

**Wykonawcy zainteresowani
postępowaniem przetargowym**

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/18/2/24

data: 25.07.2024 r.

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1) ustawy Prawo zamówień publicznych nr 18/24/ZP „Zakup wraz z dostawą środków do mycia i dezynfekcji oraz materiałów zużywalnych dla potrzeb sterylizacji”.

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający Zespół Opieki Zdrowotnej w Dąbrowie Tarnowskiej udziela odpowiedzi na pytania:

Firma 1

Pakiet 40 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie naturalnych surowców do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, ciała oraz włosów. Niezawierający mydła oraz alkaliów o neutralnym pH (5,5). Produkt w jednorazowych opakowaniach zabezpieczonych przed otwarciem plombą typu Voigt. Wyposażone w fabrycznie montowaną pompkę. Pozbawiony barwników, substancji zapachowych. Możliwość stosowania w profilaktyce przeciwoleżynowej i przy pieluszkowym zapaleniu skóry. Bez zawartości parabenów i metyloizotiazolinonu oraz fenoksyetanolu. Opakowanie: 1L z fabrycznie montowaną pompką. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pakiet 40 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu antyseptycznego na bazie alkoholu (80g) do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający dodatek substancji nawilżających i pielęgnujących skórę. Produkt w jednorazowych opakowaniach zabezpieczonych przed otwarciem plombą typu Voigt. Wyposażone w fabrycznie montowaną pompkę. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (Adeno, Noro, Polio) do 30 sekund. Opakowanie: 1L z fabrycznie montowaną pompką wraz z dostarczeniem systemu dozowania wykonanego ze stali kwasoodpornej w ilości 600 szt. Kompatybilny z preparatem w pozycji 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 2

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 29 poz. 10 i czy dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym-kartoniku, spektrum B, F w czasie do 15 sekund, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, spektrum B, F w czasie do 15 sekund, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2

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 następujące 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 0.2% 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 3

Pytania Pakiet 42 – Preparaty do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamgławiania.

1. Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchlorawego, który dla dezynfekcji pomieszczeń większych niż 50 m³ wymaga zastosowania 2 zamgławiaczy Nocospray, a dla pomieszczeń powyżej 100 m³ wymaga zastosowania 3 zamgławiaczy Nocospray? Dezynfekcja jednym zamgławiaczem Nocospray dla pomieszczeń powyżej 50m³ będzie nieskuteczna ponieważ oferowany preparat nie uzyska wymaganej dawki w przeliczeniu na 1 m³ - tj. 20 ml/m³.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchlorawego, który nie posiada potwierdzenia pełnego działania sporobójczego w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym? Brak skuteczności w kierunku bacillus subtilis.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchlorawego, który nie posiada potwierdzenia kompatybilności z urządzeniem Nocospray i deklaracji bezpieczeństwa dla wyposażenia elektronicznego będącego w dezynfekowanych pomieszczeniach, wystawionych przez producenta urządzenia Nocospray? W przypadku akceptacji prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający weźmie odpowiedzialność w przypadku gdy dojdzie do awarii sprzętu, porażenia elektrycznego czy korozji wyposażenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadał termin ważności min. 24 miesiące od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 4

Zwracamy się z prośbą o rozważenie możliwości przeniesienia poz. 2 z pakietu 32 do pakietu 33, bądź utworzenia z tej pozycji nowego pakietu.

Zabieg taki ma uzasadnienie merytoryczne. Obecna forma pakietu 32 łączy w sobie dwa różne – dość odległe zagadnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 5

Dot. Pakiet 42 – Preparaty do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamgławiania

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci roztworu wodnego gotowego do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamgławiania, na bazie nadtlenu wodoru (7,9%) i kwasu askorbinowego. Oferowany preparat może być stosowany również do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Wraz z urządzeniem NOCOSPRAY przebadany w kierunku normy EN 17-272 (2020) oraz NFT 72- 281 (2014) w zakresie B,V,F,S. Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie przeznaczenia do stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAY i obszaru zastosowania - szpitale i kliniki. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji.

Możliwość użytkowania pomieszczenia po 120 minutach (wymagany czas kontaktu).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaferowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,0017\%$ srebra?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 150 m³ z jednego opakowania o pojemności 1l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga środek posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga aby okres przydatności środka wynosił 2 lata od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Zapisy zgodne z SWZ.

Firma 6

Pakiet 36, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczotki o następujących parametrach:

- miękkie i delikatne włosie wykonane z medycznego polietylenu nie powodujące podrażnień skóry
- gąbka wykonana z poliuretanu zapewniająca delikatne czyszczenie skóry
- wymiary 90x45x39 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 7

Pytanie 1 pakiet 42 pozycja 1

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w Pakiecie 42, pozycja 1 wnosimy o zmianę sposobu użycia i spektrum działania produktu wskazanego w pakiecie 42 pozycja 1 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym **EU-0029752-0000**

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny, której wchodzi preparat Nocolyse.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze: 5 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 5 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu (brak wskazania do użycia o działaniu sporobójczym).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 2 pakiet 42 pozycja 1

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 3 pakiet 42 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat na bazie nadtlenu wodoru z kationami srebra, który zgodnie z aktualnym pozwoleniem na obrót wymaga stosowania dwóch dawek preparatu w odstępach czasu co 120 minut w celu osiągnięcia spektrum działania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 4 pakiet 42 pozycja 2

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w Pakiecie 42 pozycja 2 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w Pakiecie 42 pozycja 2 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze: 3 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Zapisy zgodne z SWZ.

Pytanie 5 pakiet 42 pozycja 2

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxycznosci.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanyimi przez zamawiajacego urzadzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilosci oferowanego produktu uwzgledniajac roznicę w sposobie dawkowania produktu na 1m3

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wyrazajacy zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 6 pakiet 42 pozycja 2

Czy zamawiajacy dopuscil do zaoferowania preparatu na bazie nadtlenu wodoru z kationami srebra, ktory zgodnie z aktualnym pozwoleniem na obrót wymaga stosowania dwuch dawek preparatu w odstepach czasu co 120 minut w celu osiagniecia spektrum dzialania.

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wyrazajacy zgody na proponowane zmiany.

Firma 8

Dotyczy zapisow SWZ:

1. Czy Zamawiajacy wymaga, aby Oferent posiadal certyfikat systemu zarzadzania jakością ISO 9001:2015 dotyczacy sprzedazy wyposazenia i sprzetu medycznego, sprzedazy materialow eksploatacyjnych i srodkow do sterylizacji? Zamawiajacy zyskuje pewnośc, ze oferowane wyroby produkowane sa zgodnie z obowiazujacymi wymaganiami i normami.

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wyrazajacy zgody na proponowane zmiany. Zapisy zgodne z SWZ.

2. Czy Zamawiajacy wymaga, aby Oferent posiadal certyfikat systemu zarzadzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczacy produkcji i dystrybucji opakowan, testow oraz wyrobow pomocniczych do kontroli procesow sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiajacy zyskuje pewnośc, ze oferowane wyroby produkowane sa zgodnie z obowiazujacymi wymaganiami i normami.

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wyrazajacy zgody na proponowane zmiany. Zapisy zgodne z SWZ.

Dotyczy Parametry Techniczne:

1. Dotyczy Pakietu 1

Czy Zamawiajacy dopuscil do zaoferowania pakietu kontrolny typu Bowie-Dick o wymiarach 11,5 cm x 12,5 cm? Pozostale parametry bez zmian.

Odpowiedz: Zamawiajacy dopuszcza z zachowaniem pozostalych parametrów SWZ.

2. Dotyczy Pakietu 2 pozycja 2

Czy Zamawiajacy wymaga aby przyrzad PCD umozliwial wykonanie przynajmniej 1000 cykli sterylizacyjnych?

Odpowiedz: Zamawiajacy wymaga aby przyrzad umozliwil wykonanie do 1000 cykli sterylizacyjnych.

3. Dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiajacy dopuscil do zaoferowania wskaźnika gdzie substancja naniesiona jest na arkusz w sposob warstwowy oraz rownomierny?

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wyrazajacy zgody na proponowane zmiany.

4. Dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiajacy wymaga aby testy byly samoprzylepne co znacznie ulatwi dokumentacje?

Czy Zamawiajacy wymaga aby testy zapakowane byly w nieprzepuszczajace swiatla opakowania strunowe umozliwiajace ich wielokrotne otwieranie i zamykanie, co znacznie ulatwi ich przechowywanie?

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wymaga. Zapisy zgodne z SWZ.

5. Dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiajacy wyrazi zgode na zaoferowanie gotowego do uzycia preparatu w sprayu do ręcznej konserwacji narzedzi medycznych przed sterylizacja para wodna, na bazie oleju farmaceutycznego, bez zawartosci chlorofluoroweglowodorow, nie wplywajacego na proces sterylizacji parowej, bez zawartosci silikonu, będnacego wyrobem medycznym, konfekcjonowanego w opakowaniach 400 ml, z koncówka spryskujaca dostarczana w nasadce?

Odpowiedz: Zamawiajacy nie wyrazajacy zgody na proponowane zmiany.

6. Dotyczy Pakietu 12

Czy Zamawiajacy dopuscil do zaoferowania papieru sterylizacyjny 50 x 50 cm w opakowaniu po 750 arkuszy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania papier sterylizacyjny w kolorach niebieskim, zielonym i białym pakowanym nie naprzemiennie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Dotyczy pakietu 14 pozycja 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania taśmy w rozmiarze od 1,9 – 2,5 cm x 50 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Pakietu 16

Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie rozmiaru miejsca potrzebnego na naklejenie etykiety systemu dokumentacji do sterylizacji.

Odpowiedź: Min 2 cm szerokości miejsca potrzebnego do naklejenia etykiety.

9. Dotyczy Pakietu 21

Czy Zamawiający wymaga aby minimalna gramatura wkładek absorpcyjnych wynosiła 110g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Pakietu 26 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kosz sterylizacyjny o pojemności 1 jednostki STE o wymiarach 575 mm x 280 mm x 265 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

11. Dotyczy Pakietu 26 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kosz sterylizacyjny o pojemności 1/2 jednostki STE o wymiarach 575 mm x 280 mm x 135 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

Firma 9

Pytanie 1 – formularz cenowy – załącznik nr 2 (pakiet nr 1, poz. 1)

Ponieważ norma EN ISO 11140-1 określa testy Bowie-Dicka oraz testy typu 6 jako wskaźniki najważniejsze dla całego procesu i o najwyższych postawionych wymaganiach pod kątem tolerancji odbarwienia od parametrów krytycznych sterylizacji, czy Zamawiający wymaga by zgodność z ww. normą poświadczona była certyfikatem niezależnej jednostki notyfikowanej, na której znajduje się kod oraz nazwa producenta?

Odpowiedź: Zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 – formularz cenowy – załącznik nr 2 (pakiet nr 1, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie testów na których informacje są w języku angielskim. Do testów dołączona jest instrukcja w j. polskim.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 3 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 5, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, by uchwyt miał postać otwieranego klipsa, który nie uszkadza substancji testowej podczas umieszczania testu?

Odpowiedź: Zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 4 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 5, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga by substancja wskaźnikowa testu była nałożona na wskaźnik w sposób warstwowy oraz nierównomierny, imitując tym samym realne zabrudzenia znajdujące się na narzędziach procesowanych w myjni- dezynfektorze?

Odpowiedź: Zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 5 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 6, poz. 1)

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt spełniał wymagania dla testów typu 6 wg normy PN-EN ISO 11140-1, pod względem tolerancji na czas (6%) i temperaturę (10C)?, oznaczenie normy oraz klasy testu na teście lub opakowaniu zbiorczym.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o potwierdzenie tolerancji na zmienne krytyczne procesu, jakiej wymaga Zamawiający.

Odpowiedź: Zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 6 – formularz cenowy – załącznik nr 2 (pakiet 6, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie wskaźnika nie posiadającego informacji w języku polskim, posiadającego jednoznaczny w interpretacji sposób odbarwienia. Dodatkowo zostanie dostarczona instrukcja w j. polskim oraz karta techniczna ze sposobem odbarwienia się wskaźnika.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 7 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 7, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, spełniający opis SIWZ, o nieznacznie innym składzie tj. niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne, enzymy i alkoksylowane alkohole tłuszczowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 7, poz. 1)

Czy Zamawiający potwierdza, że pod opisem "dozowanie: 2-10 ml/l" wymaga preparatu, który będzie wykazywał skuteczność już od 2 ml/l? Aktualny zapis może dopuścić preparaty, które działają np. w stężeniu 8 ml/l, a więc 4-krotnie większym, co oznacza 4-krotnie większe zużycie preparatu i tym samym zwiększone koszty eksploatacji myjni.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza pod opisem "dozowanie: 2-10 ml/l" wymaga preparatu, który będzie wykazywał skuteczność już od 2 ml/l.

Pytanie 9 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 21, poz. 1 ppkt. 1)

Prosimy o dopuszczenie wkładek w rozmiarze 25 x 30 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 10 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 21, poz. 1 ppkt. 1)

Prosimy o dopuszczenie wkładek w rozmiarze 30 x 50 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 11 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 21, poz. 1 ppkt. 2)

Prosimy o dopuszczenie wkładek w rozmiarze 40 x 50 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie 12 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 21, poz. 1 ppkt. 2)

Prosimy o dopuszczenie wkładek w rozmiarze 30,5 x 61 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 27, poz. 1)

Jednym z najważniejszych parametrów testu do wykrywania zanieczyszczeń białkowych jest jego czułość. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga testów reagujących na obecność białka już na poziomie 1µg oraz odczycie do 10 sekund?

Odpowiedź: Zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie 14 – formularz cenowy – załącznik nr 2 – (pakiet nr 1, 2, 5, 6)

Czy Zamawiający wymaga, by zgodnie z MDR 2017/745 testy chemiczne do kontroli procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji były wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Zapisy zgodnie z SWZ.

Firma 10

Pytanie Pakiet 33 pozycja 4

1. Czy Zamawiający dopuści szczotkę do kanałów od 2,8 mm, długość robocza 1800 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie Pakiet 33 pozycja 4

2. Czy Zamawiający dopuści szczotkę do kanałów 2,0 mm o długości roboczej 1200 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Pytanie pakiet 39 pozycja 8

3. W związku z wycofaniem opisanego preparatu czy zamawiający dopuści do oceny Preparat do mycia higienicznego rąk i dekontaminacji ciała i włosów zawierający diglukonian chloreksydy w postaci emulsji myjącej. zawierającej substancje pielęgnujące bez oliwy z oliwek, wymagający spłukiwania. Wykazującego spektrum zgodnie z EN1499, EN13727 i EN13624.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 11

Pytanie do pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści produkt równoznaczny o parametrach:

Preparat do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, zawiera biały olej (olej mine-ralny/płynna parafina), nie powoduje żadnych osadów, toksykologicznie bezpieczny. Skład <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, >30% alifatyczne węglowodory, nie wpływający na proces sterylizacji parowej (rozpuszczalny w wodzie). Nie zawiera chlorofluorowęglowodorów (CFC) aerozol 0,4l?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 12

Pakiet 41: Pielęgnacja skóry pacjentów/masaż:

Poz.3: Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania krem o pojemności 100 ml z przeliczeniem oferowanych ilości opakowań ? Pozostałe parametry wyrobu zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza krem o pojemności 100 ml z przeliczeniem oferowanych ilości opakowań pod warunkiem spełniania pozostałych zapisów SWZ.

Firma 13

Pakiet 7

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny łagodny detergent zasadowy do użytku w myjniach dezynfektorach, myjniach ultradźwiękowych oraz do ręcznego mycia wyrobów medycznych. Odpowiedni do użycia na powierzchniach odpornych na zasady takich jak stal nierdzewna, ceramika, szkło, odpowiednie plastiki oraz miękkie metale, posiadający w składzie Enzymy, środki maskujące jony, inhibitory korozji i środki powierzchniowo czynne. O pH w 5 ml/l (typowe): > 9,9 , Wskaźnik pH przy dostawie (typowy): 11,0 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający dopuści do oceny łagodny kwas organiczny do użycia w urządzeniach myjąco-dezynfekujących do neutralizacji detergentów zasadowych oraz usuwania osadów z twardej wody i innych minerałów z wyrobów medycznych. Neutralizer ten efektywnie obniża pH wody do płukania po zakończeniu procesów zasadowych. Nadaje się do wszystkich powierzchni kwasoodpornych, na przykład ze stali nierdzewnej, ceramiki, szkła i plastiku. Wskaźnik pH przy dostawie (typowy): 1,2 pH w 5 ml/l w wodzie (typowe): 2,2 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający dopuści do oceny Środek spłukujący na bezie surfaktantów do użycia w myjniach dezynfektorach dla łatwego suszenia oraz uzyskania po płukaniu czystych powierzchni wyrobów medycznych. Odpowiedni do użycia na powierzchniach ze stali nierdzewnej, ceramiki, szkła, plastiku i odpornych powierzchni metali miękkich. Środek nie koliduje z procesami sterylizacji parą lub tlenkiem etylenu. Wskaźnik pH przy dostawie (typowy): 2,2 pH w 1 ml/l w wodzie (typowe)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 14

1. Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający dopuści testy Bowie Dick o wymiarach arkusza 11,5cm x 11,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów SWZ.

2. Dotyczy Pakiet nr 4, pozycja nr 1:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie testów biologicznych nasycony zawiesiną spor bakteryjnych 105. Taka populacja w zupełności wystarcza do prawidłowej kontroli procesu sterylizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Dotyczy Pakiet nr 6, pozycja nr 1:

Prosimy o odstąpienie od wymogu by informacje na teście były w języku polskim. Oznaczenia na teście są czytelne i jednoznaczne (w postaci ogólnie znanych piktogramów), dodatkowo Wykonawca dostarcza wraz z testami instrukcje w języku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.1:

Czy w miejsce wkładki w wymiarach 30cmx30cm Zamawiający dopuści wkładki 25cmx30cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.2:

Czy w miejsce wkładki w wymiarach 30cmx60cm Zamawiający dopuści wkładki 30cmx50cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 15

1. Czy Zamawiający w **pakiecie nr 18 pozycji nr 1** dopuści produkt równoważny typu Mediclean 520 Sanit, mleczko przeznaczone do czyszczenia powierzchni gładkich, stali nierdzewnej, ceramiki, kuchenek, glazury, terakoty, kafelków, emalii, porcelany, zlewozmywaków, wanien? Usuwa kamień, osady z wody, rdzę, osady z mydła, przypalone i tłuste zabrudzenia. **Przychylenie się do naszego**

zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Mediclean 250 Glue, gotowy do użycia produkt do usuwania miejscowych zanieczyszczeń takich jak ślady po naklejkach, taśmach klejących, resztkach kleju, gumach do żucia i pisakach? Polecany na wszystkie powierzchnie. Przed użyciem należy sprawdzić odporność czyszczonej powierzchni na preparat (może spowodować odbarwienie). Zawiera: niejonowe środki powierzchniowo czynne, monoetanolamina, rozpuszczalnik. Opakowanie 500 ml ze spryskiwaczem. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Quatrodes Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka – możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych i dziecięcych. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Rota – 1% w 15 minut, Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Noro - stężenie 4% w 15 min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 5l. **Preparat opisany w pozycji nr 1 znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycji nr 2 dopuści produkt równoważny typu Quatrodes Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka – możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych i dziecięcych. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Rota – 1% w 15 minut, Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Noro - stężenie 4% w 15 min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 1l z dozownikiem. **Preparat opisany w pozycji nr 2 znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycji nr 3 dopuści produkt równoważny typu Mediclean 310 Sanit, preparat w kolorze czerwonym, przeznaczony do mycia powierzchni i przedmiotów sanitarnych odpornych na działanie kwasów? Usuwa kamień, rdzę, resztki mydła, tłuste zabrudzenia. Może być stosowany do mycia elementów ze stali nierdzewnej i aluminium. Posiada właściwości antybakteryjne, pozostawia przyjemny zapach. Stosowany w stężeniu 0,25-2%; przy myciu gruntownym - nierozcieńczony. Produkt profesjonalny, kompatybilny z koncentratem do dezynfekcji dużych

powierzchni. Gęstość 20°C: 1070 - 1080 kg/m³. Gęstość względna 20°C: 1,08. pH: 0,5 - 1,5. Możliwość stosowania produktu w systemie dozującym typu PROMAX. Dostępny w kanistrach 5L, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości produktu, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia cytując dokładną specyfikację techniczną jednego z dostępnych systemów dozujących typu „QS”, jednocześnie wymagając opakowań kompatybilnych z tymże systemem dostępnym tylko u jednego producenta. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Lecz dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu, o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycji nr 4 dopuści produkt równoważny typu Mediclean 210 Surface, preparat w kolorze niebieskim, przeznaczony do codziennego mycia wszelkich powierzchni wodoodpornych (powierzchni lakierowanych, tworzyw sztucznych, płytek ceramicznych, marmuru, szkła)? Nie pozostawia smug i zacieków. Nadaje połysk, pozostawia przyjemny zapach. Posiada właściwości antystatyczne. Chroni powierzchnię przed zabrudzeniem. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Stosowany w stężeniu 0,25-2,0%. Wartość pH 7 - 9 (dla roztworu 100%). Gęstość 20°C: 1000 - 1010 kg/m³. Gęstość względna 20°C: 1,005. Możliwość stosowania produktu w systemie dozującym typu PROMAX. Dostępny w kanistrach 5L, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości produktu, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia cytując dokładną specyfikację techniczną jednego z dostępnych systemów dozujących typu „QS”, jednocześnie wymagając opakowań kompatybilnych z tymże systemem dostępnym tylko u jednego producenta. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Lecz dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu, o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 29 pozycji nr 5 dopuści produkt równoważny typu Quatrodex Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna? Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Rota – 1% w 15 minut, Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min.,

B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, Noro - stężenie 4% w 15 min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. 5l, kompatybilne z systemem dozowania typu PROMAX. **Preparat opisany w pozycji nr 5 znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

8. Prosimy o wyjaśnienie, w przypadku dopuszczenia produktów opisanych powyżej, ile sztuk systemów dozujących wymaga Zamawiający, aby Wykonawca mógł zaproponować równoważny system dozowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min. Op. 5l oraz 1l z dozownikiem. **Preparat opisany w tejże pozycji znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Zamawiający wymaga preparatu enzymatycznego.

10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 pozycji nr 2 dopuści preparat równoważny typu Viruton Pre, preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji? Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Op. 1l ze spryskiwaczem. **Preparat opisany w tejże pozycji znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

11. Czy Zamawiający w pakiecie nr 30 pozycji nr 3 dopuści preparat równoważny typu Viruton Pre, preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji? Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Op. 1l ze spryskiwaczem. **Preparat opisany w tejże pozycji znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści**

finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 31 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velox TOP AF, preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni sprzętu medycznego, foteli zabiegowych, łóżek, aparatury medycznej i operacyjnej oraz trudno dostępnych powierzchni, a także przedmiotów mających kontakt z żywnością? Nie zawierający aldehydów i fenoli. Skład: propan-2-ol, alkohol etylowy, amina, QAV. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, grypa A, B, C, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, Rota) do 30 s., Adeno do 1 min. Preparat konfekcjonowany w butelkach 1000 ml ze spryskiwaczem. **Preparat opisany w tejże pozycji znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

13. Czy Zamawiający w pakiecie nr 31 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velox Spray, gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni? Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Op. 1l ze spryskiwaczem. **Preparat opisany w tejże pozycji znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

14. Czy Zamawiający w pakiecie nr 31 pozycji nr 2 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, 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. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: wiaderko 100 szt., posiadające możliwość wymiany wkładów. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

15. Czy Zamawiający w pakiecie nr 31 pozycji nr 3 dopuści produkt równoważny typu 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. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola)

do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

16. Czy Zamawiający w pakiecie nr 31 pozycji nr 4 dopuści produkt równoważny typu 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. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

17. Czy Zamawiający w pakiecie nr 33 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min. Op. 5l. **Preparat opisany w tejże pozycji znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania jednego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwala na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

18. Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velodes Scrub, delikatna, antybakteryjna emulsja przeznaczona do mycia rąk oraz całego ciała? Bez zawartości barwników i kompozycji zapachowej. Nie podrażnia rąk, zawiera glicerynę i pochodną olejku kokosowego, może być stosowana do codziennego mycia rąk. zalecana dla alergików. Zawiera w swoim składzie triclosan. pH środka 5,5-6,0. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

19. Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 pozycji nr 2 dopuści preparat równoważny typu Velodes Scrub, delikatna, antybakteryjna emulsja przeznaczona do mycia rąk oraz całego ciała? Bez zawartości barwników i kompozycji zapachowej. Nie podrażnia rąk, zawiera glicerynę i pochodną olejku kokosowego, może być stosowana do codziennego mycia rąk. zalecana dla alergików. Zawiera w swoim składzie triclosan. pH środka 5,5-6,0. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

20. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego w pakiecie nr 39 pozycjach 1 i 2 o odstąpienie od wymogu posiadania przez preparat certyfikatu „dermatest poziom doskonały”. Zwracamy uwagę na fakt, że jedynym dokumentem dopuszczającym produkty kosmetyczne do obrotu jest wpis do CPNP, a pozytywne badanie dermatologiczne jest wystarczającym potwierdzeniem możliwości bezpiecznego stosowania produktu w placówce

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza odstąpienie od wymogu posiadania przez preparat certyfikatu „dermatest poziom doskonały”.

21. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, w pakiecie nr 39 pozycji nr 3, o odstąpienie od wymogu zaofiarowania produktu zarejestrowanego jako lek i dopuszczenie preparatu równoważnego typu Velodes Skin, preparatu w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu i propan-2-olu, bez zawartości substancji podrażniających z dodatkiem środków nawilżających? Higieniczna dezynfekcja rąk w 30 sekund, chirurgiczna w 2 x 60 sekund. pH neutralne dla skóry.

Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Preparat w sposób wyczerpujący stanowi produkt równoważny dla wyspecyfikowanego przez Zamawiającego. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

22. Czy Zamawiający w pakiecie nr 39 pozycji nr 6 dopuści preparat równoważny typu Velodes Cream, ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała? Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Preparat w butelce o pojemności 500 ml, kompatybilnej z dozownikiem łokciowym typu Dermados. Preparat w sposób wyczerpujący stanowi produkt równoważny dla wyspecyfikowanego przez Zamawiającego. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

23. Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velodes Soap Foam, preparat na bazie naturalnych surowców do higienicznego mycia rąk, skóry i włosów? Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie. Opakowanie wkład 1l do dozownika w systemie zamkniętym. Produkt posiada badania dermatologiczne, kosmetyk. pH neutralne dla skóry. Prosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania worków wyposażonych w plomby typu voight. Zaoferowany preparat posiada równoważne rozwiązania techniczne, umożliwiające bezpieczne użycie preparatu eliminując ryzyko powstania zakażeń krzyżowych. . Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. Lecz dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji. W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu, o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny. Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

24. Czy Zamawiający w pakiecie nr 40 pozycji nr 2 dopuści preparat równoważny typu Velodes Skin, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk? Preparat na bazie etnanolu oraz propan-2- olu z dodatkiem substancji nawilżających i pielęgnujących skórę. Spektrum i czas działania zgodnie z SWZ. Produkt konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1000 ml wraz z pompką dozującą. **Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 16

Pakiet nr 1

1. Czy Zamawiający dopuści zestaw testowy równoważny z opisanym, spełniający normę EN ISO 11140-1 Typ 2 oraz 4, o wymiarach 10.5 cm x 7.5 cm x 3 cm posiadający napisy i oznaczenia łatwe do interpretacji.

Wzór poniżej:



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Dyrektor
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Dąbrowie Tarnowskiej

(podpis elektroniczny)

Otrzymują:
1 x aa
1 x Platforma zakupowa