



Kalisz, dnia 08 lutego 2013 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

I N F O R M A C J A

Dotyczy: postępowania na sukcesywne dostawy preparatów do dezynfekcji ran i błon śluzowych, do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego oraz do mycia narzędzi i endoskopów (sprawa nr 08/13).

W odpowiedzi na pytania Wykonawców informujemy, co następuje:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie niejonowych związków powierzchniowo-czynnych oraz kompleksu 3 enzymów, bardzo ekonomiczny, działający w stężeniu 0,5%, konfekcjonowany w opakowaniach 1L, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Preparat, który chcemy Państwu zaoferować posiada w swoim składzie trzy enzymy tj. proteazę, lipazę i amylazę. Kompleks tych trzech enzymów skutecznie i szybko upłynnia zanieczyszczenia organiczne - hydrolizuje albuminy, glikogen i trójglicerydy do peptydów, dwu- i monoglicerydów oraz glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Pytanie nr 2:

Prosimy o określenie zapotrzebowania preparatu w litrach roztworu roboczego, gdyż jedynie takie określenie stworzy możliwość złożenia ofert porównywalnych i konkurencyjnych. Preparaty dostępne na rynku, z tym samym przeznaczeniem znacznie różnią się wydajnością (działają w innym stężeniu) i tak np. w zależności od preparatu z ilości 1 litra koncentratu można uzyskać 200 litrów roztworu roboczego w stężeniu 0,5% lub znacznie mniejszą ilość 50 litrów roztworu roboczego w stężeniu 2%. Określenie wielkości zamówienia w litrach roztworu roboczego pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie danych umożliwiających ocenę rzeczywistej wartości porównywanych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Pytanie nr 3:

Prosimy o rezygnację z wymogu kompatybilności oferowanego preparatu z preparatem z poprzedniej umowy lub wskazanie z jakim preparatem z poprzedniej umowy ma być kompatybilny wymagany preparat oraz merytoryczne uzasadnienie tak postawionego wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby preparat wykazywał kompatybilność z preparatem (tego samego producenta) o nazwie Gigasept FF neu.

Pytanie nr 4:

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga gotowego do użycia preparatu 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; na bazie, co najmniej trzech substancji aktywnych z trzech różnych grup

chemicznych, zawierający mieszaninę dwóch alkoholi: 2-propanol, etanol, QAV oraz glukoprotaminę bez dodatku aldehydów, chloru, fenoli i pochodnych fenolowych, chlorheksydyny; zawartość alkoholi do 30%; spektrum: B, F, V; czas działania: B, F, wirusy HBV, HCV, HIV – do 5 min.; posiadającego pozytywną opinię kliniczną do dezynfekcji powierzchni w oddziałach pediatrycznych oraz opinię do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG; w opakowaniu 750ml ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia i nie wyraża zgody na ich modyfikację.

Treść powyższych odpowiedzi stanowi, zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2010r. Nr 113, poz. 759 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.