**Szpital Miejski w Morągu Sp. z o. o.**

ul. Dąbrowskiego 16 14-300 Morąg

Tel. 897574231 897572130 faks 897574593

NIP: 741-212-52-17 REGON: 000306555 KRS: 0000438960

 Sąd Rejonowy w Olsztynie VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego Kapitał Zakładowy: 3660000 zł

**Znak sprawy: 18/2020 Morąg, 08.06.2020 r.**

**W Y J A Ś N I E N I E**

Szpital Miejski w Morągu Spółka z o. o. informuje, że w związku z ogłoszonym postępowaniem na „Dostawę preparatów dezynfekcyjnych i antyseptycznych”, nr sprawy 18/2020, wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie 1**

**Dot. pakietu nr 1.**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego, endoskopów, narzędzi chirurgicznych, instrumentów medycznych oraz innych instrumentów medycznych na bazie nadwęglanu sodu, w postaci granulatu w składzie posiadający enzymy oraz inhibitory korozji, związki kompleksujące bez stosowania dodatkowego aktywatora w opakowaniu a’2,5kg z paskami testowymi w opakowaniu po 25szt, z przeliczeniem ilości opakowań z miarką dozującą, stabilność roztworu 36h, przebadany wg. norm EN 13727, EN 14561, EN 13624, EN 14562- 0,5% w czasie 5min, EN 14348, EN 14563- 2%, w czasie 5min; EN 14476, EN 13704, EN 14347 -2% w czasie 10min, będący wyrobem medycznym klasy IIB?

**Odp.: NIE**

**Pytanie 2**

**Dot. pakietu nr 5, poz. nr 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki gotowe do użycia w bardzo konkurencyjnej cenie do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG), wolne od aldehydów, fenoli o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus, Norovirus) w czasie 30 sekund, Polyoma do 5 minut, Rota, F (A. niger) w czasie 15 minut, Tbc – w czasie 2min, w rozmiarze 20x20cm, zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa, w opakowaniu typu tuba a’200szt?

**Odp.: TAK**

**Pytanie 3**

**Dot. pakietu nr 5, poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki, bez zawartości aldehydów, zawierające w składzie 2-propanol i czwartorzędowe aminy (0,5%) o szerokim spektrum działania: B, F ,Tbc ,V( Herpes, HCV,HBV,HIV)Vaccinia, Adeno, Rhinovirus - w krótkim czasie do 1 minuty w opakowaniu typu tuba, przebadane wg norm EN 13727, EN 14348, EN 13624, i wg standardowych metod DGHM, DVV/RKI), o rozmiarze 20 x 20 cm, w opakowaniu a’ 200 szt?

**Odp.: NIE**

**Pytanie 4**

**Dot. pakietu nr 5, poz. 3 i 4**

Czy Zamawiający dopuści alkoholowe chusteczki, bez zawartości aldehydów, zawierające w składzie 2-propanol i czwartorzędowe aminy (0,5%) o szerokim spektrum działania w warunkach brudnych: B (Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus ureus, Escherichia coli, Enterococcus hirae, Proteus mirabilis), F (Candida albicans), Tbc (M. Terrae, M. bovis), V (HIV, HBV HCV, Vaccinia, BVDV, Influenza A Hong Kong, Rhinovirus, Adeno) w krótkim czasie od 15 sekund do 1 minuty oraz B (Salmonella, MRSA, VREF, Klebsiella pneumoniae) do 5 minut, przebadane wg norm EN 13727, EN 14348, EN 13624, i wg standardowych metod DGHM, DVV/RKI), o rozmiarze 130 x 185 mm, w opakowaniu a 125 szt. z przeliczeniem ilości opakowań?

**Odp.: NIE**

**Pytanie 5**

**Dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ z działaniem mikrobiologicznym wymaganych norm ( EN 13727,EN 13624, EN 14348, EN 14476, EN Spory ( B. subtilis) w czasie 15min?, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?

**Odp.: NIE**

**Pytanie 6**

**Dot. pakietu 6 poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie czy zamawiający dopuści "system zamknięty" w którym powietrze jest zasysane do wnętrza butelki?

**Odp. : Zamawiający oczekuje systemu zamkniętego zgodnie z deklaracją producenta**

**Pytanie 7**

**Dot.** **pakietu 6 poz. 1** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie 82-85g alkoholu etylowego, spełniającego wszystkie zapisy SIWZ.

**Odp.: TAK**

**Pytanie 8**

**Dot. pakietu 6 poz. 2** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci żelu na bazie alkoholu etylowego i izopropylowego nie mniej niż 75g/100g produktu. Spełniającego wszystkie pozostałe zapisy SIWZ.

**Odp.: NIE**

**Pytanie 9**

**Dot. pakietu 4 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt Desam Prim 5L  - obecnie stosowany w Państwa Placówce?

**Odp.: TAK**

**Pytanie 10**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatów testowanych lub aktualnie użytkowanych w Szpitalu?

**Odp.: TAK**

**Pytanie 11**

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na zapewnienie jakości, skuteczność i bezpieczeństwa oraz minimalizację ryzyka stwarzanego przez produkty przeznaczone do stosowania przez służbę zdrowia, w tym brak zanieczyszczeń powstałych w procesie produkcji substancji czynnej oraz jej odpowiednią czystość, Zamawiający wymaga, aby zaproponowane produkty były wytwarzane wyłącznie z substancji czynnych pochodzących od zatwierdzonych dostawców zgodnie z art. 95 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 528/2012 z dnia 22 maja 2012 r. w sprawie udostępniania na rynku i stosowania produktów biobójczych, a na potwierdzenie powyższego wymaga przedstawienia stosownej deklaracji i wpisu w wykazie dostawców substancji czynnych prowadzonym przez Europejskiej Agencji Chemikaliów.

**Odp.: TAK**

**Pytanie 12**

**Dot. pakietu 6 pozycja 1**

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania tzw. „opakowania ze zintegrowaną pompką” **-** Zamawiający w celu potwierdzenia, iż pompka jest zamontowana fabrycznie oczekuje dodatkowego zabezpieczenia opakowania typu plomba.

**Odp.: TAK**