

Strzelce Opolskie, 28 lipca 2009

Wg rozdzielnika

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawę środków antyseptycznych i dezynfekujących dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Strzelcach Opolskich (ZOZ/14-ZP/09)

PRZESUNIĘCIE TERMINU SKŁADANIA OFERT

Zamawiający przesuwa termin składania ofert na dzień **3.08.2009r. godz. 12:00**.
Odpowiednio do tego nowym terminem otwarcia ofert jest 3.08.2009r. godz. 12:30.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

1.W zakresie Pakietu Nr.2 –Środki dezynfekcyjne do mycia i odkażania rąk

Czy Zamawiający w zakresie tego Pakietu w pozycji 2.2 dopuści preparat spełniający wszystkie opisane wymagania zarówno w zakresie przeznaczenia preparatu ,jego substancji aktywnych ,spektrum działania , w opakowaniach a 500 ml?

Z naszej wiedzy wynika iż preparat jaki można zaoferować Zamawiającemu w tej pozycji jest już dostępny w opakowaniach a 500 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie ww. preparatu.

2.W zakresie Pakietu Nr.3 –Środki dezynfekcyjne do mycia i odkażania małych powierzchni

-Jeżeli w wyniku przeliczenia podanych przez Zamawiającego ilości litrów roztworu roboczego na pełne opakowania ,wychodzą niepełne opakowania np.33,33 , czy w takiej sytuacji ilość opakowań należy zaokrąglić zgodnie z zasadami matematycznymi tj. do 0,5 w dół , a od 0,5 w górę?

Odpowiedź:

Zasady wypełniania Formularza Cenowego określono w pt. 1.7 SIWZ.

-pozycja 3.4

Czy Zamawiający w tej pozycji dopuści chusteczki pakowane po 200 sztuk o wymiarach 20cm na 20 cm. Bez zawartości alkoholu i aldehydów.

Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu np. głowice ultradźwiękowe, sondy, plexi itp.

Posiadające szerokie spektrum działania; B/ w tym Tbc/ F,V/w tym HIV, HBV, HCV, Rota, Papova SV 40,Vaccinia / w krótkim czasie działania do 1 minuty ,
Tak więc chusteczki które posiadają badania na spektrum działania wymagane do dezynfekcji powierzchni opisanej przez Zamawiającego a zgodnej z obowiązującymi przepisami w tym zakresie dotyczącymi tzw. obszaru medycznego, wobec faktu iż są one zakwalifikowane jako wyroby medyczne klasy II a /posiadają Certyfikat CE i Deklarację zgodności WE/
O pH 6,00,co jest odpowiednie do dezynfekcji powierzchni wymaganej w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

-pozycja 3.5

Czy Zamawiający w tej pozycji dopuści preparat spełniający wymagania opisane w przedmiocie zamówienia tj. do inkubatorów, obudowy urządzeń medycznych itp.

W wymaganym spektrum i czasie działania.

Bez zawartości alkoholu i aldehydów /co ma ogromne znaczenie z punktu widzenia dezynfekowanej powierzchni ,bowiem preparat ten nie powoduje jakichkolwiek uszkodzeń dezynfekowanej powierzchni w tym również inkubatorów/.

W opakowaniach a 1l ze spryskiwaczem pianowym.

Jeżeli tak to jaką ilość opakowań należy wycenić ?

Preparat ten jest zakwalifikowany jako wyrób medyczny klasy II a ,tak więc posiada badania zakończone pozytywnymi wynikami na wymagane organizmy testowe, jak również Certyfikat CE i Deklarację zgodności WE.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ, jednocześnie dodając następujące wyrażenia:

Kol. 3 (Działanie/spektrum) dodaje się wyrażenie: wirusy

Kol. 5 (Uwagi) dodaje się wyrażenie: gotowy preparat.

-pozycja 3.6.

Czy poprzez opis przedmiotu zamówienia o treści: preparat alkoholowy bez aldehydów, należy rozumieć iż Zamawiający wymaga aby środek który można zaoferować w tej pozycji – z punktu widzenia bezpieczeństwa zarówno bezpośredniego użytkownika preparatu jak również pacjenta – ma zawierać w swoim składzie wyłącznie alkohole?

Odpowiedź:

Zamawiający wyłącza możliwość zastosowania preparatu alkoholowego zawierającego aldehydy.

3.W zakresie Pakietu Nr.1-Środki dezynfekcyjne do mycia i odkażania skóry i śluzówki

pozycja 1.1 – środek opisany przez Zamawiającego w tej pozycji ,jest preparatem zakwalifikowanym do grupy produktów leczniczych ,a jego wielozadaniowe przeznaczenie / w tym iniekcje ,punkcie itp./ ma zagwarantować zarówno bezpieczeństwo pacjenta jak również komfort w zakresie jego użycia tj. brak uczuleń, podrażnień itp.

Wobec powyższego czy Zamawiający wymaga aby preparat który można zaoferować w tej pozycji posiadał właściwości które nie wpływają negatywnie na gojenie się ran.

Z naszej wiedzy wynika, iż Państwa Jednostka posiada również oddziały noworodkowe.

Czy wobec faktu stosowania tego preparatu /np. przed założeniem venflonu itp./ dla bezpieczeństwa małych pacjentów, Zamawiający wymaga aby środek z pozycji 1 miał potwierdzenie o możliwości stosowania u noworodków?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ww. właściwości.

pozycja 1.2.

Czy Zamawiający w tej pozycji wymaga aby preparat posiadał właściwości nie wpływające negatywnie na gojenie się ran ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ww. właściwości.

Pakiet 3 poz. 3.4

Czy Zamawiający dopuści chusteczki o pH 6,0-8,0 i spektrum działania B, MRSA, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccina, Rota, BVDV), w czasie 1 min. Dopuszczone do głowic USG przez producenta ?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza preparat o ww. właściwościach.

Uwaga: przeliczanie opakowań do 4-ch miejsc po przecinku, o którym mowa w pkt. 1.7.4 SIWZ należy analogicznie zastosować w Pakiecie 6 (kol. 8).

Z poważaniem:

Beata Czempiel
Dyrektor ZOZ
w Strzelcach Opolskich