

Wałbrzych, dnia 29.12.2022r.

DZPZ-530- Zp/78/PN/22

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa środków dezynfekcyjnych na okres 12 miesięcy - Zp/78/PN/22

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych; oparty o etanol, zawartość alkoholu do 57g/100g produktu; niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus) w czasie do 30 sekund. Wyrób medyczny i produkt biobójczy (dualna rejestracja). Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia do żądania aby preparat zawierał jedynie do 50g/100g alkoholu etylowego, jest to zapis jedynie ograniczający konkurencję do jedynego dostępnego na rynku preparatu o takim składzie o nazwie Meliseptol New Formula.

Odp. Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu bez alkoholu opartego o aminy i QAV do dezynfekcji małych powierzchni, urządzeń, bez zawartości aldehydów, bezzapachowy, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych do dezynfekcji inkubatorów, o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Możliwość zastosowania do inwazyjnych i nieinwazyjnych wyrobów medycznych.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład, spektrum i czas działania. Produkt nie spełnia wszystkich wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 3. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia, niskoalkoholowy bezbarwny preparat przeznaczony do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (, telefony, klawiatury, monitory itp.). Nie powinien zawierać zawartości pochodnych amin, nadtlenu wodoru oraz aldehydów, zawierający min. 2 alkohole alifatyczne (max. 63g/100), o neutralnym pH. Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro) w czasie do 5 min. Możliwość stosowania w postaci piany, dobra kompatybilność materiałowa ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzona badaniami laboratoryjnymi. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Wyrób medyczny.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład, wymagano środka o niskiej zawartości alkoholi. Produkt nie spełnia wszystkich wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 4. Dotyczy pakietu nr 16:

Prosimy o dopuszczenie produktu spełniającego wszystkie wymagania SWZ o rozmiarze pojedynczego gazika 150mm x 129 mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 5. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 9 i 10:

a) Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 6 poz. 9 i 10 i czy dopuści: Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 30x34cm, o gramaturze 70g/m², dostarczane w rolkach (po 100 szt.) przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym preparatem do mycia i dezynfekcji, wystarczą badania płynu, którym chce Zamawiający nasączyć chusteczki, nie jest wymagane przepisami prawnymi potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu chust, opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. Oraz kompatybilny z nimi Dozownik wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika.

lub

b) Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 18x25cm, o gramaturze 70g/m², dostarczane w rolkach (po 300 szt.) przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym preparatem do mycia i dezynfekcji, wystarczą badania płynu, którym chce Zamawiający nasączyć chusteczki, nie jest wymagane przepisami prawnymi potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu chust, opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. Oraz kompatybilny z nimi Dozownik wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA CHUST I PUSTYCH DOZOWNIKÓW.

Odp.

a) Nie, Zamawiający nie wydziela do osobnego pakietu produktu z pakietu nr.6 poz .9 i 10. Zamawiający dopuszcza chusteczki o wymiarach 30x34cm, o gramaturze 70g/m² dostarczanych w rolkach po 100 szt. Nie jest wymagane przepisami prawnymi potwierdzenie skuteczności działania preparatu chusteczki, lecz Zamawiający wymaga.

b)Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na chusteczki o wymiarach 18x25cm , wymaga o wymiarach min.20x38cm. Dopuszcza gramaturę 70g/m² i ilości w rolkach po 300 szt. Nie jest wymagane przepisami prawnymi potwierdzenie skuteczności działania preparatu chusteczki, lecz Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 6. Dotyczy umowy

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

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

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.3% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

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. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 7. Dotyczy umowy

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z art. 440 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej. Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy. W efekcie podwyżek wykonawca przetargu może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień Publicznych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odp. Postanowienia waloryzacyjne określa paragraf 7 wzoru umowy.

Pytanie nr 8. Dotyczy pakietu nr 26

Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odp. Zamawiający określił wymagania w SWZ.

Pytanie nr 9. Dotyczy pakietu nr 26

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadany przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odp. Zamawiający określił wymagania w SWZ.

Pytanie nr 10. Dotyczy pakietu nr 26, poz. 2 (26.2)

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m³?

Odp. Zamawiający określił wymagania w SWZ.

Pytanie nr 11. Dotyczy pakietu nr 26, poz. 2 (26.2)

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,005\%$ srebra?

Odp. Zamawiający dopuszcza środek oparty na 12% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,005\%$ srebra jako zgodny z SWZ.

Pytanie nr 12. Dotyczy pakietu nr 26

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odp. Zamawiający w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray oczekuje dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray lub producenta zaoferowanego środka dezynfekcyjnego.

Pytanie nr 13. Dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do postępowania jednorazowe chusteczki z 2% chlorheksydyną i 70% alkoholem izopropylowym pakowane pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 240szt., przeznaczone do czyszczenia i dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych, takich jak cewniki żyłne i tętnicze, kaniule obwodowe, łączniki bezigłowe i zakrętki butelek do pobierania krwi na posiew o wymiarach 190 x 105 mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak wymaganej w SWZ określonej skuteczności biobójczej oraz brak potwierdzenia klasyfikacji jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 14. Dotyczy pakietu nr 28 poz.1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie na 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 160 x

100 mm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na: inny skład jakościowy (brak wymaganego glukonianu chlorheksydyny), nie określono zawartości alkoholu izopropylowego na gazik. Nie określono wymaganego w SWZ zastosowania do dezynfekcji skóry przed iniekcjami. Opakowanie dopuszczalne do przeliczenia ilości.

Pytanie nr 15. Dotyczy pakietu nr 28 poz.2

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie na 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 160 x 100 mm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na: inny skład jakościowy (brak wymaganego glukonianu chlorheksydyny), nie określono zawartości alkoholu izopropylowego na gazik. Nie określono wymaganego w SWZ zastosowania do dezynfekcji skóry przed iniekcjami. Opakowanie dopuszczalne do przeliczenia ilości.

Pytanie nr 16. Dotyczy pakietu nr 25 poz.2

Czy w pakiecie nr 25 pozycja 2– Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki w opakowaniu o wymiarach 18cm x 8cm zawierające 100 szt. chusteczek? Pozostałe parametry produktu zgodne z wymogami zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki w opakowaniu o wymiarach 18cm x 8cm pakowane po 100 szt. chusteczek, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Pytanie nr 17. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 4.2

Poz. 4.2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o spektrum działania: B (EN 14561 – do 5min.), F (C. Albicans, A. Brasiliensis EN 14562 –do 5 min.), Tbc (M.terrae, M. avium EN 14563 – do 10 min.), V (Polio, Adeno, Noro EN 14476 – do 10 min.), S (EN 17126, EN 14347 – do 10min.)? Możliwość wielokrotnego stosowania do 14 dni, spełnia pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na preparat o spektrum działania M.terrare, M.avium EN EN 14563 – do 10min, V (Polio, Adeno,Noro EN 14476 – do 10min), S (EN 17126, EN 14347 – do 10min.), możliwość wielokrotnego stosowania do 14 dni, wymaga preparatu o spektrum działania M.terrare, EN 14563 – do 5 min, V(EN 14476 – do 5 min), S (C.difficie.) – do 5min.

Pytanie nr 18. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.1

Czy Zamawiający w poz. 6.1 dopuści produkt biobójczy na bazie QAV, dodecyloaminy i aminoetanolu o neutralnym zapachu o spektrum B, F (C. albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) 0,5% do 15 min. z możliwością poszerzenia spektrum o A. Brasiliensis, Adeno, Noro,

spełniający pozostałe wymagania? Zobowiązujemy się również do dostarczenia urządzeń dozujących kompatybilnych z oferowanymi preparatami w ilości wskazanej przez Zamawiającego.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację produktu oraz odmienny skład.

Pytanie nr 19. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.5

Poz. 6.5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu chlorowego, skład: Chloramina T, tenzydy myjące (dodecylosulfonian sodu) konfekcjonowanego w op. 0,5kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.6

Poz. 6.6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek jednorazowych, bezalkoholowych Clinell Universal Wipes, wyrób medyczny, parametry zgodnie z załączoną ulotką?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowane chusteczki bezalkoholowe które muszą być zgodne z opisem Specyfikacji.

Pytanie nr 21. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.7

Poz. 6.7 - Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie etanolu, w opakowaniach po 100 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 22. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.8

Czy Zamawiający w poz. 6.8 dopuści chusteczki na bazie nadtlenu wodoru z niewielką zawartością alkoholu benzyloвого, który nie stanowi substancji czynnej, w rozmiarze 20x30cm, bez zawartości aldehydu i fosforanów, chloru działające wobec B, Tbc (M. avium), V (Polio, Adeno, Noro), F (C. albicans) w czasie 5 min, A. brasiliensis – 6 min. ; prątki gruźlicy w 10 min.; przebadane zgodnie z normą EN 16615 (bakterie i drożdże) w czasie 1 min., konfekcjonowane w tuby po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład. Zamawiający wymagał chusteczek bez zawartości alkoholu.

Pytanie nr 23. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.9

Czy Zamawiający w poz. 6.9 dopuści suche chusteczki w rozmiarze 16x39cm, dostarczane w rolach po 150 szt., z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, zaokrąglając w górę do pełnych rolek?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza chusteczek o mniejszych wymiarach tj. 16 x 39 i nie dopuszcza możliwości przeliczenia ilości rolek.

Pytanie nr 24. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.10

Poz. 6.10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dozowników wielokrotnego użytku z możliwością mycia w urządzeniach myjących do 700C, kompatybilnych z oferowanymi chusteczkami z poz. 6.9 , dostarczanych z wymiennymi zamknięciami w kolorze białym z etykietami bezpieczeństwa pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na brak wymiennych zamknięć w różnych kolorach.

Pytanie nr 25. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.11 oraz 6.12

Czy Zamawiający w poz. 6.11 i 6.12 dopuści preparat do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu na bazie nadtlenu wodoru; dopuszczony do kontaktu z żywnością; produkt biodegradowalny; bezpieczny dla personelu, spectrum działania: B, F (C. albicans), V (w tym Vaccinia, Rota, Adeno, Noro, Polio): w czasie do 5 min., możliwość poszerzenia spectrum o A. brasiliensis i Tbc w czasie działania 15 min., produkt biobójczy i wyrób medyczny?

Odp. Nie, Zamawiający w poz. 6.11 nie dopuszcza opisanego preparatu na bazie nadtlenu wodoru ze względu na odmienny skład, wymaga preparatu zawierającego glutoprotaminę.

Zamawiający w poz. 6.12 dopuszcza opisany preparat.

Pytanie nr 26. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.11

Poz. 6.11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Lysoformin Plus Schaum na bazie biguanidyny, diaminy działającego na B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) do 5 min., z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc (M. tuberculosis, M. avium) do 15 min konfekcjonowanego w op. 1L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 27. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 7.1

Poz. 7.1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt biobójczy na bazie etanolu (771g/kg) i propanolu (3-10%) konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml z atomizerem po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania w obecności pacjentów na oddziałach położniczo-ginekologicznych, noworodkowych i pediatrycznych spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład oraz klasyfikację produktu.

Pytanie nr 28. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 7.1

Poz. 7.1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie etanolu (25,9g) i propanolu (11,8g), alkylobiguanide (0,2g) wykazujący potwierdzone badaniami działanie- bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc (M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; V - VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., wyrób medyczny, spełniający pozostałe wymagania SWZ ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 29. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 7.2

Czy Zamawiający w poz. 7.2 dopuści preparat do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu na bazie nadtlenu wodoru; do dezynfekcji inkubatorów, spectrum działania: B, F (C. albicans), V (w tym Vaccinia, Rota, Adeno, Noro, Polio): w czasie do 5 min., możliwość poszerzenia spectrum o A. brasiliensis i Tbc w czasie działania 15 min., produkt biobójczy i wyrób medyczny?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 30. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 14.1

Poz. 14.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu działającego w stężeniu roboczym 0,3% do 0,5% , spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu działającego w stężeniu roboczym 0,3% do 0,5% , spełniającego pozostałe wymagania SWZ.

Pytanie nr 31. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 23.1

Czy Zamawiający w poz. 23.1 dopuści preparat z zawartością alkoholu do 38g/100g, o pH 6, skuteczny wobec B, drożdże, HIV/HBV/HCV w czasie 1 min; prątki gruźlicy i Noro w 5 min., wyrób medyczny?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 32. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 23.2

Czy Zamawiający w poz. 23.2 dopuści chusteczki o pH 5-7 (dane dla cieczy nasączającej) spektrum działania B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) w czasie 5 min., prątki gruźlicy i Rota w 15 min., w rozmiarze 18x20cm spełniające wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne spektrum działania oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 33. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zmieni § 6 ust.1 – 4 nadając mu treść:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki Przedmiotu Zamówienia,
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad - w wysokości 0,3%

wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki, 3) w przypadku nie przedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,

4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 20% wynagrodzenia netto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy.

2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający wynosi 25 % maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2 Umowy.

3. Jeżeli szkoda rzeczywista będzie wyższa niż kara umowna, o której mowa w ust. 1, Zamawiający będzie uprawniony do dochodzenia odszkodowania do wysokości poniesionej szkody na zasadach ogólnych.

4. Kary umowne Zamawiający może potrącić z faktur wystawionych przez Wykonawcę, na co Wykonawca wyraża zgodę, z zastrzeżeniem przepisów wyłączających taką możliwość.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 34. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 9 ust. 4 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 35. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 2 dopuści produkt o nazwie handlowej Velodes Scrub, posiadający pH 5,5-6,5, nie zawierający barwników ani substancji zapachowych, niewysuszający preparat do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk z zawartością środków powierzchniowo – czynnych oraz substancji nawilżających i pielęgnujących skórę, przeznaczony dla osób o wrażliwej skórze. Kosmetyk?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak określenia czy produkt ma formułę opartą o APG oraz ze względu na odmienne pH.

Pytanie nr 36. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 3 dopuści preparat o nazwie handlowej Velodes Silk, nie zawierający chlorheksydyny do higienicznego i chirurgicznego odkażania rąk, o przedłużonym działaniu. Zawierający 2 substancje aktywne, bez pochodnych fenolowych o łącznej zawartości alkoholu 70g/100 ml roztworu, działający na B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HSV, Rota i Noro), z zawartością substancji pielęgnujących, skuteczny w chirurgicznej dezynfekcji rąk w czasie do 3 minut, z najmniejszą dawką na rynku: dezynfekcja higieniczna i chirurgiczna 2x po 1, ml. Niealergizujący. Zarejestrowany jako produkt biobójczy?

Odp. Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia zawartego w SWZ i nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację produktu, odmienny skład ilościowy i jakościowy.

Pytanie nr 37. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycji 4 dopuści produkt o nazwie handlowej Velodes Skin, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (80g/100 ml), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę takie jak pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30 sek. chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90sek. spektrum działania: B – 15 sek., F- 30 sek., tbc – 30 sek., V (HBV, HCV, HIV, Noro (mysi) – 15 sek., Adeno, polio – 30 sek. produkt biobójczy?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: skład i spektrum działania.

Pytanie nr 38. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 1 dopuści preparat o nazwie handlowej Velox Spray, gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych, oparty o etanol 63,7 g/l, 6,3 g propan-2-ol w 100 g produktu. Niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccina, BVDV, Rota i Noro w czasie 1 minuty. Wyrób medyczny i wyrób biobójczy – dual use?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.

Pytanie nr 39. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuści preparat Velox Foam Extra oparty o czwartorzędowe związki amonowe do dezynfekcji małych powierzchni, urządzeń, bez zawartości aldehydów i alkiloamin, bezzapachowy, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych do dezynfekcji inkubatorów działający na: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccina do 60 sek, z możliwością poszerzenia o Tbc do 15 minut. Wyrób medyczny i wyrób biobójczy – dual use?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 40. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycji 1 dopuści preparat o nazwie handlowej Velox Foam Extra, gotowy do użycia preparat przeznaczony do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (telefonu, klawiatury, monitory itp.) nie zawiera aldehydów, pochodnych amin, nadtlenu wodoru. Spektrum działania: B, Tbc, (M.terre), F C.albicans) V (vaccina, BVDV,) w czasie 5 minut. Możliwość stosowania w postaci piany, dobra kompatybilność materiałowa – potwierdzenie opinią FAMED. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych – pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka. Wyrób medyczny i wyrób biobójczy – dual use?

Odp. Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia SWZ – wymaga środka zawierającego min. 2 alkohole alifatyczne (max. 30g/100), pH 3-3,6.

Pytanie nr 41. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycji 2 dopuści gotowe do użycia chusteczki o nawie handlowej Velox Wipes Na - gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: amina, czwartorzędowy związek amonowy. Rozmiar 13 x 20 cm, 23 g/m². Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu odmienny skład, mniejszy rozmiar i brak określenia klasyfikacji produktu.

Pytanie nr 42. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2.1 – 2.2

Czy w celu zachowania autosterylności preparatu Zamawiający oczekuje zawartości nadtlenu wodoru w preparatach?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie nr 43. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3.2

Czy ze względu na fakt, że oczekiwany preparat posiada termin ważności 12 m-cy od daty produkcji Zamawiający wyrazi zgodę aby w w/w pozycji preparat posiadał 9 m-cy okres ważności od daty dostawy?

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie nr 44. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6.5

Czy ze względu na fakt, że oczekiwany w/w pozycji preparat z początkiem 2023 r. będzie wycofany prosimy o wykreślenie tego preparatu z pakietu bądź możliwość wyceny pozycji w formularzu asortymentowo cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego planowanym wycofaniu z produkcji.

Odp. Nie, Zamawiający nie wykreśla. Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny pozycji w formularzu asortymentowo cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego planowanym wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 45. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny enzymatycznego preparatu do mycia przed dezynfekcją sprzętu chirurgicznego, medycznego, endoskopów. Preparat może być stosowany we

wszystkich automatycznych myjniach dostępnych na rynku w placówkach szpitalnych. Wyrób medyczny opakowanie 5 L.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie nr 46. Dotyczy pakietu nr 9 poz. 9.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny preparatu do dezynfekcji w myjniach – dezynfektorach. Uniwersalny do maszyn z pompami dozującymi. W składzie aldehyd glutarowy. Wyrób medyczny, opakowanie 5 L.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

Pytanie nr 47. Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 48. Dotyczy projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „...od dnia powiadomienia o wadze” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 49. Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odp. Nie, Zamawiający nie uzupełni. Zamawiający wskazał we wzorze umowy odpowiedni adres e-mail.

Pytanie nr 50. Dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

1) w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki Przedmiotu Zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia

2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad

- w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia

3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 250 zł za każdy przypadek,

5) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2.

Odp. Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 51. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny Gotowy do użycia płynny preparat przeznaczony do manualnej oraz półautomatycznej dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów giętkich, sztywnych, narzędzi termolabilnych, zawierający w składzie kwas nadoctowy, bez zawartości w składzie aldehydów, fenolu, QAC, amin oraz ich pochodnych. Posiadający zintegrowany aktywator, Spektrum działania: B (EN 14561 – do 5min.), F (C. Albicans, A. Niger EN 14562 –do 5 min.), Tbc EN 14563 (M.terrae M avium – do 5min.), V (EN 14476 – do 5 min.), S (EN 14347 – do 5min.), S wg EN 17126 (B. cereus, B. subtilis C.difficile) – do 5 min. Możliwość wielokrotnego stosowania do powyżej 7 dni. Możliwość kontroli aktywności roztworu paskami. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza preparatu posiadającego aktywator, wymaga bez aktywatora.

Pytanie nr 52. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu i TAED, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu

anestezjologicznego, endoskopów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu, działający bez dodania aktywatora a na B, Tbc, F, V (wirus Adeno, Polio, Noro) w czasie do 15 min., S (tlenowe i beztlenowe) w czasie do 15 minut wg normy EB 17126. Produkt przygotowywany w zimnej wodzie wodociągowej, w op. a 2,5 kg z przeliczeniem ilości op. zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ, w tym możliwości bezpiecznego stosowania do dezynfekcji inkubatorów.

Pytanie nr 53. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, pochodnej aminowej, bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej. Spektrum i czas działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro)– do 15 min. Wyrób medyczny klasy IIa ?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza produktu ze względu na brak spektrum działania na Tbc oraz brak potwierdzenia spełnienia wymogu kompatybilności określonego w SWZ.

Pytanie nr 54. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6

Czy zamawiający dopuści do zaferowania chusteczki konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 55. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 7

Czy zamawiający dopuści do zaferowania chusteczki konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 56. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 9

Zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie / zmianę opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do badań chust po zalaniu preparatem z pozycji nr 1 pakietu na rzecz oświadczenia producenta preparatu o kompatybilności z systemem chust po zalaniu. Na etapie kształtowania opis przedmiotu zamówienia zamawiający nie jest w stanie przewidzieć jaki preparat zostanie zaferowany w wymienionych pozycjach.

Odp. Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia zawartego w SWZ.

Pytanie nr 57. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 9

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania chust o wymiarach 16x39 konfekcjonowanych w op. po min. 99 sztuk i dopuszczenie możliwości przeliczenia ilości op.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza chust o mniejszych wymiarach tj. 16 x 39 i nie dopuszcza możliwości przeliczenia ilości op.

Pytanie nr 58. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, zawierający QAV i pochodną aminową, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) - 1 min.; Tbc - 1 min. Wyrób medyczny klasy IIA?

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełniania wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 59. Dotyczy pakietu nr 6

Do pakietu nr 6 zamawiający zawarł pod tabelą produktową zapis *zamawiający jest wyposażony w urządzenia dozujące DG 1, DG 3 firmy Ecolab. Kanistry i preparat muszą być kompatybilne z tymi urządzeniami (potwierdzenie producenta urządzeń)*. Uprzejmie proszę o wyjaśnienie przywołanego zapisu gdyż sugeruje on, że zamawiający oczekuje zaoferowania wyłącznie produktów firmy Ecolab. Proszę o dopuszczenie możliwości przedłożenia oświadczenia producenta produktów o kompatybilności z urządzeniami DG1 i DG2.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie nr 60. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) do manualnego i maszynowego reprecusowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne (krew, śluz, białka), wykazujący udokumentowane działanie bakteriostatyczne. Kompatybilny z preparatem z poz. 2. Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %) i szybkim czasie działania (do 5 minut), roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, konfekcjonowany w op. a'5L?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza preparatu czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza), wymaga preparatu na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza, mannaza).

Pytanie nr 61. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat w płynie do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów na poziomie sporobójczym. Spektrum działania: B F Tbc (min. M. terrae), V (Adeno, Polio i Noro), S (C. difficile, B. cereus B. Subtilis) w czasie 5 min, skuteczność bójcza potwierdzona badaniami w akredytowanym laboratorium, zgodnie z normami z obszaru medycznego, w tym wg normy EN, 17126. Substancja

aktywna : kwas nadoctowy powstały w skutek opatentowanej metody syntezy z acetylokaprolaktamu i nadtlenu wodoru, bez zawartości kwasu octowego, pH 7-9? Preparat wymagający dodatku aktywatora, o bardzo krótkim czasie aktywacji 10 minut. Aktywność preparatu do 28 dni., Kontrola substancji aktywnej za pomocą pasków testowych. Opakowanie a 5l. Wyrób medyczny. Klasy IIb.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu posiadającego dodatkowo aktywator, wymaga środka bez aktywatora.

Pytanie nr 62. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe konfekcjonowane w op. a'14 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza paski testowe konfekcjonowane w op.14 szt.z przeliczeniem ilości opakowań, z zaokrągleniem ilości do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 63. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) S (B. subtilis) do 1 minuty w opakowaniu a 750ml ze spryskiwaczem z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu bezalkoholowego na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, wymaga na bazie nadtlenu wodoru.

Pytanie nr 64. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenu wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno. Opakowanie 1l i 250 ml z atomizerem po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład jakościowy.

Pytanie nr 65. Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, barwionego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenu wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Może być

stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 1l. Produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład jakościowy.

Pytanie nr 66. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, o delikatnej formule pielęgnacyjnej (oliwa z oliwek i gliceryna), bez barwników i substancji zapachowych, nie wymagający spłukiwania. Wykazuje działanie bakteriobójcze (włączając szczepy Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), drożdżakobójcze (C. albicans) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500 ml

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienną klasyfikację produktu oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 67. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych. Produkt bezbarwny, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości jodu. Produkt nie wpływa negatywnie na proces gojenia ran. Spektrum działania: B (Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (HSV, HBV, HIV). Produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.

Pytanie nr 68. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do płukania jamy ustnej o właściwościach antyseptycznych, do czasowego zmniejszenia liczby bakterii w jamie ustnej oraz czasowego zahamowania tworzenia się płytki nazębnej, w przypadku niedostatecznej higieny jamy ustnej. Gotowy do użycia, bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny, glicelor, glukonian sodu, bez zawartości poliheksanidyny, chlorheksydyny, alkoholu. Nieprzebarwiający szkliwa. Spektrum działania: B (S.Aureus, E.coli, E.hirae, P. aeruginosa), F (C. albicans) w czasie do 60 sek. Produkt leczniczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład, spektrum działania oraz klasyfikację produktu.

Pytanie nr 69. Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenia jamy ustnej i gardła. Gotowy do użycia, bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych (zawiera w składzie oktenidynę), skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny, alkoholi, posiada

łagodny smak mięty. Kosmetyk.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 70. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat (o neutralnym pH) do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego. Oferowany produkt posiada doskonale właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Wyrób medyczny opakowanie 2L.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat pod warunkiem spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 71. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia produkt przeznaczony do dezynfekcja wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Skład: 100g preparatu zawiera: 0,10g kwasu nadoctowego, inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze. Oferowany produkt jest roztworem gotowym do użycia, zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Możliwość kontroli produktu paskami testowymi. Spektrum: B, F, Tbc, V, S (c. difficile - EN13704, B. Subtilis – EN 14347)- w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 5L

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat pod warunkiem spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 72. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio), S(C. difficile, B. subtilis, C. perfringens) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 1,5 kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat pod warunkiem spełniania pozostałych wymogów SWZ m.in. brak zawartości toluenu i benzenu, do mycia i dezynfekcji sprzętu anestezyjologicznego, inkubatorów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu.

Pytanie nr 73. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do dezynfekcji i czyszczenia endoskopów (również giętkich), sond ultradźwiękowych, oprzyrządowania anestezyjologicznego, narzędzi chirurgicznych, przyrządów laboratoryjnych, opartego na bazie czwartorzędowych związków amonowych (chlorku dimetylodioktyloamoniowego, fenoksypropanolu, dioctanu alkilguanidyny, laurylopropylenodiaminy), o spektrum działania B, Tbc (M.terrae, M.avium), MRSA, F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota) w stężeniu do 2% w czasie do 15 min, z możliwością rozszerzenia o wirusa Adeno, Wyrób medyczny. Opakowanie 5L

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 74. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparat w proszku do mycia oraz dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego na bazie aktywnego tlenu. O składzie: nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji . Spektrum: B(w tym tbc), F, V(polio adeno), Spory (Bacillus subtilis, Clostridium difficile) - EN 13704. Skuteczność w stężeniu 2% - 10 minut. Stabilność roztworu 36h. Wyrób medyczny, opakowanie 500mg z odpowiednim przeliczeniem.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat pod warunkiem spełniania pozostałych wymogów SWZ m.in. zachowanie spektrum działania w warunkach brudnych, pH roztworu roboczego neutralne.

Pytanie nr 75. Dotyczy pakietu nr 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji precyzyjnych narzędzi obrotowych. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów, posiada szerokie spektrum działania, nadaje się do stosowania w myjce ultradźwiękowej. Skład: 100g preparatu zawiera: 1,6 g wodorotlenku potasowego 10 g propan-2-olu, 0,1 g 2-etyloheksanolu, < 5% niejonowe środki powierzchniowo czynne. Spektrum: B, F(c. albicans), V(polio, adeno, vaccinia, BVDV) – 5 minut, z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, opakowanie 2L

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat pod warunkiem spełniania pozostałych wymogów SWZ m.in. do mycia i dezynfekcji precyzyjnych narzędzi takich jak: wiertła, frezy kostne ze stali, twardych metali diamentów, narzędzi ściernych i polerujących takich jak: gumki silikonowe i płytki ceramiczne oraz narzędzi do leczenia kanałowego; chroniący narzędzia z metali przed korozją.

Pytanie nr 76. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie płynnego koncentratu na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, biguanidu oraz amin, przeznaczonego do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Skład: Chlorek didecyldimetyloamoniowy, poly(hexametylenbiguanid), hydrochloryd, bis(3-aminopropyl) dodecylamina. Spektrum: B, F- 0,25% - 15 min, V(Vaccina - 0,5% - 5 min, (HIV.HBV, HCV) -0,5% - 5 min, BVDV - 0,25%-5 min) , Tbc (M.avium, M. terrae) - 0,25% - 15 min. Możliwość stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Oapkowanie 5 kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 77. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat w tabletkach, którego skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (750g/kg) do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24 h.

Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans), grzybów, V (BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C. difficile) w 1.000ppm w 15min. oraz w warunkach niskiego obciążenia S (B. subtilis) w 1.000ppm w 15min. Opakowanie 300 tabl. Produkt biobójczy.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany preparat pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ m.in. możliwość stosowania do zalewania plam krwi.

Pytanie nr 78. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o polio. Wyrób medyczny, opakowanie 1L.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: skład i spektrum działania.

Pytanie nr 79. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 5

Z uwagi na wycofanie opisanego produktu z portfolio prosimy o wykreślenie powyższej pozycji z formularza.

Odp. Zamawiający nie wykreśla. Zamawiający dopuszcza możliwość wyceny pozycji w formularzu asortymentowo cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego planowanym wycofaniu z produkcji.

Pytanie nr 80. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG np.: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV - 100g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera następujące substancje czynne: 0,26g alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamoni (ADBAC/BKC(C12-16)), 0,26 g chlorekdidecyloamoni (DDAC), 0,26 g alkil (C12-C14) chlorku etylobenzyloamoni (ADEBAC (C12-C14)). Spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV, HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta. Wyrób medyczny, opakowanie 200 szt. Box

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki Mikrozyd AF wipes do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego odpornego na działanie alkoholu, posiadające bardzo dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Spektrum: B, F(C.albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) do 1 minuty, adeno do 2 minut., pakowane po 150 szt. (BOX, wkład), z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Wyrób medyczny

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 9

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie suchych chusteczek z poliestru do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi przeznaczonymi do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, charakteryzujących się bardzo wysoką chłonnością, o gramaturze >45g/m² i wymiarach chusteczki 24 cm x 30 cm, w opakowaniu a 111 szt chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak spełniania wszystkich wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 83. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do oceny dystrybutor w postaci wiaderka, kompatybilnego z chusteczkami z poz.9 do wielokrotnego użytku wykonanego z polipropylenu wyposażonego w system dozujący zapobiegający wysychaniu chusteczek. Oferowane wiaderko posiada możliwość mycia i dezynfekcji pojemników w temp. do 70°C (również w myjniach dezynfektorach).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak spełniania wszystkich wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 84. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobra tolerancja materiałowa (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV, HIV, HBV, HCV, vaccinia, polioma, rota) –1 minuta. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 85. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 1L

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum działania.

Pytanie nr 86. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobra tolerancja materiałowa (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans) V(BVDV, HIV, HBV, HCV, vaccinia, polioma, rota) –1 minuta. Wyrób medyczny

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład, spektrum działania oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 87. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 1L

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład, spektrum działania oraz brak określenia spełniania pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie nr 88. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i przedmiotów również w przemyśle spożywczym. Produkt na bazie podchlorynu sodu, posiadający szerokie spektrum działania i krótki czas. Skoncentrowany środek dezynfekcyjny na bazie chloru z zawartością środków powierzchniowo czynnych. Produkt ma działanie wybielające. Preparat działa bakteriobójczo, grzybobójczo, prątkobójczo (wobec M. terrae oraz M. avium), sporobójczo i inaktywuje wirusy (polio, adeno, noro). Skład: Substancje czynne: podchloryn sodu 47g/kg (4,7%) (aktywny chlor 45g/kg). Spektrum: B, F, Tbc, V(polio adeno, noro) – w czasie 30 minut. Produkt biobójczy, opakowanie 5L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany produkt.

Pytanie nr 89. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odp. Zamawiający nie wymaga zaoferowania produktów które nie będą ograniczały uprawnień samodzielnego wykonywania procedur zawodu pielęgniarek i położnych.

Pytanie nr 90. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 1

Zapytanie do SWZ Pakiet nr 21 Poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego który działa mocno dehydratacyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

**Zatwierdził:
Zastępca Dyrektora
Ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński**

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządził: Andrzej Nowiński
nr telefonu: 74/6489941