



INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW II

W związku z prowadzonym zapytaniem ofertowym w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej nie przekraczającej kwoty 30 000 euro bez stosowania ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019r. poz. 1843) przepisów na dostawy preparatów antyseptycznych i dezynfekcyjnych oraz wanien do dezynfekcji i zapytaniami, które wpłynęły do w/w postępowania, poniżej przedstawiam treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie 1- dotyczy części 5: Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ w opakowaniach 500ml bez spryskiwacza, ale z systemem umożliwiającym dozowanie preparatu pod lekkim ciśnieniem bezpośrednio również na ranę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

Pytanie 2- dotyczy części 5: Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ w opakowaniach 250ml ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3 – dotyczy części 4, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuszcza analogiczny preparat, o identycznych właściwościach, o stężeniu kwasu podchlorynowego 50ppm i podchlorynu sodu 50ppm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 - dotyczy części 4, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuszcza analogiczny preparat, o identycznych właściwościach, o stężeniu kwasu podchlorynowego 50ppm i podchlorynu sodu 50ppm, w opakowaniach 1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5 - dotyczy części 4, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuszcza analogiczny preparat w opakowaniu 100g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6- dotyczy części 4, pozycja 4: Czy Zamawiający dopuszcza analogiczny produkt klasyfikowany jako wyrób Medyczny kl. II b?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7- dotyczy warunków umowy: Prosimy o doprecyzowanie treści wzoru umowy - [załącznika do SIWZ], poprzez nadanie [par. 6 ust. 1A] następującego brzmienia: „za opóźnienie w dostarczeniu poszczególnych partii towaru o których mowa w par. 1 ust. 1, Wykonawca na pisemne wezwanie Zamawiającego zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% niedostarczonych produktów za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia – chyba że nie ponosi winy”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8- dotyczy warunków umowy: Prosimy Zamawiającego o zawarcie w umowie zapisu dotyczącego zmiany stawki podatku VAT: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, cena netto nie zmieni się. Nowa cena obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających



nową stawkę podatku VAT”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w § 4 pkt. 6 zapisu dotyczącego zmiany stawki podatku VAT, który otrzymuje brzmienie:

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmiana ulegnie cena brutto, cena netto nie zmieni się. Nowa cena obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie przepisów wprowadzających nową stawkę podatku VAT”.

Pytanie 9- dotyczy części 1, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny, środek neutralizujący do przygotowania do ponownego użycia narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych, zawierający kwas cytrynowy. Oferowany produkt nie zawiera fosforanów, posiada dobrą kompatybilność materiałową, optymalizuje proces po zastosowaniu środka alkalicznego, pozytywnie zaopiniowany przez firmę Miele, nie zawiera związków powierzchniowo czynnych. Produkt zawiera kwasy organiczne. Produkt zalecany po alkalicznym myciu narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych, co pozwala zapobiegać przenoszeniu pozostałości alkaliów. Ponadto nadaje się do kwaśnego wstępnego mycia narzędzi ze stali nierdzewnej. Wyrób medyczny, opakowanie 5 kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości 5kg = 5L.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza .

Pytanie 10- dotyczy części 1, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych. Skład: 100g preparatu zawiera 20g aldehydu glutarowego, inhibitory korozji, środki wspomagające rozpuszczalność, związki kompleksujące. Oferowany preparat służący do chemiczno - termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach - dezynfektorach firm np.: BHT, Olympus, Kleindienst itd. Skuteczność mikrobiologiczna preparatu: 1% (10ml/l) w temperaturze od 55 do 60°C oraz w czasie oddziaływania 5 minut działa B, F, Tbc, V(BVDV, wirusa vaccinia, parwowirusa, poliovirusa i adenowirusa) S. Wyrób medyczny, opakowanie a 5L.

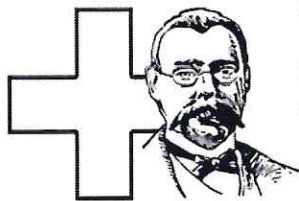
Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11- dotyczy części 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny, stężony preparat o kwaśnym pH służący do termicznego przygotowania kaczek i basenów. Oferowany produkt posiada dobre właściwości myjące, zapobiega powstawaniu i usuwa już powstałe osady, posiada bardzo dobrą zgodność materiałową (ze stalą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi), produkt nie pieni się. Skład: stabilizatory twardości, kwasy organiczne, inhibitory korozji. Stężenie użytkowe: 0,1-0,3 %, pH koncentratu ok. 1,3 / 20 °C. Wyrób medyczny, opakowanie a 5kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. 5L=5kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w/w preparat.

Pytanie 12- dotyczy części 4, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny roztwór służący do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran. Oferowany produkt zapewnia szybkie i skuteczne oczyszczenie rany, dociera w trudno dostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), usuwa skrzepy składające się z biofilmu bakteryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki. Produkt nawilżenie rany i wspomaganie procesów jej gojenia, utrzymanie wilgoci opatrunków, zapewnia bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Produkt o bardzo wysokiej tolerancji tkankowej, możliwość stosowania w podciśnieniowej terapii leczenia ran (NPWT), jest odpowiedni dla wszystkich rodzajów ran. Oferowany produkt jest wyrobem sterylnym, zawiera w składzie oktenidynę. Wyrób medyczny II b, opakowanie 350 ml z odpowiednim przeliczeniem (tj.13 op. a 350 ml).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 13- dotyczy części 4, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny roztwór służący do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran. Oferowany produkt zapewnia szybkie i skuteczne oczyszczenie rany, dociera w trudno dostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), usuwa skrzepy składające się z biofilmu bakteryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki. Produkt nawilżenie rany i wspomaganie procesów jej gojenia, utrzymanie wilgoci opatrunków, zapewnia bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Produkt o bardzo wysokiej tolerancji tkankowej, możliwość stosowania w podciśnieniowej terapii leczenia ran (NPWT), jest odpowiedni dla wszystkich rodzajów ran. Oferowany produkt jest wyrobem sterylnym, zawiera w składzie oktenidynę. Wyrób medyczny II b, opakowanie 350 ml z odpowiednim przeliczeniem (tj. 142 op. a 350 ml).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14 - dotyczy części 4, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie żelu do ran, który jest wilgotnym otoczeniem dla gojącej się rany. Oferowany produkt efektywnie nawilża, dekontaminuje i oczyszcza ranę, ułatwia zmianę opatrunków, tworzy idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierając naturalne procesy naprawcze, bezbolesna aplikacja oraz doskonała tolerancja przez błony śluzowe i skórę. Produkt zawiera octenidynę – substancję inaktywującą patogeny. Wyrób medyczny, opakowanie 20 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. 102 op. a 20ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 15- dotyczy części 4: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy. Zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza tylko produkty lecznicze mogą być stosowane zgodnie z prawem do odkażania ran i błon śluzowych. Tylko produkty lecznicze posiadają potwierdzone klinicznie działanie odkażające.

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym.

Pytanie 16- dotyczy części 4: Czy zamawiający wymaga produktu sterylnego? Zgodnie z wymogiem Farmakopea Europejska 01/2008:0922– produkty stosowane do płukania dużych, głębokich ran muszą być sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby w/w produkt był sterylny.

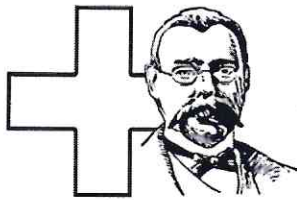
Pytanie 17- dotyczy części 4: Czy Zamawiający dopuści produkt, który nie wykazuje skuteczności bójczej pod wpływem wysięku w ranie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18- dotyczy części 5: Czy Zamawiający dopuści do oceny roztwór służący do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran. Oferowany produkt zapewnia szybkie i skuteczne oczyszczenie rany, dociera w trudno dostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), usuwa skrzepy składające się z biofilmu bakteryjnego, powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki. Produkt nawilżenie rany i wspomaganie procesów jej gojenia, utrzymanie wilgoci opatrunków, zapewnia bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Produkt o bardzo wysokiej tolerancji tkankowej, możliwość stosowania w podciśnieniowej terapii leczenia ran (NPWT), jest odpowiedni dla wszystkich rodzajów ran. Oferowany produkt jest wyrobem sterylnym, zawiera w składzie oktenidynę. Wyrób medyczny II b, opakowanie 350 ml z odpowiednim przeliczeniem (tj. 836 op. a 350 ml).

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym.

Pytanie 19- dotyczy części 5: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu



Wojewódzki Szpital Zespolony
im. Stanisława Rybickiego
w Skierniewicach

zarejestrowanego jako produkt leczniczy. Zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza tylko produkty lecznicze mogą być stosowane zgodnie z prawem do odkażania ran i błon śluzowych. Tylko produkty lecznicze posiadają potwierdzone klinicznie działanie odkażające.

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym .

Pytanie 20 - dotyczy części 5: Czy zamawiający wymaga produktu sterylnego? Zgodnie z wymogiem Farmakopea Europejska 01/2008:0922– produkty stosowane do płukania dużych, głębokich ran muszą być sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby produkt był sterylny.

Pytanie 21 – dotyczy części 5: Czy Zamawiający dopuści produkt, który nie wykazuje skuteczności bójczej pod wpływem wysięku w ranie?

Odpowiedź: Zgodnie z zapytaniem ofertowym.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
im. Stanisława Rybickiego w Skierniewicach

ZATWIERDZA _____