

Katowice, dn. 21.10.2022r.

## WYJAŚNIENIA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w przetargu nieograniczonym na dostawę preparatów dezynfekcyjnych II, Nr sprawy: ZP-22-146UN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Pytanie 1

**Czy w Pakiecie 1: preparat do dezynfekcji aparatów do hemodializy, testy paskowe**

Poz. 1 Preparat na bazie kwasu nadoctowego i nadtlenu wodoru do chemicznej dezynfekcji aparatów do hemodializy i systemów uzdatniania wody na potrzeby dializoterapii.

Forma preparatu: koncentrat.

Spektrum biobójcze: B (Tbc), V (HBV, HCV, HIV), F.

Czas działania roztworu: 3 % po max. 15 minutach.

Wymagane opakowanie: kanister 5 litrowy.

Rejestracja jako wyrób medyczny.

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kanistrów **4,4 litrowych = 5 kg?**

**Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kanistrów 4,4 litrowych = 5 kg.**

**Pytanie 2 do pakietu nr 12 poz. 1:** Czy zamawiający dopuści do oceny Enzymatyczny preparat do manualnego przygotowania, mycia w myjkach ultradźwiękowych i wstępnej dezynfekcji narzędzi medycznych, narzędzi termolabilnych oraz sprzętu endoskopowego, przed sterylizacją na bazie czwartorzędowych związków amonu i kompleksu enzymów rozkładających trzy różne grupy związków organicznych (proteaza, amylaza i lipaza) spektrum działania: bakteriobójcze, wirusobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze, drożdżobójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, W formie koncentratu, Nie powoduje korozji materiałów, kanister 5 litrów.Rejestracja jako wyrób medyczny klasy IIb?

**Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie 3 do pakietu nr 15 poz. 1, 2, 3:** Czy zamawiający potwierdza, że w celu zapewnienia kompatybilności, oczekuje zaoferowania preparatów pochodzących od jednego producenta i były zarejestrowane jako wyroby medyczne?

**Odp.: Zamawiający potwierdza, że preparaty w Pakiecie Nr 15 poz. 1 i 2 muszą posiadać rejestrację jako wyrób medyczny, oraz preparat z poz.2 musi być kompatybilny z preparatem z poz.1, a paski testowe z poz.3 muszą być kompatybilne z preparatem z poz. 2**

**Pytanie 4 do pakietu nr 18 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat na bazie mieszaniny alkoholu 2-propanol oraz etanol o łącznej zawartości do 30% z niewielką domieszką propionianu didecyldimetyloamoniowego (0,25%) do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych, skuteczny wobec: Bakterii ( w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumoniae ), Tbc ( M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy ( Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie 5 min, przebadany wg normy EN 16615 w czasie do 1 minuty, postać opakowanie 1L ze spryskiwaczem oraz kanister 5L, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.**

**Pytanie 5 do pakietu nr 18 poz. 2:** Uprzejmie proszę o dopuszczenie chusteczek w rozmiarze 16x39 a'150 sztuk

**Odp.: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.**