

ODPOWIEDZI
na pytania

Dotyczy postępowania na: Dostawa środków dezynfekcyjnych

Zamawiający przekłada wyjaśnienia będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

Pytanie 1:

Dotyczy pakietu I

1. Czy w pozycji 11 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Skin o następujących parametrach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B (EN 13727), F (C. albicans, A. brasiliensis EN 13624, EN 13697), Prątki (M. avium, M. terrae EN 14348), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio EN 14476). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy w pozycji 12 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Soap o następujących parametrach: emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie: 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu II

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Gel o następujących parametrach: żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Cream o następujących parametrach: ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy w pozycji 5 Zamawiający dopuści preparat typu Viruton Extra o następujących parametrach: enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczając zanieczyszczenia

białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni.. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie 5l

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy w pozycji 9 Zamawiający dopuści chusteczki typu Medisept Dry Wipes o następujących parametrach: suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m2 +/- 2g/m2. Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Opakowanie: wkład - 100 szt. z przeliczeniem ilości pełnych opakowań. w przypadku dopuszczenia w pozycji 10 zostaną zaoferowane pojemniki kompatybilne z zaoferowanymi chusteczkami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy w pozycji 11 Zamawiający dopuści preparat na bazie aminy, QAV o następującym spektrum działania: B, Y, V (HIV, HBV, HCV), TBC w czasie 5 minut, spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Poz. 12 –Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni działających na F (EN 13624, EN 14562, EN 13697: C. albicans, EN 14562: A. fumigatus), Tbc (EN 14348, EN 14563: M. terrae), spełniających pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytania do umowy:

1. Czy Zamawiający zmieni § 6 ust. 1 nadając mu treść:

§ 6. 1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy, Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w wysokości 10% ceny brutto niewykonanej części przedmiotu umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

2) w wysokości 5 % ceny brutto przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w przypadku zwłoki w dostawie danej partii towaru z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy

3) w wysokości 3% ceny brutto asortymentu wadliwego, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w przypadku zwłoki w dostawie asortymentu wolnego od wad w miejsce wadliwego, przy usunięciu wad stwierdzonych lub ujawnionych w okresie gwarancji reklamowanego przedmiotu umowy, liczone od upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgodny na wprowadzenie zaproponowanych zmian w umowie.

2. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 16 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź:

Obowiązek podjęcia próby pozasądowego rozwiązania sporu wynika wprost z przepisów prawa. Zamawiający nie widzi potrzeby powtarzania treści przepisów, dlatego Zamawiający nie przewiduje wprowadzenia zaproponowanych zmian w umowie.