Kołobrzeg, dnia 17 sierpnia 2020 r.

EP/37/2020/7

**WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ 3**

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

Do dnia 17.08.2020 r. wpłynęły do Regionalnego Szpitala w Kołobrzegu następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. **Zadanie 2 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu przebadanego zgodnie z normami: bakteriobójcze (PN-EN 14561), grzybobójcze PN-EN 14562), prątkobójcze (PN-EN 14563), wirusobójcze - łącznie z Norowirusami (PN-EN 14476), sporobójcze - zgodność preparatów z normą EN 13704) oraz posiadającego Opinię producenta Karl Storz zamiast opinii olympusa, spełniającego pozostałe wymagania. Produkt jest obecnie stosowany w placówce Zamawiającego.

**Odp.: Preparat może posiadać opinię firmy Karl Storz, pozostałe wymagania - Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 2 poz. 2**

Czy nie wystąpiła omyłka pisarska i Zamawiający w szczegółowych wymogach /pod tabelą a nad Kryteriami oceny/ wpisał „Pozycja nr 2” zamiast „Pozycja nr 3”?

**Odp.: Zamawiający w szczegółowych wymogach popełnił ewidentną omyłkę – w tym miejscu powinno być „Zadanie 2 poz. 3”**

1. **Zadanie 2 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu zawierającego 3 enzymy, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odp.: Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 4 poz. 2**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu dopuszczonego do obrotu jako kosmetyk, posiadającego powiadomienie do CPNP, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu dopuszczonego do obrotu jako kosmetyk, posiadającego powiadomienie do CPNP, pozostałe wymagania zgodne z zapisami SIWZ.**

1. **Zadanie nr 5 poz. 1 wiersz 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, przeznaczonego do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych, skontaminowanych i zakażonych ran przewlekłych z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach, do utrzymania odpowiedniego stopnia nawilżenia w ranie przy równoczesnym stosowaniu wszystkich rodzajów opatrunków, polecanego szczególnie do ran z martwicą suchą i rozpływną, do utrzymania idealnego bilansu wilgoci w ranie, zalecanego w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowanego do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowanego do wilgotnej terapii ran chronicznych – głębokich i powierzchniowych, o małym wysięku lub prawie suchych, zalecanego podczas terapii w leczeniu ran przewlekłych, aby wytworzyć idealne warunki do gojenia się rany, preparatu na bazie octenidyny?

Oferowany przez nas preparat efektywnie nawilża, dekontaminuje i oczyszcza ranę, ułatwia zmianę opatrunków na ranach, tworzy idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierając naturalne procesy naprawcze, zawiera octenidynę – substancję inaktywującą patogeny. Nie podrażnia, jest hipoalergiczny, bezbolesny, nie wywołuje toksyczności tkankowej, nie wpływa negatywnie na procesy ziarninowania i epitelializacji.Aplikacja jest bezbolesna aplikacja oraz preparat jest doskonale tolerowany przez ranę, błony śluzowe i skórę. Preparat można stosować do 6 tygodni od momentu pierwszego użycia. Preparat jest bezbarwny oraz bezwonny. Wyrób medyczny klasy IIb, w pojemnikach a 20ml z harmonijką ułatwiającą dozowanie preparatu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań (wiersz 1) i 250ml (wiersz 2)?

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie nr 5 poz. 1 wiersz 3 i 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w płynie, gotowego do użycia, szybko i skuteczne oczyszczającego rany, docierającego w trudno dostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), usuwającego skrzepy składające się z biofilmu bakteryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki, nawilżającego ranę i wytwarzającego idealne warunki dla jej gojenia, utrzymującego wilgoć opatrunków, zapewniającego bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem, preparatu na bazie octenidyny? Dzięki niskiemu napięciu powierzchniowemu, preparat cechuje się doskonałymi właściwościami nawilżającymi, przez co skutecznie oczyszcza rany, w tym trudne do oczyszczenia rejony, takie jak kieszonki czy wgłębienia ran. Preparat nie powoduje podrażnienia ani uczulenia. Jego użycie jest bezbolesne i nietoksyczne w stosunku do tkanki. Nie stwierdzono zaburzeń ziarninowania oraz nabłonkowania.

Wyrób medyczny klasy IIb, opakowania a 350ml z końcówką umożliwiającą łatwe stosowanie preparatu / aplikatorem zabezpieczającym przed nadmiernym wylewaniem się preparatu podczas stosowania, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w wierszu 4.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 6 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na zaoferowanie gotowego preparatu nie wymagającego spłukiwania, zawierającego 17,4 propan-2-olu i 12,6g etanolu, przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Preparat może być stosowany do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minu. Wyrób medyczny kl IIa, w opakowaniach a 1L ze spryskiwaczem (możliwość zwykłego rozprysku lub piany), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań? Produkt nie niszczy powierzchni, nie ma drażniącego zapachu, nie pozostawia na powierzchni smug i nalotu.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

1. **Zadanie 6 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie na zaoferowanie chusteczek nie wymagających spłukiwania, nasączonych płynem zawierającym 17,4 propan-2-olu i 12,6g etanolu, przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych we wszystkich obszarach podwyższonego ryzyka, gdzie wymagana jest szybkość działania i szeroka kompatybilność materiałowa np. powierzchnie aparatury specjalistycznej, wyświetlacze, klawiatury, panele obsługi i ekrany dotykowe wrażliwych sprzętów medycznych. Preparat może być stosowany do dezynfekcji głowic sond USG, wykazuje skuteczność, bakteriobójczą, bójczą wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójczą oraz wobec wirusów (HIV, HBV, HCV, Noro, Polyoma SV40, Rota) w czasie do 5 minu. Wyrób medyczny kl IIa, w opakowaniach typu soft-pack a 100 szt. chusteczek (możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania opakowania)? Produkt nie niszczy powierzchni, nie ma drażniącego zapachu, nie pozostawia na powierzchni smug i nalotu oraz jest przebadany m.in. zgodnie z EN 16615.

**Odp. Zgodnie z SIWZ.**

1. **Pytanie ogólne:**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

**Odp. W takim przypadku Zamawiający prosi o zaokrąglenie ilości opakowań, w górę.**

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.

Do wiadomości:

- wszyscy uczestnicy