

Kraków, 10 sierpnia 2026 r.
DZP.271-170/2026

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE PODSTAWOWYM – **DOSTARCZANIE MATERIAŁÓW DO MYCIA, DEZYNFEKCJI I DEKONTAMINACJI WG 7 PAKIETÓW**, numer sprawy: 170/ZP/2026

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320, zwanej dalej ustawą Pzp), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców o wyjaśnienia Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej Specyfikacją) złożone w Postępowaniu.

Pytanie nr 1

Do umowy:

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki o następujących parametrach: Jednorazowe mokre chusteczki do oczyszczania i pielęgnacji ciała osoby dorosłej bez użycia wody i dodatkowych produktów myjących. Wykonane z włókny Spunlace 60 g/m², rozmiar pojedynczej chusteczki 20x30 cm. W składzie zawierają substancję nawilżającą - glicerynę oraz aloes. Możliwość podgrzania w mikrofalówce. Laminowane opakowanie z folią zamykającą, która chroni chusteczki przed wyschnięciem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane a'8 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki zarejestrowane jako wyrób kosmetyczny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

PAKIET 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny poliestrowe chusteczki na bazie dwóch alkoholi etanolu 57g/100g oraz propan-2-olu 6g/100g z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych jak i powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat nie pozostawia plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach. Spektrum działania preparatu: B (w tym MRSA, VRE), Y (Candida Albicans), Tbc (M. Avium i M. Terraе), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota, Adeno) – 30 sekund, F (Aspergillus brasiliensis), V (Polio) – 2

Strona 1 z 4

minuty. Chusteczki zarejestrowane jako wyrób medyczny kl. II a oraz produkt biobójczy. Rozmiar chusteczek 16 x 20 cm w opakowaniu typu tuba po 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

PAKIET 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o gramaturze 39g/m2, spełniające pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

PAKIET 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ, który zgodnie z obowiązującym prawem i zastosowaniem jest wyrobem klasy IIB. Narzędzia chirurgiczne, czyli wyroby medyczne inwazyjne, należy reprocessować produktami do nich przeznaczonymi, co potwierdza wymagana klasa wyrobu medycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Prosimy o modyfikację przewidzianych kar umownych: 1) zamiast 5% brutto zamówienia, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki w przypadku uchybienia terminowi w dostarczeniu (w tym na podstawie zamówienia awaryjnego) lub dostarczenia towaru niezgodnie z zamówieniem na 0,5% brutto niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki; 2) zamiast 20 % wartości brutto zamówienia w razie dostarczenia wyrobów medycznych niezgodnie z § 3 Umowy, na 5%. 3) zamiast 10 % Umownej wartości brutto pierwszego zamówienia, w razie niedostarczenia dokumentów, na 1%.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 9

W postanowieniach umowy, zawarto zapis odnośnie gwarantowanego poziomu realizacji umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby gwarantowany poziom realizacji umowy wynosił minimum 60% wartości umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana. Wykonawcy chcąc należycie wywiązać się z zobowiązań wynikających z zawartej umowy z Zamawiającym, podejmują niezbędne i kosztochłonne kroki w celu zgromadzenia wystarczającej ilości przedmiotu dostawy. Zwolnienie się Zamawiającego z zobowiązania nabycia co najmniej 60% przedmiotu umowy, naraża Wykonawcę na niczym nieuzasadnione straty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 10

dotyczy Pakietu nr 2:

Ze względu na występowanie różnych form opakowań prosimy o umożliwienie złożenia oferty spełniającej wszystkie wymagania SWZ w tubie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w **pakiecie 2** dopuści chusteczki typu **VELOX DUO WIPES** o następujących parametrach: Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans, C. auris), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. FLOWPACK: 80 szt., 19x15 cm, 50g/m2 Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w **pakiecie 3** dopuści chusteczki typu **VELOX WIPES NA** o następujących parametrach: Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., gramatura 23 g/m2. Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu. FLOWPACK - opakowanie 50 szt., wymiary 19x15, gramatura 50g/m2. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby preparat z **pakietu 4** był łagodny dla skóry, miał pH przyjazne dla skóry oraz był przebadany dermatologicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby preparat z **pakietu 4** był przebadany zgodnie z normą EN 12791 oraz wykazywał przedłużone działanie do 3 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 15

Czy Zamawiający w **pakiecie 6** 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, doczyszczcza 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 (w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), 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%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 5 l.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający w **pakiecie 7** dopuści preparat typu **VIRUTON PRE** o następujących parametrach: Preparat gotowy do użycia, przeznaczony do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi przed właściwym procesem deynfekcji i sterylizacji. Skład 100 g: 0,15 g N(3-aminopropilo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina; 0,14 g poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydrokso-,propanian(sól). Środek zawierający inhibitory korozji. Szeroka tolerancja materiałowa. Możliwość użycia do instrumentów ze stali szlachetnej, galwanizowanej, aluminium, tworzyw sztucznych, gumy. Chroni przed zasychaniem zabrudzeń organicznych, działanie bakteriostatyczne oraz bakteriobójcze. Czas moczenia narzędzi do 48 godz., preparat szybki w użyciu - 15 min. w warunkach brudnych w fazie 2.2. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy osłonkowe (w tym HIV, HBV, HCV), V(adeno, polio), czas działania 15 minut. Środek przebadany zgodnie z wytycznymi norm europejskich z obszaru medycznego: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN14348, EN 14563), V (EN 14476). Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki Specyfikacji pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp, na stronie internetowej www.szpitalrydygier.pl, <https://ezamowienia.gov.pl/pl/> zamieścił niniejsze wyjaśnienia treści Specyfikacji.