odpowiedz nr 12: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 22 dotyczy pakietu 12 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie jednego alkoholu etylowego?

***Odpowiedz nr 22: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 23 dotyczy pakietu 13 poz. 6 i 7**

Czy Zamawiający dopuści preparat o aktywności nieużywanego roztworu roboczego przez 7 dni, o skuteczności bójczej w 0,5% wobec B, Tbc, F (C. albicans) i V (HIV, HBV, HCV, Herpe, Vaccinia i wirus grypy) w czasie 5 min.?

***Odpowiedz nr 23: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 24 dotyczy pakietu 16 poz.1**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat z zawartością QAV, które wspomaga właściwości myjące, wykazujący działanie bójcze wg 14885 wobec B, Tbc, F, V (w tym Polio i Adeno), S (Bacillus Subtilis, Clostridium difficile, Clostridium Perfringens, Bacillus Cereus) w czasie do 15 min., konfekcjonowany w opakowania 1 kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

***Odpowiedz nr 24: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 25 dotyczy pakietu 16 poz.2**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści polipropylenowe chusteczki jednorazowe nasączone sporobójczym preparatem na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP z dodatkiem alkoholu benzyłowego. Przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów. Możliwość zastosowania środka do dezaktywacji plam moczu; skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: bakterie (EN 13727 EN 16615), prątki (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624, EN 13697), wirusy: Polio, Adeno Noro (EN 14476), spory C. difficile (EN 13704), czas ekspozycji do 1 minuty, prątki do 10 minut, C. difficile do 3 minut; chusteczki w plastikowej tubie, łatwe do wyciągania. Opakowanie ze szczelnym zamknięciem. Ilość: 80 sztuk w opakowaniu, rozmiar 20 x 30 cm?

***Odpowiedz nr 25: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.***

**Pytanie 26 dotyczy pakietu 3 poz.2:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w opakowaniu 400 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 3 op., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Zgodnie z naszą wiedzą nie ma na rynku preparatu opisanego w w/w pozycji, którego pojemność wynosiłaby 300 ml.

**Odpowiedz nr 26: Zamawiający dopuszcza do zaoferowania w w/w pozycji preparat w opakowaniu 400 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 3 op., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ, zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.**

Z poważaniem,

Z-CARD DOKTORA  
d/s administracyjnych  
Arkadiusz Jakubczyk

Otrzymali:

- 1) <http://www.zsm.com.pl>
- 2) a/a