

Milicz, 14.10.2024 r.

**Dotyczy: postępowania na Dostawę preparatów do dezynfekcji.**

Nr sprawy MCM/WSM/ZP17/2024

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.) ustawy Pzp udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie 1 do Pakiet 6 pozycja 1.**

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat na bazie 6% nadtlenu wodoru z kationami srebra, który zgodnie z aktualnym pozwoleniem na obrót wymaga stosowania dwóch dawek preparatu po 5 ml w odstępach czasu co 120 minut w celu osiągnięcia spektrum działania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 2 do Pakiet 6 pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat na bazie 6% nadtlenu wodoru z kationami srebra, który zgodnie z aktualnym pozwoleniem na obrót nie wykazuje działania sporobójczego, wymaganego przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 3 do pakietu 6 pozycja 2**

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat na bazie 12% nadtlenu wodoru z kationami srebra, który zgodnie z aktualnym pozwoleniem na obrót wymaga stosowania dwóch dawek preparatu po 3 ml w odstępach czasu co 120 minut w celu osiągnięcia spektrum działania.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie 4 do pakietu 6 pozycja 1**

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie czy w przypadku preparatu na bazie 6% nadtlenku wodoru z kationami srebra zamawiana ilość 45 opakowań jest odpowiednia do opisanego sposobu aplikacji czyli 1 ml/m?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 5 do pakietu 6 pozycja 1**

Proszę o wyjaśnienie jakiej wielkości opakowanie zamierza zamawiać Zamawiający, gdyż to nie wynika z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania środków w opakowaniu 1 L**

**Pytanie 6 do pakietu 6 pozycja 2**

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie czy w przypadku preparatu na bazie 12% nadtlenku wodoru z kationami srebra zamawiana ilość 45 opakowań jest odpowiednia do opisanego sposobu aplikacji czyli 1 ml/m?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Pytanie 7 do pakietu 6 pozycja 2**

Proszę o wyjaśnienie jakiej wielkości opakowanie zamierza zamawiać Zamawiający, gdyż to nie wynika z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania środków w opakowaniu 1 L**

**Pytanie 8 do pakietu 6 pozycja 3**

Proszę o wyjaśnienie jakiej wielkości opakowanie zamierza zamawiać Zamawiający, gdyż to nie wynika z SWZ

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania środków w opakowaniu 1 L**

### Pytanie 9 do pakietu 6 pozycja 1

W związku ze zmianami rejestracyjnymi dotyczącymi produktów na bazie nadtlenu wodoru, prosimy o możliwość zaoferowania 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/m<sup>3</sup> i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy 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 cytotoxyczości.

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 1m<sup>3</sup>

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### Pytanie 10 do pakietu 6 pozycja 2

W związku ze zmianami rejestracyjnymi dotyczącymi produktów na bazie nadtlenu wodoru, prosimy o możliwość zaoferowania 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/m<sup>3</sup> 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 cytotoxyczości.

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 1m<sup>3</sup>

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Pytanie 11 do pakietu 6 pozycja 3**

W związku ze zmianami rejestracyjnymi dotyczącymi produktów na bazie nadtlenu wodoru, prosimy o możliwość zaoferowania 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/m<sup>3</sup> 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 cytotoksyczności.

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 1m<sup>3</sup>

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

**Do pakietu nr 7 poz. 1 i 2:**

Czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki nasączone alkoholowym preparatem na bazie etanolu i propanolu wykazującym działanie bakteriobójcze (w tym Tbc), grzybobójcze (w tym MRSA, VRE, Acinetobacter baumannii), wirusobójcze (w tym Polio, Adeno i Noro) do 1 minuty, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego oraz wyposażenia szpitala, przychodni i gabinetów lekarskich. Bezpieczne w użyciu, mogą również służyć do dezynfekcji przedmiotów w pomieszczeniach socjalnych. Produkt przeznaczony do profesjonalnego użytku. Wyrób medyczny kl. II a w rozmiarze 18x18 cm w tubie po 100 sztuk?

**Odpowiedź: TAK**

**Do pakietu nr 12 poz. 1:**

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat trójenzymatyczny spełniający pozostałe wymogi opisu?

**Odpowiedź: NIE**

**Do pakietu nr 12 poz. 2:**

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat spełniający wymogi opisu przedmiotu zamówienia w op. 2,5kg z przeliczeniem ilości op?

**Odpowiedź: TAK**

**Do pakietu nr 12 poz. 4:** Uprzejmie proszę o wyjaśnienie zapisu *rozpoczęty proces rejestracji biobójczej* – zastosowanie przewidziane zgodnie z rejestracją jako produkt biobójczy można przypisać produktowi dopiero po uzyskaniu pozwolenia na obrót produktem biobójczym.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga rejestracji jako produkt biobójczy**

**Pakiet 1:**

**Poz. 6 i 7**

W związku z wycofaniem z rynku chusteczek po podanym rozmiarze, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie chusteczek w rozmiarze 20x20cm po 220 szt. chusteczek opakowanie typu tuba (chusteczki + wkład) (poz. 6) opakowania uzupełniające (poz. 7).

**Odpowiedź: TAK**

**Poz. 14**

W związku z wycofaniem z rynku opisanego preparatu, prosimy o dopuszczenie do oceny alkoholowego płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących? Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B EN 13727, F(C. albicans) EN 13624, Tbc EN 14348, V EN 14476 (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota, noro, adeno) – 15 sek., polio EN 14476 – 30 sek., grzyby EN 13624 w 60 sek. Produkt biobójczy, opakowania 500 ml.

**Odpowiedź: TAK**

**Poz. 15**

W związku z wycofaniem z rynku opisanego preparatu, prosimy o dopuszczenie do oceny alkoholowego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone

badaniami: B, F(C. albicans), Tbc – 30s., V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 sek., V (polio, adeno) – 90 sek.. Produkt biobójczy, opakowania 500 ml.

**Odpowiedź: TAK**

#### **Poz. 32**

W związku z zakończeniem produkcji preparatu w opakowaniach po 10 szt. rękawic zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu w opakowaniach po 8 szt. rękawic, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie ogólne**

1. W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

**Odpowiedź: Z zasadami matematyki**

#### **Pakiet 1:**

##### **Poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydy. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(C. albicans), Tbc – 30s., V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 sek., V (polio, adeno) – 90 sek.. Produkt biobójczy, opakowania 500 ml., pasujące do dozowników typu Dermados.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pakiet 8**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w postaci żelu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu w ilości 80g/100g preparatu o szerokim spektrum działania wobec: B, F – 30 s; V Adeno, Noro, BVDV (surogat HCV), PRV (surogat HBV), HIV, HSV-1, Rota, RSV, Vaccinia, Polio – 30 sekund, Tbc – 30 sekund.

**Odpowiedź: TAK**

### **Pakiet 7 poz 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ o spektrum działania wobec: bakteriobójcze (w tym Tbc), grzybobójcze (w tym MRSA, MRSE, Trichophyton mentagrophytes), wirusobójcze (w tym Polio i Adeno) do 2 minut.

**Odpowiedź: NIE**

### **Pakiet 9**

Proszę o wskazanie ilości opakowań chusteczek jakich wymaga zamawiający dla pozycji 1, 2, 3, 4

**Odpowiedź: 200, 200, 50, 50**

### **pakiet 7**

proszę o wskazanie wielkości opakowań jakich wymaga zamawiający dla pozycji 1,2

**Odpowiedź 1: wkład 100 szt.**

**Odpowiedź 2: pojemnik 100 szt.**

### **Pakiet 7 pozycja 1 i 2**

Czy zamawiający dopuści do oceny Chusteczki do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych na bazie mieszaniny alkoholu etanolu i izopropanolu o stężeniu max 63g na 100ml, nie sklasyfikowany jako substancja drażniąca (nie posiada oznakowania Xi), o szerokim spektrum biobójczym: B,Y,Tbc,V(BVDV,HIV,HBV,HCV,Vaccinia,Rota i Adeno, Noro) i krótkim czasie



działania maksymalnie do 30 sekund z możliwością poszerzenia o F, Polio w czasie max. 2 minut. Badania skuteczności mikrobójczej potwierdzone badaniami zgodnie z zharmonizowaną normą PN-EN 14885 (obszar medyczny) co najmniej faza II. Możliwość użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością i do dezynfekcji rąk. Opakowanie tuba 200sztuk.

**Odpowiedź: TAK**

#### **pakiet 8 pozycja 1**

Czy zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający: Etanol – 72,5g; Izopropanol– 7,5g spełniające pozostałe wymagania SWZ

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie – dotyczy zadania nr 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamgławiania, na bazie nadtlenu wodoru (6%) i kationów srebra 0,0017%; Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPARY, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 150 m<sup>3</sup> z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach i klinikach. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu powinna być nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji.

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie – dotyczy zadania nr 6, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści środek posiadający zgodnie z pozwoleniem na obrót produktem biobójczym podwójne dawkowanie – łączne zużycie 10ml/m<sup>3</sup>?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie – dotyczy zadania nr 6, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści środek posiadający zgodnie z pozwoleniem na obrót produktem biobójczym podwójne dawkowanie – łączne zużycie 6ml/m<sup>3</sup> (skuteczność wobec B, V, F, S)?

**Odpowiedź: TAK**

**Dotyczy Zadania nr 2:**

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łagodnego preparatu do mycia rąk, w jednorazowym systemie airless o pojemności 1L? Preparat o pH ok. 6, polecany jest do skóry wrażliwej, jego formuła minimalizuje ryzyko reakcji alergicznych.

Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego przekazania wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami .

**Odpowiedź: TAK**

2. Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu o pH ok. 6 do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o działaniu natychmiastowym i przedłużonym wg metodyki EN 12791 w jednorazowym systemie airless o pojemności 1L? Skład preparatu: etanol, substancje nawilżające, higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 – 90 sek., spektrum, B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek.

Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego przekazania wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami .

**Odpowiedź: TAK**

3. Poz. 1 i poz. 2 – prosimy o wskazanie wymaganej pojemności preparatów.

**Odpowiedź: Wymagana pojemność 1L**

4. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łagodnego preparatu do mycia rąk o neutralnym pH, konfekcjonowanego w op. 0,5L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź: TAK**

5. Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu o pH ok. 7,6 do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o działaniu natychmiastowym i przedłużonym wg metodyki EN 12791 konfekcjonowany w op. 0,5L lub 1L, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Skład preparatu: etanol, substancje nawilżające, higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 – 90 sek., spektrum, B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek.

**Odpowiedź: TAK**

6. W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

**Odpowiedź: Zgodnie z zasadami matematyki**

**Dotyczy Zadania nr 3:**

1. Poz. 3 i poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi, na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), chlorku didecylodimetyloamoniowego, propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans: EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: HIV, HBV, HCV, Herpes, EN 17111 Vaccinia) z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae)? Preparat posiada potwierdzoną oświadczeniem producenta skuteczność usuwania biofilmu, rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne (krew, ropę, białko, itp.), nie zmienia swych właściwości w myjkach ultradźwiękowych. Chroni narzędzia przed zniszczeniem i korozją. Znak CE.

**Odpowiedź: NIE**

2. Poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) preparat myjący w postaci piany o właściwościach bakteriostatycznych, który doskonale rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne w czasie 15 minut, o neutralnym pH i zawartości

substancji antykorozyjnych oraz doskonałej kompatybilności dzięki której istnieje możliwość nawilżania i przechowywania narzędzi w preparacie do 72 h, w op. 750 ml z końcówką spieniającą, wyrób medyczny kl I?

**Odpowiedź: NIE**

**Dotyczy Zadania nr 7:**

1. Poz. 1 i poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowe chusteczki Mediwipes Plus do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu, wykazujące działanie biobójcze wobec B, F (C.albicans, A. brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium) w czasie 1 min., V (HIV,HBV,HCV,Adeno,Rota,Vaccinia) V(Noro) w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) w czasie 5 minut, konfekcjonowane w opakowaniach typu tuba 100 szt. i wkład 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: TAK**

2. Poz. 1 i poz. 2 - prosimy o wskazanie wymaganej pojemności preparatów.

**Odpowiedź: wkłady i pojemnika 100 szt.**

**Dotyczy zadania nr 8:**

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, zawierający w składzie etanol 70g/100g, substancje, bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, o spektrum biobójczym – B, Tbc (M. terrae, M.avium), F oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek. Dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, HCV (BVDV), Vaccinia (Corona), Rota, Herpes, A H1N1, A H5N1 – 15 sek, konfekcjonowany w opakowaniach airless 1L?

**Odpowiedź: NIE**

2. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, zawierający w składzie etanol 72g/100g, substancje nawilżające, bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, testowany dermatologicznie, o spektrum biobójczym – B, Tbc (m. terrae, m.avium), F oraz wirusobójcze (Polio, Adeno,

Noro) – 30 sek. Dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, HCV (BVDV), Vaccinia (Corona), Rota, Herpes, A H1N1, A H5N1 – 15 sek, konfekcjonowany w opakowania 1L?

**Odpowiedź: NIE**

**zadanie nr 7 poz. 1**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek nasączonych alkoholowym preparatem przeznaczonym do dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego oraz wyposażenia szpitala, przychodni i gabinetów lekarskich. Skład: etanol, izopropanol, QAV. Bezpieczne w użyciu, mogą również służyć do dezynfekcji przedmiotów w pomieszczeniach socjalnych. Produkt przeznaczony do profesjonalnego użytku. Wyrób medyczny kl. II a. Spektrum bójcze bakteriobójcze), grzybobójcze (wirusobójcze (w tym Polio i Adeno) do 1 minuty w czasie 1 min, Tbc- 5 min opakowanie tuba 100 szt.

**Odpowiedź: TAK**

**zadanie nr 7 poz. 2**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek nasączonych alkoholowym preparatem przeznaczonym do dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego oraz wyposażenia szpitala, przychodni i gabinetów lekarskich. Skład: etanol, izopropanol, QAV. Bezpieczne w użyciu, mogą również służyć do dezynfekcji przedmiotów w pomieszczeniach socjalnych. Produkt przeznaczony do profesjonalnego użytku. Wyrób medyczny kl. II a. Spektrum bójcze bakteriobójcze), grzybobójcze (wirusobójcze (w tym Polio i Adeno) do 1 minuty w czasie 1 min, Tbc- 5 min opakowanie flow pack 100 szt.

**Odpowiedź: TAK**

**zadanie nr 8**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alkoholowego preparatu w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, skład 100g żelu zawiera 80g etanolu, 0,2g qav, przetestowany dermatologicznie, bez barwinków i substancji zapachowych, spektrum działania: B, F – 30 s; V Adeno, Noro, BVDV (surogat HCV), PRV (surogat HBV), HIV, HSV-1, Rota, RSV, Vaccinia – 30 sekund, Polio – 60 sekund, Tbc – 30 sekund  
Opakowanie 1l

**Odpowiedź: TAK**

#### **Zadanie nr 9 poz. 1**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. B( łącznie z MRSA), F (C.albicans) w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, SARS-CoV, Vaccinia) w czasie 30 sek., Noro - 2 min. Opakowanie typu flow-pack 100 szt, chusteczki o wym. 20 cm x 28 cm o gramaturze min 40g/m<sup>2</sup> Wyrób medyczny

**Odpowiedź: NIE**

#### **Zadanie nr 9 poz. 2**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych do użycia nasączonych etanolem, propanolem, qav chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych. Chusteczki wykonane z gładkiej włókniny, spektrum działania: B, F (C. albicans), V (w tym HIV, HBV, HCV, działanie bójcze wobec wirusów osłonkowych, w tym coronawirusom np.SARS-CoV-2), Rota, Poilo, Adeno i Noro w czasie do 1 minut oraz Tbc (M. terrae, M. avium) 5 min. o gramaturze ok 40 g/m<sup>2</sup> i wymiarach 20x25 cm. Opakowanie a' 100szt. z przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny

**Odpowiedź: NIE**

#### **Zadanie nr 9 poz. 3**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania. Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości minimum: 0,84 g nadtlenu wodoru, QAV nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, fenoli. Przebadane w warunkach czystych i brudnych. Chusteczki o wymiarach minimum 20 x 25 cm i gramaturze min. 40 g/m<sup>2</sup>. Spektrum bójcze B, Tbc Y, F,S- B. subtilis, Adeno, Noro, w czasie do 1 min. Opakowanie typu flowpack zawierające minimum 100 nasączonych chusteczek. Wyrób medyczny.

**Odpowiedź: NIE**

#### **Zadanie nr 9 poz. 4**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym

spektrum działania: B,TBC, Y+F, V, S. Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości minimum: 0,84g nadtlenku wodoru, QAV , nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, fenoli. Spektrum : B (EN 13727), Y (EN 13624), V otoczkowe, adenowirus, norowirus, (EN 14476) , Tbc (EN 14348), F (EN 13624), V pełne spektrum (EN 14476), SB. Subtilis (EN 17126) do 1 min. Przebadane w warunkach czystych i brudnych . Chusteczki o wymiarach minimum 20x25 cm i gramaturze min. 40 g/m2. Chusteczki flow pack 100 szt.. Wyrób medyczny.

**Odpowiedź: NIE**

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 4 i 5 dopuści:

Chusteczki nasączone alkoholem izopropylowym, diglukonianem chlorheksydyny i olejkiem nawilżającym?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 6 dopuści:

spektrum: bakterie, grzyby, w czasie do 15 sekund?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie:**

Czy Zamawiający w Zadaniu 4 poz. 7 dopuści:

spektrum: bakterie, grzyby, w czasie do 15 sekund?

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie do umowy:**

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 15:

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 15:

"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.**

#### **Dotyczy zapisów SWZ:**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga**

2. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**



**Dotyczy Parametry Techniczne: 3.**

**Dotyczy Zadania 11 Pozycji 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastosowanie kwaśnego środka do mycia i płukania w automatycznych myjniach-dezynfektorach do kaczek i basenów, zapobiegającego osadzaniu się kamienia, przyspieszającego proces suszenia, zawierającego w składzie kwas cytrynowy, etoksylované alkioloaminy z orzecha kokosowego, środki kompleksujące oraz inhibitory korozji, o wartości pH 1,3-2,2, skutecznego w stężeniu 0,5-1,5% w zależności od twardości wody?

**Odpowiedź: TAK**

**Pakiet nr 6, pozycje: 1 oraz 2**

pytanie/ wniosek nr 1:

Wnioskuje o dopuszczenie oświadczenia nt. kompatybilności środka wydane przez wykonawcę oferującego środek równoważny. Zgodnie z przedmiotowym pozwoleniem europejskim nr EU-0029752-0000 w pkt 4.1. tegoż załącznika zatytułowanego jako: „Risk mitigation measures” w ostatnim akapicie wskazano, że „... bezpośrednio używany w urządzeniu do zamgławiania (takiego jak Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, Nocomax lub Nocomax Easy)”. Tym samym w pkt 5.2. załącznika wymieniony zostały katalog różnych rozpylaczy z oferowanym środkiem, wobec czego kompatybilne są wszystkie środki na bazie nadtlenu wodoru. Zatem bezpodstawny byłby wymóg zamawiającego aby środek oferowany posiadał potwierdzenie kompatybilności wydane przez producenta urządzenia. Biorąc pod uwagę powyższe nie ma regulacji, która wprowadzałaby wymóg kompatybilności dla jednego urządzenia. Chodzi o każde urządzenie do zamgławiania, które działa na środkach do dezynfekcji opartych na nadtlenu wodoru. Działanie takie stanowi ze czynem nieuczciwej konkurencji jest bowiem działanie sprzeczne z prawem lub dobrymi obyczajami, jeżeli zagraża lub narusza interes innego przedsiębiorcy lub klienta. Dobre obyczaje, to działanie, które może prowadzić do zniekształcenia określonych interesów i zachowań gospodarczych w przeciętnych warunkach praktyki rynkowej, które jednocześnie prowadzi do pogorszenia sytuacji innego przedsiębiorcy na tym konkurencyjnym rynku, poprzez naruszenie w tym zakresie jego interesu (por. wyrok KIO z 21.05.2019 r., KIO 803/19, LEX nr 2691029). Ponadto takim działaniem bowiem Zamawiający ogranicza dostęp do rynku innym wykonawcom.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Dotyczy pakiet nr 6, pozycja nr 1:**

W związku z nowym pozwoleniem unijnym wydanym dla środka wymienionego z nazwy w OPZ, które obowiązuje od 3.10.2023 pt. : " COMMISSION IMPLEMENTING REGULATION (EU) 2023/1764 of 12 September 2023 granting a Union authorisation for the biocidal product family 'Oxy'Pharm H2O2' in accordance with Regulation (EU) No 528/2012 of the European Parliament and of the Council, które jest nadrzędne bez okresów przejściowych w jego stosowaniu, informuje o zmianach w stosowaniu środka do dezynfekcji opisanego przez Zamawiającego w OPZ ww, przetargu tj. zgodnie z ww. pozwoleniem zamieszczam obowiązkowe warunki skutecznego zabiegu dezynfekcji: 1. Obligatoryjne dwa zabiegi wykonane jeden po drugim, z podwójną dawką tj. 10 ml/m<sup>3</sup> i czasem kontaktu cztery godziny. 2. Zakaz dezynfekowania urządzeń medycznych znajdujących się w pomieszczeniu dezynfekowanym 3. Brak zapisu o obszarze klinicznym, 4. Pomieszczenia o kubaturze tylko pomiędzy 4 a 150 m<sup>3</sup>. 5. Nie ma wymogu kompatybilności, środek wymieniony w OPZ może być stosowany w różnych urządzeniach do zmagławiania pracujących na środkach na bazie nadtlenu wodoru, takich jak: Nocospray/Bio-sanitizer/Sanofog/Nocomax/Nocomax Easy/Glosair, które są różnych producentów, ( nazwy użyte z ww, pozwolenia). W związku z powyższym proszę zmienić OPZ w tym zakresie i dopuścić wykonawców oferujących środek równoważny tj. zawierającego 6% nadtlenu wodoru oraz 0,005% srebra, wykazującego działanie bakteriobójcze, wirusobójcze, grzybobójcze, sporobójcze, prątkobójcze potwierdzone badaniem zgodnie z aktualną normą EN 17-272, gotowy do użycia roztwór wodny do stosowania w obszarze medycznym (wpisane do pozwolenia na obrót), w dawce do 15ml/m<sup>3</sup>, bez ograniczeń kubatury dezynfekowanego pomieszczenia, który będzie spełniał kryterium zamawiającego, tzn. najniższej ceny. Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze bez ograniczeń. Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji, Na zamawiającym ciąży obowiązek używania zapisów zgodnych z nomenklaturą pozwoleń wydanych przez URPL do stosowania na terenie RP tym samym nie ograniczać dostępu do zamówienia tylko dla jednego wykonawcy, co sanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu art. 3 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Wobec powyższego zamawiający ma obowiązek zmienić tak opis przedmioty zamówienia, aby dopuścić jak najszerszy krąg wykonawców.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**

### **Dotyczy pakiet nr 6, pozycja nr 2:**

W związku z nowym pozwoleniem unijnym wydanym dla środka wymienionego z nazwy w OPZ, które obowiązuje od 3.10.2023 pt. : " COMMISSION IMPLEMENTING REGULATION (EU) 2023/1764 of 12 September 2023 granting a Union authorisation for the biocidal product family 'Oxy'Pharm H2O2' in accordance with Regulation (EU) No 528/2012 of the European Parliament and of the Council, które jest nadrzędne bez okresów przejściowych w jego stosowaniu, informuje o zmianach w stosowaniu środka do dezynfekcji opisanego przez Zamawiającego w OPZ ww, przetargu tj. zgodnie z ww. pozwoleniem zamieszczam obowiązkowe warunki skutecznego zabiegu dezynfekcji: 1. Obligatoryjne dwa zabiegi wykonane jeden po drugim, z podwójną dawką tj. 8 ml/m<sup>3</sup> i czasem kontaktu cztery godziny. 2. Zakaz dezynfekowania urządzeń medycznych znajdujących się w pomieszczeniu dezynfekowanym 3. Brak zapisu o obszarze klinicznym, 4. Pomieszczenia o kubaturze tylko pomiędzy 4 a 150 m<sup>3</sup>. 5. Nie ma wymogu kompatybilności, środek wymieniony w OPZ może być stosowany w różnych urządzeniach do zmagławiania pracujących na środkach na bazie nadtlenu wodoru, takich jak: Nocospray/Bio-sanitizer/Sanofog/Nocomax/Nocomax Easy/Glosair, które są różnych producentów, ( nazwy użyte z ww, pozwolenia). W związku z powyższym proszę zmienić OPZ w tym zakresie i dopuścić wykonawców oferujących środek równoważny tj. zawierającego 12% nadtlenu wodoru oraz 0,01% srebra, wykazującego działanie bakteriobójcze, wirusobójcze, grzybobójcze, sporobójcze, prątkobójcze potwierdzone zgodnie z aktualną normą EN 17-272, gotowy do użycia roztwór wodny do stosowania w obszarze medycznym (wpisane do pozwolenia na obrót), w dawce do 8ml/m<sup>3</sup>, bez ograniczeń kubatury dezynfekowanego pomieszczenia, który będzie spełniał kryterium zamawiającego, tzn. najniższej ceny. Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze bez ograniczeń. Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji,

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ**