



„PACJENT JEST DLA NAS NAJWAŻNIEJSZY”

ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn

tel. (0-89) 751 25 02, fax: (0-89) 751 37 97, e-mail: sekretariat@szpital-ketrzyn.pl

Krajowy Rejestr Sądowy 499, Księga Rejestrowa 000000015349, NIP 742-183-60-30, REGON 510929362

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax. 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

Kętrzyn, dnia 30.08.2022 r.

Strona internetowa/ Wykonawcy

Nr sprawy: 28/PP/2022

Wyjaśnienia nr 1

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania pt. „Dostawa środków dezynfekcyjnych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” znak postępowania 28/PP/2022, prowadzonego z wyłączeniem ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych, tj. o wartości szacunkowej nie przekraczającej kwoty 130 000 tys. zł. Zamawiający udziela wyjaśnień o następującej treści i **przedłuża termin składania ofert do dnia 02.09.2022 r. do godziny 10:00:**

Pytanie nr 1:

Pakiet 4 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie gazika złożonego dwukrotnie i wykonanego z 8 warstw.

Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź nr 1.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 dopuści:

wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź nr 2.

Zamawiający dopuszcza wyrób medyczny klasy I w Pakiecie nr 4.

Pytanie nr 3:

Dotyczy umowy

Prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 8 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

/mn. o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 8 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 8 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

Odpowiedź nr 3.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4:

Dot. projektu umowy §2 ust. 11 c)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §2 ust. 11 c) w sposób następujący :
„w przypadku braku możliwości dostawy w terminach określonych w Umowie Zamawiający ma prawo dokonania zakupu interwencyjnego u innego dostawcy. Wykonawcy zwróci Zamawiającemu różnicę powstałą pomiędzy ceną wynikającą z Umowy a ceną u innego Dostawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odpowiedź nr 4.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5:

Dot. projektu umowy §7 ust. 1 a)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §7 ust. 1 a) w sposób następujący :
„za każdy dzień zwłoki w dostawie Produktów w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 1,5% wartości brutto niedostarczonych w terminie Produktów (wartości zamówienia).”

Odpowiedź nr 5.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. nr 1 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml?

Odpowiedź nr 6.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. nr 2 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x1,5ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Konfekcjonowany w opakowanie 1L -system zamknięty?

Odpowiedź nr 7.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. nr 3 dopuści mydło w postaci pianki do higienicznego mycia rąk . Nie zawierająca mydła. Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie. Zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone. Konfekcjonowany w opakowanie 1L w systemie zamkniętym?

Odpowiedź nr 8.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. nr 4 dopuści emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml?

Odpowiedź nr 9.

Zmawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. nr 5 i 7 dopuści dozownik w systemie zamkniętym, hermetyczny - bez dostępu powietrza. Wykonany z tworzywa ABS i PP o dużej odporności na alkohol. Worki wyposażone w jednorazowe pompki zapobiegające zakażeniom krzyżowym. Dozownik o wymiarach: szerokość 133 mm, wysokość 270 mm, głębokość 115 mm

Odpowiedź nr 10.

Zmawiający wymaga zgodnie z zapytaniem ofertowym, Szpital Powiatowy w Kętrzynie posiada opisany system dozowania i wymiana generowałaby dodatkowe koszty.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. nr 6 dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml?

Odpowiedź nr 11.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz. nr 1 dopuści emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Konfekcjonowany w opakowanie 500ml?

Odpowiedź nr 12.

Zamawiający wymaga zgodnie z zapytaniem ofertowym.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 9 poz. nr 1 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodiol), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecylodimetyloamoni. Spektrum i czas działania: B (MRSA, P. aeruginosa), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Rota 1% w 15 min., Noro 4% w 15min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny klasy IIa. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

Odpowiedź nr 13.

Zamawiający wymaga minimalnej, opisanej bójczości preparatu.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz. nr 1 dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bóje potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, SARS-Cov-2, Ebola, BVDV), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Konfekcjonowany w opakowanie 1L?

Odpowiedź nr 14.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz. nr 2 dopuści preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Konfekcjonowany w opakowanie 1L?

Odpowiedź nr 15.

Zamawiający wymaga zgodnie z zapytaniem ofertowym, docelowo ma służyć także do powierzchni.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. nr 1 dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: amina, czwartorzędowy związek amonowy. Rozmiar 13 x 20 cm, 23 g/m². Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Konfekcjonowane w opakowanie po 100 szt. puszka, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź nr 16.

Zamawiający wymaga zgodnie z zapytaniem ofertowym.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz. nr 1 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Konfekcjonowany w opakowanie 5L?

Odpowiedź nr 17.

Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań z zapytania ofertowego.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 poz. nr 1 dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestetycznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji.

Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile, B. subtilis . Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowany w opakowanie 1kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź nr 18.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 15 poz. nr 1 i 2 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Konfekcjonowany w opakowanie 1L?

Odpowiedź nr 19.

Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z zapytaniem ofertowym.

Pytanie nr 20:

Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź nr 20.

Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor).

Pytanie nr 21:

Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji. Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź nr 21.

Zamawiający wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray.

Pytanie nr 22:

Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź nr 22.

Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S.

Pytanie nr 23:

Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź nr 23.

Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka.

Pytanie nr 24:

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści preparat sporobójczy do dezynfekcji powierzchni o czasie działania 15 min., posiadający w miejsce opinii IMiDz oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu do inkubatorów, głowic USG oraz na oddziałach położniczych i noworodkowych? Dozowanie 1 doza na 1 litr wody.

Odpowiedź nr 24.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25:

Dotyczy Pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy, skuteczny wobec bakterii, grzybów drożdżopodobnych, prątków i wirusów, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź nr 25.

Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga opisanej minimalnej bójczości preparatu.

Pytanie nr 26:

Dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji wyrobów medycznych, na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, bez zawartości aldehydu i fosforanów, działający wobec B, Tbc (mykobakterie), V (HBV, HCV, HIV, H1N1, HSV, RSV, Adeno, Rota, Polio, Noro), F (C. albicans), S w czasie 5 min.; prątki gruźlicy w 10 min.; przebadany zgodnie z normą EN 16615 (bakterie i drożdże) w czasie 1 min., w rozmiarze 20x30cm, w opakowaniu typu tuba po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, zaokrąglając do pełnych opakowań w górę? Wyrób medyczny klasy IIa oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź nr 26.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27:

Dotyczy pakietu 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki stosowane w Państwa placówce Medi wipes DM, przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, zawierający w swoim składzie śladową dopuszczalną ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź nr 27.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 28:

Dotyczy Pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści chusteczki spełniające wymagania opisu przedmiotu zamówienia, na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii?

Odpowiedź nr 28.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 29:

Dotyczy Pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, który wykazuje działanie wobec wirusów HIV, HBV, HCV, Herpes i Vaccinia, spełniający wszystkie pozostałe wymagania?

Odpowiedź nr 29.

Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga opisanej minimalnej bójczości preparatu.

Pytanie nr 30:

Dotyczy Pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści preparat jednodniowy, skuteczny wobec B, Tbc, F, V, S w 15 min. czasie działania?

Odpowiedź nr 30.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pytanie nr 31:

Dotyczy Pakietu nr 17

1. Czy Zamawiający dopuści preparat wykazujący działanie wobec Clostridium Difficile w stężeniu 10 000 ppm?
2. Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany preparat wykazywał dodatkowe działanie przeciwko Salmonella enterica, Listeria monocytogenes?

Odpowiedź nr 31.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 32:

Dotyczy Pakietu nr 21

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat, posiadający oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu do inkubatorów, głowic USG oraz na oddziałach położniczych i noworodkowych w miejsce wymaganej opinii klinicznej?

Odpowiedź nr 32.

Zamawiający pozostaje przy zapisach z Zapytania ofertowego, preparat wykorzystywany jest również do wstępnego zwilżania narzędzi chirurgicznych.

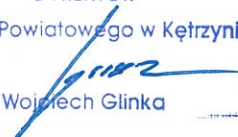
Pytanie nr 33:

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści preparat posiadający pozytywną opinie producenta o stosowaniu na oddziałach dziecięcych w miejsce pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka, a spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź nr 33.

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

Wojciech Glinka

.....
Z poważaniem

