

Wykonawcy ubiegający się
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne na dostawę środków myjących i dezynfekujących ogłoszonego w BZP nr 83703-2010 z dnia 14.04.2010r. oraz na stronie internetowej Szpitala – www.szpitalciechanow.com.pl

Do Specjalistycznego Szpitala Wojewódzkiego w Ciechanowie zwrócili się wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Lp.	Pytanie	Odpowiedź
<i>dotyczy: PAKIET I</i>		
1	<u>poz. nr 1</u> Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji skóry i rąk wykazujący spektrum działania w zakresie wirusów: HBV, HCV, HIV, polio i adeno, gdyż zgodnie z decyzją Europejskiego Komitetu Normalizacyjnego /CEN/, który spośród olbrzymiej liczby wirusów należących do różnych grup, jako wirusy testowe wybrał: 1. wirusa polio typ 1, 2. adenowirusa typu 5, bowiem jeżeli preparat inaktywuje wirusa Polio i Adeno, to inaktywuje również wirusy mniej odporne i nie ma obowiązku przeprowadzania badań na te wirusy.	Tak
2	<u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie I poz. 1 (preparat do dezynfekcji skóry i rąk) zamawiający dopuści preparat Skinman Soft oparty o min. trzy substancje aktywne np.: 2-propanol, chlorek benzyloalkiloamoniowy, kwas undecylowy; bez zawartości jodu, chlorheksydyny, etanolu, fenolu i jego pochodnych, o przedłużonym działaniu, o pH 4,0 - 5,0 neutralnym dla skóry?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
3	<u>poz. nr 1</u> Prosimy o wyjaśnienie w Pakiecie I poz. 1 (preparat do dezynfekcji skóry rąk) w związku z wymogiem, aby zaproponowany preparat był „niepowodujący uczuleń” i tym, że pH preparatu ma wpływ na skórę człowieka zaproponowania preparatu, o jakim odczynie pH wymaga Zamawiający?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
4	<u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie I poz. 1 (preparat do dezynfekcji skóry rąk) w związku z wymogiem, aby zaproponowany preparat był „niepowodujący uczuleń” czy Zamawiający wymaga, aby zaproponowany preparat posiadał zgodny z fizjologicznym pH skóry odczyn pH lekko kwaśny, czyli pH 4,0- 5,0 ?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
5	<u>poz. nr 1</u> Prosimy o wyjaśnienie w Pakiecie I poz. 1 (preparat do dezynfekcji skóry i rąk) co należy rozumieć, że preparat jest „kompatybilny ze środkiem myjącym”. Czy oznacza to, że produkty do mycia i dezynfekcji muszą pochodzić od jednego producenta?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
6	<u>poz. nr 1</u> Prosimy o wyjaśnienie w Pakiecie I poz. 1 (preparat do dezynfekcji skóry i rąk) jaki czas dezynfekcji higienicznej (np. 20 s.) oraz jaki czas dezynfekcji chirurgicznej musi posiadać zaproponowany preparat (np. 1,5 min.) ?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
7	<u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie I poz. 1 (preparat do dezynfekcji skóry i rąk) Zamawiający wymaga aby zaproponowany preparat posiadał pozytywną opinię kliniczną (nie użytkową) dopuszczającą do stosowania do dezynfekcji rąk personelu na oddziałach gdzie przebywają noworodki, niemowlęta i dzieci.	Tak

8	<p><u>poz. nr 1</u> Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oparty na bazie etanolu i 2- difenylolu z zawartością substancji nawilżających i natłuszczających zapobiegających wysuszeniu rąk i utrzymujących elastyczność skóry wykazujący szersze od oczekiwanego spektrum działania obejmujące B, MRSA, Tbc, F, V (w tym Polio, Rota, Noro, HIV, HBV, HCV, HAV, Herpes simplex, Adeno, Vaccinia) o pH 6 i o przedłużonym działaniu. Preparat posiada ocenę użytkową wystawioną przez Instytut Matki i Dziecka potwierdzającą możliwość stosowania go na oddziałach pediatrycznych. Opakowania 500 ml dostosowane do dozowników typu Dermados. W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o prawne i merytoryczne uzasadnienie nie dopuszczenia preparatu preparatu z zawartością śladowych ilości pochodnych fenolowych np. 2-difenylolu (w ilości 0,2%), jeżeli zarówno w Farmakopei Polskiej jak i Farmakopei Europejskiej nie ma żadnych informacji wykluczających pochodne fenolowe z ich zastosowania w preparatach do dezynfekcji rąk, a posiadający 2-difenylol preparat posiada status produktu leczniczego.</p>	Zgodnie z zapisem w treści siwz
9	<p><u>poz. nr 2</u> Czy w Pakiecie I poz. 2 (preparat do mycia skóry i rąk) Zamawiający dopuści preparat Manisoft, niezawierający mydła do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała, niepowodujący podrażnień ani wysuszenia skóry, pielęgnujący skórę i chroniący ją przed wysychaniem o pH 5,0 neutralnym dla skóry, zawierający barwnik i substancje zapachowe, do częstego mycia skóry, doskonale usuwający pozostałości po maściach?</p>	Nie
10	<p><u>poz. nr 2</u> Czy zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie zakresu pH do 7?</p>	Nie
<i>dotyczy: PAKIET III</i>		
11	<p><u>poz. nr 1</u> Prosimy o wyjaśnienie w Pakiecie III poz. 1 (gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego) w związku z wymogiem „możliwości stosowania w oddziałach pediatrycznych” jaką cechę musi posiadać lub jakim dokumentem musi legitymować się zaproponowany preparat aby Zamawiający uznał go za „możliwy do stosowania w oddziałach pediatrycznych”?</p>	Pozytywna opinia kliniczna
12	<p><u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie III poz. 1 (gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego) w związku z wymogiem „możliwości stosowania w oddziałach pediatrycznych” zamawiający wymaga, aby zaproponowany preparat posiadał pozytywną opinię kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych?</p>	Tak
13	<p><u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie III poz. 1 (gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego) Zamawiający dopuści preparat Incidin Liquid Spray zawierający mieszaninę dwóch alkoholi: 1-propanol, 2-propanol, bez dodatku aldehydów, chloru, fenoli i pochodnych fenolowych, etanolu posiadający pozytywną opinię kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych?</p>	Tak
14	<p><u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie III poz. 1 (preparat do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu) w związku z wymogiem „możliwości stosowania w oddziałach pediatrycznych” zamawiający wymaga, aby zaproponowany preparat posiadał pozytywną opinię kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych</p>	Tak

15	<p><u>poz. nr 1</u> Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego opartego na bazie alkoholu etylowego i 1-propanolu, bez zawartości aldehydów, zw. amoniowych i innych, osiągającego spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro Adeno) w czasie do 2 min., polio w czasie do 30 min. Preparat ten posiada przyjemny zapach, jest bezpieczny w stosowaniu, jest dopuszczony do stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością oraz posiada ocenę użytkową IMiDz. Zamawiający żądając opinii klinicznych nie wskazał, kto takie opinie miałyby wydawać, nie dopuścił również innych alternatywnych źródeł powzięcia informacji o dopuszczeniu środków do ich stosowania w oddziałach pediatrycznych. Zdaniem Pytającego obowiązek załączenia opinii jest nad wyraz wygórowany i prosimy o możliwość dołączenia innych dokumentów takich jak np. oświadczenia czy oceny użytkowe. W razie negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne i prawne.</p>	Zgodnie z zapisem w treści siwz
16	<p><u>poz. nr 2</u> Prosimy o wyjaśnienie w Pakiecie III poz. 2 (preparat do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu) w związku z wymogiem „możliwości stosowania w oddziałach pediatrycznych” jaką cechą musi posiadać lub jakim dokumentem musi legitymować się zaproponowany preparat aby Zamawiający uznał go za „możliwy do stosowania w oddziałach pediatrycznych”?</p>	Pozytywna opinia kliniczna
17	<p><u>poz. nr 2</u> Prosimy o wyjaśnienie w Pakiecie III poz. 2 (preparat do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu) w związku z tym, że preparat będzie stosowany do powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu Zamawiający wymaga aby zaproponowany preparat posiadał pozytywne opinie dopuszczające do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG ?</p>	Tak
18	<p><u>poz. nr 2</u> Czy w Pakiecie III poz. 2 (preparat do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu) Zamawiający dopuści preparat Incidin Foam, który był testowany, z pozytywnymi opiniami, na oddziałach szpitalnych Zamawiającego, w postaci pianki eliminującej mgłę aerozolową, do jednoczesnej dezynfekcji i mycia małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych. Także do powierzchni z poliwęglanów, pleksiglasu, płyt akrylowych etc. nieodpornych i wrażliwych na działanie alkoholi, posiadający pozytywną opinię kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych oraz opinie użytkowe do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG.</p>	Zgodnie z zapisem w treści siwz
19	<p><u>poz. nr 2</u> Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu posiadającego ocenę użytkową IMiDz i spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Zamawiający żądając opinii klinicznych nie wskazał, kto takie opinie miałyby wydawać, nie dopuścił również innych alternatywnych źródeł powzięcia informacji o dopuszczeniu środków do ich stosowania w oddziałach pediatrycznych. Zdaniem Pytającego obowiązek załączenia opinii jest nad wyraz wygórowany i prosimy o możliwość dołączenia innych dokumentów takich jak np. oświadczenia producenta, opinii z Oddziału Intensywnej Terapii Oddziału Klinicznego Kliniki Neonatologii o możliwości użycia do inkubatorów.</p>	Zgodnie z zapisem w treści siwz
<i>dotyczy: PAKIET IV</i>		
20	<p>Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania preparatu do dezynfekcji działającego bójezo na rota i poliomawirus w czasie do 1h, adeno w czasie do 2h, przy stężeniu 4% (bójczość preparatu wobec pozostałych mikroorganizmów – B, Tbc, MRSA, F, V (HIV, HCV, HBV), drożdże - przy stężeniu do 1,5%)?</p>	Zgodnie z zapisem w treści siwz
21	<p>Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania B, MRSA, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV) w czasie 15 minut z możliwością poszerzenia o Adeno, papowa/polyoma, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?</p>	Tak

22	<u>poz. nr 1</u> Czy w Pakiecie IV poz. 1 (preparat ... do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu) Zamawiający dopuści preparat Sekusept Pulver - preparat tlenowy z aktywatorem do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów oparty o nadwęglan sodu. Niepyłący w postaci mikrogranulatu. Bez: aldehydów, chloru, fenoli, benzenu i pochodnych benzenu, alkoholi, czwartorzędowych związków amonowych (QAV) i ich pochodnych. Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie preparatu do zimnej wody wodociągowej. Spektrum: B, Tbc, F, V, S. Czas działania: B, Tbc, F, V (w tym HCV, Rota, Adeno, Polio) – do 30 min., B, Tbc, F, V, S do 6 godz. Posiadający pozytywną opinię firmy Olympus Optical oraz pozytywna opinia kliniczna do dezynfekcji inkubatorów.?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
<i>dotyczy: PAKIET V</i>		
23	Czy Zamawiający dopuści preparat do odkażania skóry przed iniekcjami wykazujący spektrum działania w zakresie wirusów: HBV, HCV, HIV, polio i adeno, gdyż zgodnie z decyzją Europejskiego Komitetu Normalizacyjnego /CEN/, który spośród olbrzymiej liczby wirusów należących do różnych grup, jako wirusy testowe wybrał: 1. wirusa polio typ 1, 2. adenowirusa typu 5, bowiem jeżeli preparat inaktywuje wirusa Polio i Adeno, to inaktywuje również wirusy mniej odporne i nie ma obowiązku przeprowadzania badań na te wirusy.	Tak
24	Czy w Pakiecie V (preparat do miejscowego odkażania skóry przed iniekcjami) Zamawiający dopuści preparat zawierający jod, fenol lub ich pochodne?	Nie
25	Prosimy o informację jaki odczyn pH musi posiadać zaproponowany preparat w Pakiecie V (preparat do miejscowego odkażania skóry przed iniekcjami). Czy podobnie jak w pakiecie II poz. 1 (barwiony, alkoholowy preparat do odkażania i odłuszczenia skóry) pH 6-7?	Nie
<i>dotyczy: PAKIET VI</i>		
26	Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania B, Tbc, F, V (HIV, HBV, Adeno, Vaccinia) w czasie do 15 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
<i>dotyczy: PAKIET VII</i>		
27	<u>poz. nr 1</u> Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie niejonowych tenzydów, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
<i>dotyczy: PAKIET VIII</i>		
28	<u>poz. nr 1 i 2</u> Czy Zamawiający dopuści preparaty posiadające opinię producenta preparatu o możliwości stosowania środków do myjni Olympus? Dodatkowo środek, który chcemy zaproponować w pozycji nr 1 posiada ekspertyzę użytkową wykonaną w myjnie ETD 2 plus firmy Olympus.	Tak
<i>dotyczy: PAKIET IX</i>		
29	<u>poz. nr 2</u> Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o dwukrotnie dłuższym okresie trwałości i dwukrotnie mniejszą ilością roztworu?	Zgodnie z zapisem w treści siwz
30	<u>poz. nr 2</u> Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania B, Tbc, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV) w czasie do 15 minut, spory do 2 godzin, nie wymagający stosowania pasków kontrolnych, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?	Nie

<i>dotyczy: PAKIET XI</i>		
31	Czy zamawiający wymaga dostarczenia do środków z pakietu XI systemów dozujących? Jeśli tak to proszę podać charakterystykę systemu dozującego i ilość.	Tak – automatyczny system dozowania
32	<u>poz. nr 1</u> Czy w pozycji 1 przedmiotowego pakietu dopuszczicie Państwo opakowania 25 litrów?	Tak
33	<u>poz. nr 6</u> Czy preparat do czyszczenia pieców, frytkownic ma być stosowany w rozcieńczeniu jako roztwór czy jako koncentrat?	Koncentrat

Dotyczy pakietu XI:

Część VII w treści siwz uzupełniamy o punkt 5, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Certyfikat ISO 14001” lub równoważny na proces produkcji oferowanych produktów, pozwalający zweryfikować, czy oferowane towary są produkowane w sposób bezpieczny i nie wpływają negatywnie na środowiska.

Jednocześnie informujemy, że w związku z dużą ilością zapytań oraz modyfikacją treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na podstawie art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. *Prawo zamówień publicznych*, przedłużamy termin składania ofert do dnia 29 kwietnia 2010r. do godz. 10⁰⁰, otwarcie ofert 29 kwietnia 2010r. godz. 10³⁰.

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulega zmianie.

Z-ca DYREKTORA
ds. Administracji i Inicjatyw
Specjalistycznego Biura Kwalifikacji
w Warszawie
M. Turuska
mgr Małgorzata Turuska