Kołobrzeg, dnia 29.09.2017 r.

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę środków dezynfekcyjnych Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu**

Do dnia 28.09.2017 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji w myjkach ultradźwiękowych oraz ręcznego mycia z dezynfekcją narzędzi, w tym endoskopów wraz z osprzętem, konfekcjonowanego w op. 5kg, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, przebadanego w akredytowanym laboratorium zgodnie z normami europejskimi: działanie bakteriobójcze (PN-EN 13727+A1:2013-12
i PN-EN 14561:2007), grzybobójcze ( PN-EN 13624:2013-11 i PN-EN 14562:2006 ), prątkobójcze (PN-EN 14348:2005 i PN-EN 14563:2009), wirusobójcze (PN-EN 14476:2013), sporobójcze (EN 13704:2002), spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Preparaty obecne na rynku, przebadane zgodnie z normami europejskimi posiadają badania wykonane wg norm z rożnych roczników. Badania te mimo że nie zostały wykonane wg ostatnio zaktualizowanych norm są nadal obowiązujące i nie straciły swojej ważności. Trudno znaleźć na rynku preparaty przebadane wg wszystkich wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia norm z konkretnych roczników i aktualizacji **.**

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia
i dezynfekcji w myjkach ultradźwiękowych oraz ręcznego mycia z dezynfekcją narzędzi, w tym endoskopów wraz z osprzętem, działanie bakteriobójcze (PN-EN 13727+A1:2013-12 i PN-EN 14561:2007), grzybobójcze ( PN-EN 13624:2013-11 i PN-EN 14562:2006 ), prątkobójcze (PN-EN 14348:2005 i PN-EN 14563:2009), wirusobójcze łącznie
z norowirusami (PN-EN 14476), sporobójcze (EN 13704:2002)** **lub metodyka PZH / z ich czasami ekspozycji.**

**Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania preparatu konfekcjonowanego po 5 kg.**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 1 – Prosimy o odstąpienie od wymogu „Preparat ma posiadać dopuszczającą opinię Olympusa producenta dezynfektorów używanych w szpitalu …”, ze względu na fakt, że jak sam opisał Zamawiający, wymagany **preparat ma być przeznaczony do mycia i dezynfekcji w myjkach ultradźwiękowych oraz ręcznego mycia z dezynfekcją narzędzi**, a nie do stosowania w dezynfektorach. Tego typu preparaty mają zastosowanie do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi medycznych/endoskopów, nie są przeznaczone do myjni-dezynfektorów.

Na rynku nie ma preparatów na bazie nadwęglanu sodu, w postaci proszku przeznaczonych do stosowania w myjniach-dezynfektorach.

**Odp.: Pytający dopuścił się przekłamania wpisując jedynie część zapisu, który w całości przytaczam „Preparat ma posiadać dopuszczającą opinię Olympusa producenta dezyfektorów używanych w szpitalu oraz jednego z producentów endoskopów /załączyć do oferty.**

 **By uwzględnić merytoryczną uwagę Pytającego, Zamawiający zmienia zapis punktu 16 na następujący** **„Preparat ma posiadać dopuszczającą opinię Olympusa jednego
z producentów endoskopów giętkich /załączyć do oferty”**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 1 – Czy Zamawiający wymagając preparatu skutecznego
w obecności krwi i substancji białkowych oczekuje preparatu przebadanego według norm europejskich w warunkach brudnych?

**Odp.: Wymagania jakie powinien spełniać preparat Zamawiający dokładnie opisał
w SIWZ.**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty próbki w postaci 1 op. handlowego o pojemności 1kg?

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 2- Czy Zamawiający wymagając potwierdzonej dokumentem kompatybilności z preparatem z poz. 1 ma na myśli oświadczenie producenta tych preparatów?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza oświadczenie producenta preparatów.**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 2 – Prosimy o zmianę przyznawanej ilości punktów za objętość opakowania jednostkowego. Z punktu widzenia użytkownika preparaty konfekcjonowane w op. 1L są zdecydowanie wygodniejsze w użyciu niż preparaty
w opakowaniach 2L, dlatego mniejsze pojemności preparatów powinny uzyskać więcej punktów w kryteriach jakości niż preparaty w większych pojemnościach.

**Odp.: Punktacja nie podlega modyfikacji.**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatukonfekcjonowanego w op. 1L, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odp.: Zapisy SIWZ nie wykluczają możliwości zaoferowania preparatu konfekcjonowanego w op. 1L.**

1. **Dotyczy Zadania nr 1:** Poz. 2 – Prosimy o zweryfikowanie zapotrzebowania określonego w litrach i opakowaniach. Podane ilości litrów nie zgadzają się z podanymi ilościami opakowań.

**Odp.: Nastąpiła pomyłka, zmodyfikowano tabelę.**

1. **Dotyczy Zadania nr 2:** Poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)?

**Odp.:**  **Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu posiadającego, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) [zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)], pod warunkiem spełnienia przez produkt wszystkich pozostałych wymagań SIWZ.**

1. **Dotyczy Zadania nr 2:** Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) Tbc (PN-EN 14348), V (PN-EN 14476), F (PN-EN 13624) - badania wykonane w akredytowanym laboratorium, na szczepach normatywnych, zgodnie
z aktualnymi normami europejskimi obowiązującymi w czasie wykonywania badań, zarejestrowanego jako produkt biobójczy – decyzja Prezesa URPLWMiPB, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk o pełnym spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) Tbc (PN-EN 14348), V / z noro wirusami (PN-EN 14476), F (PN-EN 13624) - spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.**

1. **Dotyczy Zadania nr 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej dezynfekcji rąk zawierającego substancje pielęgnujące skórę tj. Substancje nawilżające: 2-metylopropano -1,3-diol, Gliceryna; Emolienty: Glicerydy, Kwasy tłuszczowe i estry polietylenowe; Substancje ochronne: D-alfa-bisabolol - potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odp.:** **Zapisy SIWZ nie wykluczają możliwości zaoferowania preparatu zawierającego substancje pielęgnujące skórę tj. Substancje nawilżające: 2-metylopropano -1,3-diol, Gliceryna; Emolienty: Glicerydy, Kwasy tłuszczowe i estry polietylenowe; Substancje ochronne: D-alfa-bisabolol - spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.**

**Dotyczy Zadania nr 3:**

1. **Dotyczy Zadania nr 3:** Poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do częstego chirurgicznego mycia rąk spełniający wszystkie wymagania SIWZ posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) zgodnie z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)?

**Odp.: Zamawiający dopuści do oceny preparat do częstego chirurgicznego mycia rąk posiadający, w miejsce zgłoszenia do KSIoK, potwierdzenie notyfikacji danych
o kosmetyku w bazie Cosmetic Products Notification Portal (CPNP) [zgodnie
z wymogami art. 13, pkt 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. dotyczącego produktów kosmetycznych (Dz.U.L342 z 30 listopada 2009)] - spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.**

1. **Dotyczy Zadania nr 3:** Poz. 1 – Prosimy o wyjaśnienie, czy wielkość 2 letniego zamówienia to 142L preparatu (czyli 202,86 op. 0,7L), czy 144 op. 0,7L, co daje 100,80 L ? Podane ilości litrów nie zgadzają się z podanymi ilościami opakowań.

**Odp.: Nastąpiła pomyłka, zmodyfikowano tabelę.**

1. **Dotyczy Zadania nr 3:** Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do odkażania rąk w systemie Sterisol o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) ,Tbc (PN-EN 14348), V (PN-EN 14476), F (PN-EN 13624) - badania wykonane w akredytowanym laboratorium, na szczepach normatywnych, zgodnie
z aktualnymi normami europejskimi obowiązującymi w czasie wykonywania badań, zarejestrowanego jako produkt biobójczy – decyzja Prezesa URPLWMiPB, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do odkażania rąk
w systemie Sterisol o spektrum biobójczym w czasie max. 30 sek. na B (PN-EN 12791) ,Tbc (PN-EN 14348), V z norovirusami (PN-EN 14476), F (PN-EN 13624) zarejestrowanego jako produkt biobójczy – [decyzja Prezesa URPLWMiPBPoz.] -** **spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?**

1. **Dotyczy Zadania nr 3:** Poz.2 – Prosimy o wyjaśnienie, czy wielkość 2 letniego zamówienia to 420L preparatu (czyli 600 op. 0,7L), czy 360 op. 0,7L, co daje 252 L? Podane ilości litrów nie zgadzają się z podanymi ilościami opakowań.

**Odp.: Nastąpiła pomyłka, zmodyfikowano tabelę.**

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 3 ust. 3 umowy poprzez nadanie mu brzmienia: „Dniem zapłaty jest dzień, w którym nastąpi uznanie rachunku bankowego Wykonawcy”?

**Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.**

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 4 ust. 7 umowy poprzez nadanie mu brzmienia: „W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru o terminie ważności krótszym niż 6 miesięcy Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy”?

**Odp.: Nie, zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie nr 1 poz.2**

Wymaganie Zamawiającego dotyczące pochodzenia produktów do dezynfekcji
i mycia od tego samego producenta nie ma związku z realnym wykorzystaniem produktów. Pochodzenie od jednego producenta nie jest gwarancją braku niezgodności. Normy przewidziane do mycia i dezynfekcji narzędzi mówią o tym, że dezynfekuje się narzędzia umyte i wypłukane a więc tym bardziej argument
o pochodzeniu od jednego producenta jest bezzasadny. Kompatybilność preparatów nie zależy od pochodzenia od jednego producenta, ale od składu preparatu. Takie wymaganie Zamawiającego jest wyraźnym nadużyciem i wskazuje na manipulację przetargową.

W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 preparat spełniający wymagania SIWZ, ale nie pochodzący od tego samego producenta co preparat z pozycji 1, natomiast będący w pełni kompatybilny z tym preparatem?

**Odp.: Mając na uwadze realne wykorzystanie preparatów, ich wpływ na narzędzia oraz doświadczenie w tym względzie, Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.**

1. **Zadanie nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści preparat biobójczy zawierający w składzie alkohol etylowy (80,5%), propan-2-ol (8%), chlorek didecylodimetyloamonowy (0,375%), środki pielęgnujące (pantenol i gliceryna), o spektrum działania: B, V – PN-EN 14476 (Polio, Adeno) w czasie 1 minuty, Tbc - PN-EN 14348 (M.terrae, M.avium – EN 13727) w czasie 3 minut, F – PN-EN 1650 (Candida albicans, Aspergillus Niger) w czasie 5 minut, posiadający badania dla chirurgicznej dezynfekcji rąk wg EN 12791 (Faza 2 Etap 2)
w czasie 1,5 minuty oraz dla higienicznej dezynfekcji rąk wg EN 1500 (Faza 2 Etap 2)
w czasie 30 sekund?

Jednocześnie nadmieniam, że wymaganie dotyczące zawartości Wit.E i pantenolu oraz punktowane dwukrotnie wyżej, niż inne substancje pielęgnujące narusza art. 7 pkt. 1 Ustawy Pzp gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców oraz art. 29 ust. 2 Ustawy Pzp., który zawiera wyraźny zakaz dokonywania opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Ograniczanie opisu przedmiotu zamówienia do konkretnego produktu uniemożliwia Zamawiającemu uzyskanie korzystnej cenowo oferty.

**Odp.: Zamawiający wymaga preparatu o pełnym spektrum V – tzn Polio, Adeno, Noro. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

1. **Zadanie nr 8 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie alkoholi, niezawierający aldehydów, chlorheksydyny, chloru, fenoli, glioksalu, pochodnych biguanidyny, o szerokim spektrum działania: B – wg badań PZH (Pseudomonas aeruginosa, Escherichia coli, Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae), F - , Tbc – PN-EN 14348, V – PN-EN 14476 (w tym Polio
i Adeno, Herpes Simplex, HBV, HCV, HIV) w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu na oddziałach pediatrycznych?

**Odp.: Zamawiający wymaga preparatu o spektrum V – wirusobójcze w czasie 1 min / dopuszcza się Noro do 15 min a Polio do 30 min. (PN-EN 14476)**

1. **Zadanie nr 8 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci piany do dezynfekcji powierzchni (w tym powierzchni sprzętu medycznego) szklanych, porcelanowych, metalowych, gumowych, ze szkła akrylowego, wrażliwych na działanie alkoholi np. głowice USG, sondy, plexi, inkubatory, lampy, meble, na bazie 3 substancji aktywnych, o szerokim spektrum działania: Bakterie (łącznie z MRSA), drożdżaki i grzyby wg norm EN 13624, EN 13727, EN 13697, wirusy **HIV, HBV, HCV, SARS, Vaccinia, Herpes, grypa H1N1 i H5N1** wg DW, RKI, EN 14476 w czasie 1 minuty i Tbc wg norm EN 14348 i EN 13697 w czasie 5 minut,
o przyjemnym zapachu lub bezzapachowy, w opakowaniu a 0,75 L?

**Odp.: Zamawiający wymaga preparatu o spektrum B, Tbc, F oraz wirusobójcze
w stosunku do Rota, Papova SV40, Vacina, HIV, HBV, HCV - w czasie do 1 min,**

1. **Zadanie nr 8 poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci chusteczek nasączonych mieszaniną dwóch substancji aktywnych, do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem QAV, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania
w warunkach czystych i brudnych: B – PN-EN 13727, F – PN-EN 13624 (Candida albicans), Noro w czasie 1 minuty, V – PN-EN 14476 i DGHM (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) PN-EN 14476 i DGHM - w czasie 30 sekund, Polyomavirus w czasie 5 minut PN-EN 14476 i DGHM, Tbc PN-EN 14348, Rota PN-EN 14476 i DGHM, Aspergillus niger PN-EN 13624 w czasie 15 minut? Proszę też
o rezygnację z wymogu i punktowania w tych pozycjach spryskiwacza pianowego do butelek, ponieważ nie dotyczy to chusteczek opisanych w tych pozycjach.

**Odp.: Zamawiający wymaga preparatu o spektrum B, Tbc, F oraz wirusobójcze
w stosunku do Rota, Papova SV40, Vacina, HIV, HBV, HCV - w czasie do 1 min, Zamawiający wykreśla pkt. 5 opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 3 i 4, o brzmieniu ‘z atomizerem dołączonym do każdej 1 L butelki’.**

1. **Zadanie 1, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie preparatu w postaci łatwo rozpuszczalnego proszku, bez potrzeby użycia aktywatora z możliwością kontrolowania aktywności roztworu roboczego za pomocą pasków, do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, może być wykorzystany również w myjkach ultradźwiękowych. Produkt działa na bazie aktywnego tlenu, zawiera w składzie nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, Inhibitiry korozji, rozkłada białka, tłuszcze i cukry, likwiduje zanieczyszczenia organiczne oraz spowalnia wzrost biofilmu. Preparat nie wymaga użycia aktywatora. Spektrum działania zgodnie z normami: EN 14561, EN 14562 (C.albicans, A.niger), EN 14563 (M.terrae, M.avium), EN 14476 (łącznie z Polio, Adeno) EN 13704 (C.difficile, B.subtilis, C.sporogenes). O pełnym spektrum działania w stężeniu 2% i czasie do 15 min. Preparat pozostaje czynny bójczo do 36 godzin. Posiada opinię producenta Karl Sortz. Opakowanie 6 kg miarką. Wyrób medyczny.

**Odp.: Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia
i dezynfekcji w myjkach ultradźwiękowych oraz ręcznego mycia z dezynfekcją narzędzi, w tym endoskopów wraz z osprzętem, działanie bakteriobójcze (PN-EN 13727+A1:2013-12 i PN-EN 14561:2007), grzybobójcze (PN-EN 13624:2013-11 i PN-EN 14562:2006), prątkobójcze (PN-EN 14348:2005 i PN-EN 14563:2009), wirusobójcze łącznie
z norowirusami (PN-EN 14476), sporobójcze (EN 13704:2002)** **lub metodyka PZH / z ich czasami ekspozycji.**

**Produkt musi spełniać wszystkie pozostałe wymagania zawarte w SIWZ.**

1. **Zadanie 1, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci koncentratu przeznaczonego do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych i oprzyrządowania anestezjologicznego, na bazie trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza) i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, o niskim stężeniu roboczym 0,5%, skutecznością mycia już w czasie 3 minut,
z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 2L.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

1. **Zadanie 2, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie preparatu w postaci płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie izopropanolu (75 g na 100 g preparatu), zawiera substancje pielęgnujące, takie jak dexpanthenol i ethylhexyglicerol. Preparat o zakresie działania na B (EN 13727), TBC (EN 14348), V – EN 14476 (HIV, HBV., HCV, BVDV, Vaccinia, Adeno, Noro, Rota, spełniający normy EN 1500 i EN 12791 (przedłużone działanie do 3 h.). Opakowanie 500 ml (do dozownika lub z pompką)i 1L. Produkt biobójczy.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

1. **Zadanie 2, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie bezbarwnego preparatu w postaci płynu do higienicznej
i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Na bazie etanolu 78,2 g, propan-2-olu 10,00 g, 2-bifenylolu 0,1 g, działa ochronnie i pielęgnująco na skórę dzięki właściwościom natłuszczającym
i nawilżającym (zawiera m.in. sorbitol oraz mirystynian izopropylu). Spektrum działania: B, TBC, F, V (HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, HSV). Produkt spełniający normy EN 1500 oraz EN 12791 (przedłużone działanie do 3 godzin). Opakowanie 500 ml (do dozownika lub z pompką) i 1L. Produkt biobójczy.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

1. **Zadanie 2, poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie ile opakowań preparatu wymaga Zamawiający: w opakowaniu 0,5L do dozownika typu Dermados, w opakowaniu 0,5L do dozownika na łóżku pacjenta,
z pompką dozującą oraz w opakowaniu a 1L.

**Odp.: Tabela z ilością preparatu została zmodyfikowana.**

1. **Zadanie 3, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łagodnego środka do higienicznego
i chirurgicznego mycia rąk, zawierającego estry glicerolu i oleju kokosowego, które formują warstwę wilgoci, natłuszczają i wzmacniają naturalną barierę lipidową skóry, nie zawierającego parabenów, substancji zapachowych, barwników, zarejestrowanego jako kosmetyk, w opakowaniach a 700 ml? Opakowania kompatybilne z dozownikami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.**

1. **Zadanie 3, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego produktu do dezynfekcji rąk, który został opracowany z myślą o uzyskaniu możliwie największej skuteczności przy jednoczesnym łagodnym działaniu na skórę dłoni. Produkt oparty o optymalną kompozycję alkoholi a także glicerolu, która zapewnia nawilżenie bez efektu "klejenia się" dłoni. Oferowany przez nas produkt jest środkiem na bazie etanolu, nie wykazującym działania uczulającego. Nie podrażnia skóry. Charakteryzuje się bardzo delikatnym zapachem,
a ponadto nie wywołuje oporności szczepów bakterii. Skład: Etanol: 77,36g/100 g, Propan-2-ol: 4g/100 g. Produkt ma zastosowanie do higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500)
w czasie 30 s. oraz chirurgiczne dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 3 min. Spektrum działania: B (EN 12054), Tbc (EN 14348), V (EN 14476 – A H1N1, MNV, Polio, Adeno) w czasie do 3 minut. Opakowania a 700ml (w jednorazowym worku z zastawką dozującą) – kompatybilne z dozownikami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego. Produkt biobójczy.

**Odp.: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian**

1. **Zadanie 3, poz. 1 i 2**

Prosimy o doprecyzowanie ile opakowań preparatów w poz. 1 i 2 zamawiający wymaga.

**Odp.: Tabela z ilością preparatu została modyfikowana.**

1. **Zadanie 4, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie chusteczek na bazie alkoholi z dodatkiem kwasu mlekowego, działających na B (zgodnie z EN 1500), Tbc (M.terrae), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Adeno) zarejestrowanych jako produkt biobójczy.

Prosimy o doprecyzowanie, ile opakowań chusteczek a 90 szt. zamawiający wymaga.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat. Tabela z ilością preparatu została modyfikowana.**

1. **Zadanie 5, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie barwionego, alkoholowego preparatu na bazie alkoholi
o natychmiastowym i przedłużonym działaniu, działający na B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HSV, Adeno, Rota) o spektrum potwierdzonym w ChPL, posiadający właściwości odtłuszczające. Produkt leczniczy. Preparat, który chcemy zaoferować jest używany
w Państwa placówce i cieszy się dużym uznaniem wśród personelu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.**

1. **Zadanie 5, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie bezbarwnego, alkoholowego preparatu zawierającego nadtlenek wodoru i trzy substancje aktywne o natychmiastowym i przedłużonym działaniu, działający na B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HSV, Adeno, Rota), o spektrum potwierdzonym w ChPL, posiadający właściwości odtłuszczające, nie posiadający przeciwskazań do stosowania
u dzieci i noworodków. Produkt leczniczy. Preparat, który chcemy zaoferować jest używany w Państwa placówce i cieszy się dużym uznaniem wśród personelu.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat.**

1. **Zadanie 5, poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie, ile opakowań preparatu a 1L zamawiający wymaga.

**Odp.: Tabela została zmodyfikowana..**

1. **Zadanie 7, poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu do dekontaminacji
i nawilżania jamy ustnej i gardła wspomagającego leczenie zmian w jamie ustnej, na bazie octenidyny. Preparat wykazuje się skutecznością przy dekontaminacji MDRO (w tym MRSA). Opakowanie 250 ml. Wyrób medyczny.

**Odp.: Zamawiający dopuszcza wyżej opisany preparat. Wymagania odnośnie preparatu zostały dokładnie opisane w SIWZ.**

1. **Zadanie 7, poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie, ile opakowań preparatu a 1L zamawiający wymaga.

**Odp.: Tabela została zmodyfikowana.**

1. **Zadanie 7, poz. 2**

Prosimy o potwierdzenie, że spektrum preparatu ma być potwierdzone zapisem w ChPL.

**Odp.: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga preparatu którego spektrum potwierdzone jest w karcie charakterystyki produktu leczniczego.**

1. **Zadanie 7, poz. 3**

W związku z tym, że jest to preparat myjący i preparaty o tym zastosowaniu są zarejestrowane jako kosmetyki prosimy o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska
i Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk.

**Odp.: Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk.**

1. **Zadanie 8, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia alkoholowy, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie etanol, propanol z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Spektrum działania: B (w tym MRSA)-EN 13727, F (Candida Albicans – EN 13624), Tbc (M.Terrae, M.avium – EN 14348), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min. Adeno w czasie 2 min, możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio do 30 min. Preparat, który chcemy zaoferować jest używany w Państwa jednostce i cieszy się dużym uznaniem wśród personelu. Opakowanie a 1L z atomizerem. Wyrób medyczny.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego preparatu.**

1. **Zadanie 8, poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego, gotowego do użycia preparatu do szybkie dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych nieodpornych
i odpornych na działanie alkoholi na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Działa na B (zgodnie z normą EN 13727), F – C.albicans (zgodnie z normą EN 13624), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Papova, Rota) w czasie do 1 min, TBC (M. Terrae - zgodnie z normą EN 14348) do 15 min. Preparat, który chcemy zaoferować jest używany w Państwa jednostce i cieszy się dużym uznaniem wśród personelu. Opakowanie a 1L z atomizerem dołączonym do każdej butelki. Wyrób medyczny.

Prosimy o doprecyzowanie, ile opakowań preparatu a 1L zamawiający wymaga.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższego preparatu. Tabela
z ilością środka została zmodyfikowana.**

1. **Zadanie 8, poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, w tym sond USG, bez zawartości alkoholi, na bazie QAV, wymiary: 200x200 mm. Spektrum B (zgodnie z normą EN 13727), F – C.albicans (zgodnie z normą EN 13624), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Papova, Rota) w czasie do 1 min, TBC (M. Terrae - zgodnie z normą EN 14348) do 15 min. Preparat, który chcemy zaoferować jest używany w Państwa jednostce i cieszy się dużym uznaniem wśród personelu. Opakowanie 200 szt. chusteczek (box i wkład) Wyrób medyczny.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie powyższych chusteczek.**

1. **Zadanie 8, poz. 3 i 4**

Prosimy o usunięcie zapisu dot. preparatu w postaci chusteczek, „*Pozycja nr 3 i 4, pkt. 5.
Z atomizerem dołączonym do każdej 1 L butelki.”* oraz „*Kryteria oceny jakości, pozycja nr 3 i 4, pkt. 5 Możliwość stosowania w postaci piany/ze spryskiwaczem spieniającym*

**Odp.: Zamawiający wykreśla pkt. 5 opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 3 i 4,
o brzmieniu z atomizerem dołączonym do każdej 1 L butelki.**

**Ze względu na fakt, że ocena jakości nie podlega modyfikacji, Zamawiający pozostawia te zapisy bez zmian - nie będzie to miało wpływu na ogólne wyniki punktacji [żadna z ofert nie dostanie w tym zakresie punktów].**

1. **Zadanie 9, poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek o działaniu sporobójczym, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni, na bazie kwasu nadoctowego. Spektrum działania B, F (C.albicans, a.brasiliensis) – zgodnie z normą EN 16615, V (Polio, Adeno, Noro) – zgodnie z normą EN 14476, Tbc (M.terrae) – zgodnie z normą EN 14348, S (C. difficile, B. subtilis). Redukcja wszystkich patogenów w czasie max 15 minut. Przebadane zgodnie z obowiązującymi normami. Opakowanie po 50 szt. o wymiarach 20 x 30 cm
z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

**Odp. Zapisy SIWZ nie wykluczają zaoferowania chusteczek o działaniu sporobójczym, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni, na bazie kwasu nadoctowego (po przeliczeniu ilości), pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.**

1. **Zadanie 10, poz. 1**

Prosimy o poprawienie omyłki pisarskiej w zakresie stężenia oferowanego preparatu (rozbieżności pomiędzy tabelą a opisem przedmiotu zamówienia).

**Odp. Stężenie robocze dezynfektanta ma wynosić 1%.**

**Zamawiający przesuwa termin składania ofert na dzień 03.10.2017 r. godz. 11:00**

Powyższe wyjaśnienia treści SIWZ zostały dokonane zgodnie z art. 38 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku i są dla Wykonawców wiążące.

o wiadomości:

- wszyscy uczestnicy

wyk. 2 egz.:

egz. nr 1 adresat

egz. nr 2 a/a

sporządził: I.K.