Żary, dnia 2 listopada 2022 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-46/2022

WYJAŚNIENIA

TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę środków do dezynfekcji i kontrastów na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. w Żarach.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych ( t.j. Dz.U. z 2022 roku poz. 1710 ze zm. ) w związku otrzymanym wnioskiem Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia do ww. postępowania, Zamawiający wyjaśnia:

 **Pakiet 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierającą mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, ph ok. 5,0 w 20 °C .Kosmetyk opakowanie 500 ml.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

**Pakiet 10**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenku wodoru. Produkt w postaci płynu z aktywatorem, gotowy do wielokrotnego użycia przez okres 7 dni od daty aktywacji, walidowany za pomocą pasków testowych, skuteczny wobec B (przebadany zgodnie z EN 14561), Tbc (Mycobacterium terrae i Mycobecterium Avium (przebadany zgodnie z EN 14563), F (przebadany zgodnie z EN 14562), V (Polio i Adeno -przebadany zgodnie z EN), S (przebadany zgodnie z EN 13704) w czasie do 5 minut. Opakowania handlowe stanowi dwa kanistry z substancją bazową (każda po 4940g), dwie buteleczki z aktywatorem (każda po 60g) oraz jedno opakowanie pasków kontrolnych (15 szt. pasków). Wyrób medyczny

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody

**Dotyczy zadania nr 11:**

1. Czy zamawiający dopuści do postępowania zad. 11 poz. 3 równoważny preparat: Płynny, alkaliczny środek do mycia w myjniach dezynfektorach, skutecznie usuwający pozostałości organiczne typu zaschnięta i denaturowana krew? Umożliwiający mycie maszynowe narzędzi i sprzętu medycznego, także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych w stężeniu od 1 do 10ml/l w temp. do 60°C - dozowanie standardowe **2ml/l** – które pozwoli użytkownikowi na ponad 2 razy mniejsze zużycie, tj. z 72 kanistrów 5L na 32 kanistry 5L przy stosowaniu 2ml/l; ponadto zastosowanie oferowanego preparatu nie wymaga użycia środka płuczącego, ani neutralizującego. Oferowany preparat spełnia wymagania Instytutu Robeta Kocha w zakresie minimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creuztfeldta Jacoba, oraz redukowania biofilmów, potwierdzony badaniami zgodnymi z ISO/TS 15883-5:2005. Produkt słabopieniący, pozwalający na dozowanie środka bezpośrednio po zakończeniu napełniania wodą w fazie mycia (woda zimna). Cechujący się wysoką efektywnością w usuwaniu matowych przebarwień, nadający połysk narzędziom. Niewymagający neutralizacji, oraz użycia środka płuczącego, pH 10,5-10,7. Posiadający w swoim składzie: 5–15% fosfoniany, <5% niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, enzymy. Dodatkowo zawierający w zakresie 1-<10% 1-aminopropan-2-ol; trioctan trisodowy (2-hydroksyetylo)etylenodiaminy, propano-1,2-diol. Prosimy o informację czy zamawiający pozwoli wycenić w poz. 3 - 32 kanistry poj. 5L (stężenie 2ml/l) i pozwoli nie wyceniać poz. 2 w przypadku zaoferowania w poz. 3 preparatu, który nie wymaga środka płuczącego ani neutralizującego?

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

1. Czy zamawiający dopuści do postępowania w zad. 11 poz. 1 równoważny preparat: Płynny, słabo pieniący, neutralny środek dezynfekcyjny o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym (Palyoma) i prątkobójczym na bazie aldehydu glutarowego (10,5g/100g) ; szczególnie dobrze dezynfekuje przedmioty z wrażliwych materiałów. Nie zawiera aldehydu mrówkowego oraz czwarto-rzędowych związków amoniowych. Stężenie 1%, czas działania 5 min w temp 55⁰C. Zgodny z normą EN 15885.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

1. Czy zamawiający wymaga w zadaniu 11: Wykonania analizy poprawności procesu mycia i dezynfekcji zgodnie z zapisami wskazanymi przez normę PN-EN ISO 15883-1:2010 oraz PN-EN ISO 15883-2:2010. Zamawiający wymaga by  w  zakres badań znalazły się: Badanie dozowania środków chemicznych, badanie skuteczności czyszczenia testem białkowym, badanie termometryczne min. 1 czujnikiem, badanie pozostałości chemii procesowej.

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga

1. Czy zamawiający wymaga kalibracji myjni przy podłączeniu oferowanych środków chemii procesowej?

Wyjaśnienie

Zamawiający wymaga

Prezes Zarządu

/-/ Jolanta Dankiewicz