

znak pisma: TP.382.10.2021 JK

Koszalin, 04.02.2021 r.

Do:  
Wykonawcy postępowania  
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetarg nieograniczony nr TP.382.10.2021 JK – dostawa środków ochrony indywidualnej

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści preparat ze spryskiwaczem do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych min. unity stomatologiczne, inkubatory, stetoskopy i inne urządzenia medyczne, we wszelkich obszarach medycznych, kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, ze szkłem, powierzchniami drewnianymi, akrylem, plexi ceramiką, plastikiem, plexiglasem, silikonem, materiałami nierdzewnymi, gumą na bazie chlorku didecyloдимetyloamoniowego, chlorku benzalkoniowego i aminy w pianie, bez zawartości alkoholu, dopuszczony do dezynfekcji inkubatorów, zabawek, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych, posiadający pełne działanie wg norm EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476 w czasie 1 min w opakowaniu a 1l będący wyrobem medycznym klasy IIa, posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania preparatu na oddziałach dziecięcych ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 2: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści preparat bez zawartości alkoholu do dezynfekcji i mycia powierzchni szpitalnych, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni szpitalnych, na bazie 2 alkoholi do 30%, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, bez aldehydów, nie pozostawiający śladów, który osiąga pełne działanie bójcze dla B,F,- 1 min, Tbc,V- 5 min, w opakowaniu a'5L spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga preparatu w opakowaniach 750ml-1000 ml, spełniający pozostałe zapisy SIWZ.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 1

„Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny klasy IIa”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny lub produkt biobójczy.

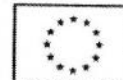
PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 2

„Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) gładkie, tekstura na końcach palców;

b) z poziomem szczelności AQL 1,5 i siłą zrywu przed starzeniem min. 6N (są to wymagane parametry, zgodnie z normą europejską EN 455 dla rękawic medycznych, dające gwarancję bezpieczeństwa);

c) wewnątrz chlorowane z odstępami od obustronnie polimeryzowanych;



d) grubość palca 0,09 – 0,10 mm (są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania);

e) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:

- wodorotlenek sodu 40% z czasem ochrony na poziomie 6

- formaldehyd 37% z czasem ochrony na poziomie 6

- nadtlenek wodoru 30% z czasem ochrony na poziomie 2;

f) przebadanie na przenikanie 31 substancji chemicznych cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978;

g) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT;

h) dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu;

zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM F 1671, ASTM D 6978.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

  
z up. DYREKTORA  
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie  
mgr  Sikora  
Z-ca Dyrektora ds. Techniki i Administracyjnych