



Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji zgodnie z art. 275 pkt 1 pn: **"Dostawa środków do dezynfekcji"**.

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2026 poz. 796 ze.zm.) informuje o pytaniach i odpowiedziach:

Pytanie 1

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?

Odp. Zamawiający modyfikuje zapisy projektu umowy w §3 ust. 3 który otrzymuje brzmienie:
Realizacja zamówienia odbywać się będzie partiami, których wielkość i asortyment cząstkowy określi każdorazowo Zamawiający, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł/netto.

Pytanie 2, pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę nasączoną środkiem myjącym o neutralnym PH pakowaną po 10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 3, pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę nasączoną środkiem myjącym o neutralnym PH pakowaną po 12szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 4, pakiet nr 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę zarejestrowaną jako kosmetyk na stawce VAT 23%?

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 5, pakiet 8

Czy Zamawiający dopuści myjkę nieznacznie różniącą się rozmiarem tj. 17 x 24,5 cm ?

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 6, pakiet 8

Czy Zamawiający wymaga myjki rękawicy o anatomicznym, zaokrąglonym kształcie (nie prostokątna), zwężana w nadgarstku, co zapobiega zsuwaniu się?

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 7, pakiet 8

Czy Zamawiający, mając na uwadze najwyższe standardy bezpieczeństwa pacjentów i personelu oraz zgodność z obowiązującymi przepisami prawa, wymaga, aby oferowane myjki – jako wyroby kosmetyczne – posiadały ważny wpis do europejskiego rejestru CPNP (Cosmetic Products Notification Portal)? Uzasadnienie: Zgodnie z ustawą o produktach kosmetycznych dokonanie wpisu do rejestru CPNP jest obowiązkiem producenta lub importera. Dopiero po jego uzyskaniu produkt może być legalnie wprowadzany do obrotu na terenie Unii Europejskiej. Rzetelne firmy prowadzące

działalność zgodnie z prawem traktują ten obowiązek jako standard i nie mają trudności z jego spełnieniem. Wymaganie wpisu nie ogranicza konkurencji — stanowi jedynie potwierdzenie, że oferowany produkt spełnia europejskie normy bezpieczeństwa. Dla Zamawiającego jest to istotne zabezpieczenie, ponieważ w przypadku ewentualnych działań niepożądanych (np. reakcje alergiczne czy zakażenia) posiadanie takiej dokumentacji potwierdza dochowanie należytej staranności przy zakupie. Brak weryfikacji CPNP, szczególnie gdy głównym kryterium wyboru jest cena, umożliwia oferowanie produktów niskiej jakości, obarczonych zwiększonym ryzykiem zagrożeń dla zdrowia użytkowników. Dokumentacja CPNP dla wyrobów kosmetycznych jest odpowiednikiem deklaracji zgodności dla wyrobów medycznych i stanowi kluczowy element oceny bezpieczeństwa produktu.

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 8, pakiet 8

Czy Zamawiający, aby zapewnić najwyższy poziom bezpieczeństwa pacjentów, wymaga, by oferowane myjki były odpowiednie również dla niemowląt? Wykonawca potwierdzi to odpowiednimi dokumentami i wynikami badań dołączonymi do oferty. Dzięki temu Zamawiający otrzyma gwarancję, że produkt jest najwyższej jakości, bezpieczny dla skóry zarówno niemowląt, jak i dorosłych pacjentów. Ma to szczególne znaczenie w przypadku importu wyrobów z krajów Dalekiego Wschodu, gdzie mogą występować produkty o niższej jakości, mogące powodować niepożądane reakcje skórne, co może być szczególnie niebezpieczne dla pacjentów o już osłabionej odporności. Wygenerowano na Platformie e-Zamówienia 1

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 9, pakiet 4, poz. 5 i 6

„Z uwagi na fakt, że produkty spełniające wymagania odpowiednio w poz. 5 i 6 są klasyfikowane jako kosmetyki, dla których właściwa jest stawka VAT 23%, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści ich zaoferowanie z uwzględnieniem prawidłowej stawki VAT.”

Odp. Tak, dopuszczamy.

Pytanie 10, pakiet 2 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny Gotowy do użycia tiksotropowy środek dezynfekujący i detergentowy w postaci pianki, z formułą wieloenzymatyczną które degradują białkowe, lipidowe i węglowodanowe składniki pozostałości organicznych obecnych na narzędziach chirurgicznych, do jednoczesnej, wysoce skutecznej dekontaminacji i wstępnego czyszczenia wszystkich inwazyjnych wyrobów medycznych. pH produktu 7,0 – 8,5. Produkt kompatybilny z materiałami tj. stal nierdzewna, aluminium, cynk, miedź, polipropyleny (PPE), PVC, polistyren, teflon (PTFE), poliwęglany. Spektrum działania: B(S. Aureus, E. Hirae), Y (C. Albicans), V (HIV, HBV, HCV, Ospy, Sars-CoV-2), Tbc (M. Terrae, M. Avium) w czasie 15 minut. Skład: Propionian N,N-didecyl-N-metylopoli(oksyetylo)amoniowy, kompleks enzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza), surfaktanty niejonowe, inhibitory korozji, substancje pomocnicze i oczyszczona woda qs 100. Wyrób medyczny kl. II b.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, preparatu zawierającego w składzie trzy enzymy (lipaza, amylaza, proteaza) oraz dodatku propionianu didecylodimetyloamoniowego i poliheksanidu.

Pytanie 11, pakiet 2 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny wysokopoziomowy, wieloenzymatyczny środek czyszczący od głębokiego mycia wszystkich instrumentów chirurgicznych, urządzeń, wyrobów medycznych w tym endoskopów giętkich i akcesorii kanałowych. Przeznaczony do usuwania zanieczyszczeń organicznych i brudu. Do stosowania w kąpielach zanurzeniowych, myjkach ultradźwiękowych oraz nadaje się do czyszczenia wewnętrznych obwodów urządzeń. Produkt do użytku profesjonalnego. pH – 7. Substancje aktywne w 100 g roztworu: 6 stabilizowanych enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, pektynaza, mannanaza, celulaza), niejonowy środek powierzchniowo czynny, środek chelatujący, substancje pomocnicze. Dozowanie- mycie manualne narzędzi termostabilnych i termolabilnych (mycie standardowe) - 0,5% (5 ml/L) w czasie do 10 minut, mycie w myjniach ultradźwiękowych –

0,3% (3 ml/L), mycie manualne w przypadku trudnych do usunięcia zabrudzeń – 1% (10 ml/L) w czasie do 15 minut. Stabilność roztworu – 8 godzin. Kanister 5 l.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, preparatu zawierającego w składzie pięć enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannaaza, celulaza).

Pytanie 12, pakiet 3 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat 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 wyrobów medycznych oraz powierzchni mającej kontakt z żywnością. Preparat bez substancji sklasyfikowanych jako żrące i drażniące drogi oddechowe. Spektrum działania preparatu: B (w tym MRSA, VRE, Acinetobacter Baumannii), Y (Candida Albicans), F (Aspergillus brasiliensis), Tbc (M. Avium i M. Terrae), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota, Adeno) – 30 sekund, V (Polio) – 2 minuty. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. II a oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1 l ze spryskiwaczem.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, preparatu z zawartością etanolu 55% bez dodatku innych alkoholi.

Pytanie 13, pakiet 3 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych, jak i z możliwością do stosowania powierzchni mającej kontakt z żywnością zawierające w składzie triaminy 0,45g/100g oraz QAV 0,45g/100g. Preparat niesklasyfikowany jako niebezpieczny, posiadający testy dermatologiczne, nie pozostawia plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach. Możliwość stosowania preparatu do powierzchni niewykazujących odporności na działanie preparatów alkoholowych (sondy USG, pleksi, monitory, ekrany medyczne czy inkubatory). Spektrum: V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) 30 sekund, B (w tym MRSA, VRE), Y, V (Polyoma SV40) 1 minuta, Tbc (w tym prątki gruźlicy) 5 min, S (Cl. Difficile R027, B. Cereus) 15 minut. Wyrób medyczny kl. II b oraz produkt biobójczy. Chusteczki o gramaturze 39g/m² konfekcjonowane w opakowaniu typu tuba po 100 szt. w rozmiarze 16x20 cm oraz w tubach po 200 w rozmiarze 20x20 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, preparatu na bazie H₂O₂

Pytanie 14, pakiet 3 Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych, jak i z możliwością do stosowania powierzchni mającej kontakt z żywnością zawierające w składzie triaminy 0,45g/100g oraz QAV 0,45g/100g. Preparat niesklasyfikowany jako niebezpieczny, posiadający testy dermatologiczne, nie pozostawia plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach. Możliwość stosowania preparatu do powierzchni niewykazujących odporności na działanie preparatów alkoholowych (sondy USG, pleksi, monitory, ekrany medyczne czy inkubatory). Spektrum: V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) 30 sekund, B (w tym MRSA, VRE), Y, V (Polyoma SV40) 1 minuta, Tbc (w tym prątki gruźlicy) 5 min, S (Cl. Difficile R027, B. Cereus) 15 minut. Wyrób medyczny kl. II b oraz produkt biobójczy. Chusteczki o gramaturze 39g/m² konfekcjonowane w opakowaniu typu tuba po 100 szt. w rozmiarze 16x20 cm oraz w tubach po 200 w rozmiarze 20x20 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, preparatu skutecznego wobec Cl. Difficile w czasie do 5min.

Pytanie 15, pakiet 3 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny tabletki na bazie aktywnego chloru do mycia i dezynfekcji powierzchni w tym mających kontakt z żywnością na bazie dichloroizocyjanuranu w ilości 75g/100g. Waga pojedynczej tabletki 3,3 g. Trwałość roztworu roboczego powyżej 24 godzin. Spektrum działania: B, F, S wg. normy EN 17846 (Cl. Difficile) – 1000 ppm (0,18%) – 1 tabletka na 1,5 l wody

w 60 sekund, B, F, Tbc (M. Avium, M. Terrae) V pełne (osłonkowe i bezosłonkowe) – 1000 ppm (0,18%) 1 tabletka na 1,5 l wody w 15 minut, S (Cl. Difficile) wg. normy EN 17126 – 4000 ppm (0,72%) 4 tabletki na 1,5 l wody w 15 minut, spełniający również normę EN 17846 – 1 000 ppm (0,18%) w 60 sekund. Opakowanie jednostkowe 300 tabletek.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16, pakiet 3 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz podłóg i ścian jak i w pionie żywieniowym na bazie dodocylaminy 12,5g/100g oraz QAV 12,5g/100g, bez zawartości aldehydów i fenoli. Nie pozostawia plam, smug i osadów oraz uczucia klejenia dezynfekowanych powierzchni. Możliwość stosowania preparatu na oddziałach neonatologicznych i dziecięcych jak i w obecności pacjentów. Roztwór roboczy wykazując aktywność powyżej 30 dni. Spektrum działania: V (BVDV, HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% w czasie 5 minut, B (w tym MRSA, VRE, Acinetobacter baumannii, Sallmonella, Legionella), Y, F w stężeniu 0,25% w czasie do 15 minut oraz Tbc (w tym prątki gruźlicy) w stężeniu 0,5% w czasie do 15 minut. Wyrób medyczny kl. II a oraz produkt biobójczy. Konfekcjonowany w opakowania po 5 l z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 17, pakiet 3 Poz. 7

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 pozycjach. Spektrum działania preparatu: B (w tym MRSA, VRE), Y (Candida Albicans), Tbc (M. Avium i M. Terrae), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota, Adeno) – 30 sekund, F (Aspergillus brasiliensis), V (Polio) – 2 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. lub 20 x 20 cm w opakowaniu typu tuba po 200 szt. W przypadku dopuszczenia Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć odpowiednie dozowniki do zaoferowanych tub.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, chusteczek w min. rozm. 20x20 cm w opakowaniu typu flow pack.

Pytanie 18, pakiet 3 Poz. 7

Czy Zamawiający jest w stanie oszacować ilość dozowników kompatybilnych z produktami z pozycji nr 7 na okres obowiązuje umowy ?

Odp. Zamawiający będzie określał niezbędną ilość dozowników bieżących potrzeb. Maxymalna ilość to 200 szt.

Pytanie 19, pakiet 3 Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych, jak i z możliwością do stosowania powierzchni mającej kontakt z żywnością zawierające w składzie triaminy 0,45g/100g oraz QAV 0,45g/100g. Preparat niesklasyfikowany jako niebezpieczny, posiadający testy dermatologiczne, nie pozostawia plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach. Możliwość stosowania preparatu do powierzchni niewykazujących odporności na działanie preparatów alkoholowych (sondy USG, pleksi, monitory, ekrany medyczne czy inkubatory). Spektrum: V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) 30 sekund, B (w tym MRSA, VRE), Y, V (Polyoma SV40) 1 minuta, Tbc (w tym prątki gruźlicy) 5 min, S (Cl. Difficile R027, B. Cereus) 15 minut. Wyrób medyczny kl. II b oraz produkt biobójczy. Chusteczki o gramaturze 39g/m2 konfekcjonowane w opakowaniu typu tuba po 100 szt. w rozmiarze 16x20 cm oraz w tubach po 200 w rozmiarze 20x20 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga, chusteczek w min. rozm. 18x20 cm i gramaturze min. 50 g/m² w opakowaniu typu flow pack.

Pytanie 20, pakiet 5 Poz. 3

Preparat na bazie alkoholu etylowego 85g/100g do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz antyseptyki skóry przed procedurami naruszającymi ciągłość skóry o pH neutralnym dla skóry. Zawiera substancje pielęgnujące i łagodzące podrażnienia jak pantenol, bisabosol, witamina E, gliceryna. Może być stosowany do bardzo wrażliwej i podatnej na alergię skóry. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk – 20 sekund, chirurgiczna dezynfekcja rąk – 90 sekund (2 x 45 sekund metodą Ayliff'a), B, Y, F, V (Vaccinia, Rota, Adeno, Noro) – 15 sekund, pełne V (Polio) – 30 sekund. Antyseptyka skóry – 30 sekund. Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę, pod warunkiem, że jest to preparat bezbarwny, bez dodatkowych substancji zapachowych i skuteczny również wobec prątków gruźlicy

Pytanie 21, pakiet 5 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny profesjonalny krem do pielęgnacji suchej i zniszczonej skóry ciała i rąk. Zawiera antyoksydanty w postaci witaminy A i E, prowitaminę B5 łagodząca podrażnienia naskórka i zapobiega jego wysuszeniu jak i glicerynę. W skład jej wchodzi również masło Shea tworząca na powierzchni skóry warstwę okluzyjną, zapobiegającą nadmiernemu odparowywaniu przez co wygładza skórę i zmiękcza ją. Krem szczególnie polecany przy stosowaniu częstej dezynfekcji rąk preparatami alkoholowymi. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk. Produkt w butelce po 500 ml.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 22, pakiet 5 Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny tiksotropowy, hipoalergiczny żel na bazie mieszaniny alkoholi etanolu 72,5g/100g oraz propan-2-olu 7,5g/100g przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o pH neutralnym dla skóry, zawierający substancję pielęgnującą i łagodzącą podrażnienia jak pantenol, bisabosol, witamina E oraz gliceryna. Preparat przebadany dermatologicznie, może być stosowany do skóry bardzo wrażliwej i podatnej na alergię. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk – 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja rąk – 90 sekund (2 x 45 sek. techniką Ayliff'a) wykazuje działanie przedłużone powyżej 3 godzin. B (MRSA, VRE), Y, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) – 15 sekund, F (Aspergillus), Tbc (w tym prątki gruźlicy) V pełne (Adeno, Noro, Polio) – 30 sekund. Produkt w butelkach z pompką po 500 ml.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga bezbarwnego preparatu na bazie etanolu, bez zawartości innych alkoholi oraz dodatkowych substancji zapachowych.

Pytanie 23, pakiet 5 Poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie mieszaniny dwóch alkoholi propan-1-olu 30g/100g oraz propan-2-olu 45g/100g do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Preparat posiada pH neutralne dla skóry, zawiera substancję pielęgnującą i łagodzącą podrażnienia, z możliwością stosowania do skóry bardzo wrażliwej i podatnej na alergię. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk – 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja rąk – 90 sekund (2 x 45 sekund metodą Ayliff'a), V (osłonkowe) – 15 sekund, B (w tym MRSA, VRE), Y, Tbc (w tym prątki gruźlicy) – 30 sekund, V (Noro) – 90 sekund. Produkt biobójczy. Konfekcjonowany w butelki po 500 ml.

Odp. Zgodnie z SWZ, Zamawiający wymaga preparatu o zawartości min. 79% izopropanolu

Pytanie 24, pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny w pozycji nr 3 produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz w pozycji nr 4 zarejestrowany jako kosmetyk ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 25, pakiet 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pochodzenia preparatów od jednego producenta w całym pakiecie ? Taki wymóg określa konkretnego producenta z kolei nie ma żadnych przeciwwskazań by używać środków innych producentów dezynfekujących, myjących czy pielęgnujących naprzemiennie. Wykonawca z kolei zobowiązuje się dostarczać pompki do określonych butelek niezależnie od pochodzenia producenta jak i zaoferować dozowniki uniwersalne, kompatybilne z butelkami typu Euro, pochodzenia różnych producentów.

Odp. Zgodnie z SWZ. Zamawiający nie odstępuje od wymogu. Oferent może zaoferować produkty dowolnego jednego wybranego producenta, które są ze sobą kompatybilne, tzn. zostały przebadane pod kątem współreakcji w całym kompleksowym procesie higieny rąk tzn. mycia, dezynfekcji i pielęgnacji.

Pytanie 26, pakiecie 6, poz. 1

Czy Zamawiający w dopuści wyrób medyczny klasy I, gaziki wykonane z włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27, pakiecie 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści chusteczki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy, pojemnik wykonany z polipropylenu?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 28, dotyczy umowy

Prosimy o dodanie zapisu do paragrafu 9:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub
zapisu: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania kar umownych w wysokości 0,5% wartości brutto umowy.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 29, pakiet nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 roztwór do płukania , nawilżania ran , błon śluzowych o właściwościach antyseptycznych(HOCL 0,005% , NaOCL 0,0005%) o neutralnym Ph. Możliwość stosowania w ranach penetrujących , bez odpływu. Usuwa biofilm , redukuje stan zapalny , nieprzyjemny zapach z ran , przyspiesza proces gojenia, o pojemności 250 ml (spray)?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 30, pakiet nr 9, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 roztwór do płukania , nawilżania ran , błon śluzowych o właściwościach antyseptycznych(HOCL 0,005%, NaOCL 0,0005%) o neutralnym Ph. Możliwość stosowania w ranach penetrujących, bez odpływu. Usuwa biofilm, redukuje stan zapalny, nieprzyjemny zapach z ran, przyspiesza proces gojenia, o pojemności 500 ml ?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 31, pakiet nr 9, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 płynny hydrożel do nawilżania ran, błon śluzowych, o właściwościach antyseptycznych (HOCL 0,005%, NaOCL 0,005%) o neutralnym pH. Usuwa biofilm, redukuje m.in. stan zapalny, nieprzyjemny zapach z ran, przyspiesza proces gojenia, pojemności 100 g?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 32, pakiet nr 9, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści płynny w poz. 4 hydrożel do nawilżania ran, błon śluzowych, o właściwościach antyseptycznych (HOCL 0,005%, NaOCL 0,005%) o neutralnym pH. Usuwa biofilm, redukuje m.in. stan zapalny, nieprzyjemny zapach z ran, przyspiesza proces gojenia, o pojemności 250 g?

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 33, pakiet 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania specjalnej jednorazowej myjki w formie rękawicy przeznaczonej do codziennej higieny ciała pacjenta rękawica nasączona preparatem myjącym, przebadane dermatologicznie o neutralnym pH 5,5 rozmiar: 14-16x20- 24cm. Op.10 szt. z przeliczeniem ilości

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 34, pakiet nr 2, poz. 4

czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia typu Exeol Opa o spektrum:

bakteriobójczy: 5 min.	EN 13727, EN 14561 (P.aeruginosa, S.aureus, E.hirae)
prątkobójczy: 5min.	EN 14348, EN 14563 (M.avium, M.terrae)
grzybobójczy: 5 min.	EN 13624, EN 14562 (C.albicans, A.brasiliensis)
wirusobójczy: 10 min.	EN 14476 (Poliowirus, Adenowirus, Norowirus)
	EN 17111 (Adenowirus, Norowirus)
bójczy wobec spor C.difficile: 15 min.	EN 17126 (C.difficile R027)
sporobójczy: 90 min.	EN 17126 (B.subtilis, B.cereus), spełniający pozostałe wymagania SWZ

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 34, pakiet nr 2, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego, wieloenzymatycznego preparatu typu Enzymex LD przeznaczonego do manualnego i maszynowego mycia endoskopów oraz narzędzi. Skład: kompleks 5 enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celuloza), anionowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne? Preparat hydrolizujący zanieczyszczenia organiczne, łatwo spłukiwalny, nie pieniący się. Preparat wykazujący działanie bakterio i grzybobójcze, do stosowania w stężeniu 0,2%-0,5% (w myjce ultradźwiękowej 0,1%) działanie myjące 3-5 minut. Preparat o wysokiej kompatybilności materiałowej, o pH 7,3, konfekcjonowany w opakowania 1 i 5l

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 35, pakiet 3 poz. 4

Z uwagi na zmianę procedur rejestracyjnych i metodyki badań mikrobiologicznych oraz optymalizację wielkości opakowania pod kątem trwałości produktu, prosimy co wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek zarejestrowanych jako produkt biobójczy i wyrób medyczny, na bazie m.in. 7g nadtlenu wodoru, o spektrum działania B (łącznie z MRSA), F, V (Polio, Adeno, polyoma), spory (C. difficile R027 wg. EN 17126 w warunkach brudnych i czystych w czasie 5 minut, pełne działanie sporobójcze EN 17126 i 17486 – 15 min., opakowanie typu flowpack a'72 szt. chusteczek o wymiarach 20 x 20 cm, o gramaturze 49 g/m² (+/- 2 g/m²), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań tj. – 35 opakowań a 72 chust.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 36, pakietu nr 3, poz nr 1

Czy w **pozycji 1** Zamawiający dopuści preparat typu **VELOX SPRAY** o następujących parametrach: Płyn do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni w obszarze medycznym, przeznaczony do dezynfekcji małych, trudno dostępnych powierzchni oraz nieinwazyjnego sprzętu medycznego, takiego jak fotele zabiegowe, aparatura medyczna, sprzęt rehabilitacyjny oraz wyciski stomatologiczne jako wyrób medyczny, a także do dezynfekcji powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością jako produkt biobójczy. Skład: substancja czynna w 100 g preparatu zawiera 63,7 g etanolu oraz 6,3 g propanu-2-olu. Preparat nie pozostawia smug i zacieków, posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy oraz jest wpisany na listę VAH. Wykazuje działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze, bójcze wobec prątków gruźlicy, wirusów osłonkowych (w tym Vaccinia, BVDV, koronawirusy, HIV, HBV, HCV) oraz ograniczone wirusobójcze wobec Rotawirusa i Norowirusa.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 37, pakietu nr 3, poz nr 2

Czy w **pozycji 2** Zamawiający dopuści preparat typu **VELOX SPRAY** o następujących parametrach: Gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością - jako produkt biobójczy. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiada pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (*C.albicans*, *C. auris*), prątki (*M.terrae*, *M. avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy) zgodnie z 14476 i 16777, rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 38, pakietu nr 3, poz nr 3

Czy w **pozycji 3** Zamawiający dopuści preparat typu **VELOX WIPES NA** o następujących właściwościach: 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-etanodiol)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hidroksy-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., wkład 100 szt., gramatura 23 g/m². FLOWPACK - opakowanie 50 szt., wymiary 19x15, gramatura 50g/m². Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 39, pakietu nr 3, poz nr 6

Czy w **pozycji 6** Zamawiający dopuści preparat typu **QUATRODES EXTRA** o następujących właściwościach: Koncentrat na bazie amin (QAV) przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta wyrobów medycznych FAMED. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, prątki (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus Noro – 4% w 15 minut. Pełne spectrum wirusobójcze i grzybobójcze. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.

Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy. Kanister 5l. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości według zapotrzebowania Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 40, pakietu nr 40, poz nr 7

Czy w **pozycji 7** Zamawiający dopuści preparat typu **VELOX DUO WIPES** o następujących właściwościach: 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. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm2.. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 41, pakietu nr 3, poz nr 8

Czy w **pozycji 8** Zamawiający dopuści preparat typu **VELOX WIPES NA** o następujących właściwościach: 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., wkład 100 szt., gramatura 23 g/m2. FLOWPACK - opakowanie 50 szt., wymiary 19x15, gramatura 50g/m2. Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42, pakietu nr 3, poz nr 9

Czy w **pozycji 9** Zamawiający dopuści preparat typu **VELODES SKIN** o następujących właściwościach: Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae),

V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 500 ml. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości według zapotrzebowania Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43, pakiet 8 poz. 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie myjek w formie rękawic o wymiarach: 24 x 17 cm (+/- 0,5 cm).

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

***/DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Kole
Grzegorz Gibaszek/***