

Otrzymują:

- strona prowadzonego postępowania

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/968320>

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym o wartości zamówienia poniżej progu unijnego na dostawę środków dezynfekcyjnych .

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r - Prawo zamówień publicznych, udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW NR 1

Dotyczy: zadania nr 6 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty potwierdzenia kompatybilności płynu z urządzeniem wystawionego przez producenta urządzenia? Na rynku występują płyny , których kompatybilność jest jedynie deklaratoryjna i nie zostały sprawdzone przez producenta urządzenia.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga – dopuszcza się również.

ZESTAW NR 2

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 9. Fumigacja

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

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga – dopuszcza się również.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 9. Fumigacja

Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania, na bazie nadtlenu wodoru (7,9%) i kwasu askorbinowego. 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 NOCOSPRAY, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 140 m³ z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach, klinikach, transporcie medycznym oraz w miejscach w których wytwarzana jest żywność. 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: Zamawiający nie dopuszcza preparatu na bazie nadtlenu wodoru.

ZESTAW NR 3

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 9. Fumigacja

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie kwasu podchloraowego, 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 podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 9. Fumigacja

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie kwasu podchloraowego, który nie posiada potwierdzenia pełnego działania sporobójczego oraz grzybobójczego w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym? Brak skuteczności w kierunku bacillus subtilis, Aspergillus brasiliensis

ODPOWIEDŹ: Zamawiający podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 9. Fumigacja

Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchloraowego, 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 podtrzymuje zapis zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 9. Fumigacja

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadała termin ważności min. 24 miesięcy od daty produkcji?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza produkt z terminem ważności do 24 miesięcy ale nie wymaga.

ZESTAW NR 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3, poz. 14 i czy dopuści:
Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych, pakowanie w rolki po 100szt., 1 rolka w paczce, gramatura chusteczek 70g/m², rozmiar 30x34cm.

lub

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych, pakowanie w rolki po 300szt., 1 rolka w paczce, gramatura chusteczek 70g/m², rozmiar 18x25cm.

W PRZYPADKU ZGODNY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu.

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 6:

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

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6:

"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 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: Zgodnie ze wzorem umowy.

ZESTAW NR 5

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 1 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (*C.albicans*), prątki (*M.terrae*, *M.avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 1L. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (*C.albicans*), prątki (*M.terrae*, *M.avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego,

faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: kanister 5L. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 3 dopuści produkt równoważny typu Viruton Pulver, preparat do ręcznego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych? Produkt przystosowany do manualnego mycia ręcznego jak również w myjni ultradźwiękowej. Produkt w formie powlekanego granulatu. Zawierający w swoim składzie min. nadwęglan sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza). Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B, MRSA (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, Tbc M.terrae, M.avium (EN 14563), V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, C.difficile (EN 13704) – 2% w 10 minut, B.subtilis (EN 13704) – 1% w 30 minut. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg z dołączoną miarką dozującą, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 4 dopuści produkt równoważny typu Viruton Pre? Preparat gotowy do użycia, przeznaczony do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi przed właściwym procesem sterylizacji. Środek zawierający inhibitory korozji. Wymagana szeroka tolerancja materiałowa. Możliwość użycia do instrumentów ze stali szlachetnej, galwanizowanej, aluminium, tworzyw sztucznych, gumy. Chroni przed zasychaniem zabrudzeń organicznych, działanie bakteriostatyczne oraz bakteriobójcze. Czas moczenia narzędzi do 48 godzin. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M.avium), wirusy osłonowe (w tym HIV, HBV, HCV), V(adeno, polio). Czas działania 15 minut. Środek przebadany zgodnie z wytycznymi norm europejskich z bszaru medycznego: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN14348, EN 14563),V (EN 14476). Opakowanie 1l ze spryskiwaczem, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu Potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Quatrodex Extra, koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian)? Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Pozytywna opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5%

w 60 minut oraz wirus noro – 4% w 15 minut. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Op. kanister 5 l, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 3 dopuści preparat równoważny typu Viruton Pulver, preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestezyjologicznych)? Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B, MRSA (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, Tbc M.terrae, M.avium (EN 14563), V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, C.difficile (EN 13704) – 2% w 10 minut, B.subtilis (EN 13704) – 1% w 30 minut. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg z miarką dozującą, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 5 dopuści produkt równoważny o prawidłowej specyfikacji typu Velox Foam Extra, preparat gotowy do użycia w pianie przeznaczony do dezynfekcji delikatnych powierzchni nieodpornych na działanie alkoholu? Preparaty do dezynfekcji głowic USG, lamp, inkubatorów, powierzchni aparatury specjalistycznej, wyświetlaczy, klawiatury, paneli obsługi i ekranów dotykowych wrażliwych sprzętów medycznych itp. winny być preparatami bezalkoholowymi. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 l ze spryskiwaczem. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o pełne uzasadnienie merytoryczne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SWZ.

Zamawiający wymaga preparatu z bezpieczną dla powierzchni nie odpornych na preparaty alkoholowe zawartością alkoholu nie przekraczającą 30%, w celu lepszego odparowywania preparatu, nie pozostawiającego smug na dezynfekowanych powierzchniach. Dodatkowo zamawiający wymaga pełnego działania wirusobójczego V(Polio, Noro, Adeno) w celu zapewnienia wysokiego poziomu bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu.

8. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 6 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, bezalkoholowe chusteczki przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, metodą przecierania, inkubatorów, głowic USG, ekranów monitorów LCD,

również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych? Nasączone roztworem opartym o związki amoniowe, nie zawierające aldehydów, chloru, nadtlenu i alkoholu. Preparaty do dezynfekcji głowic USG, lamp, inkubatorów, powierzchni aparatury specjalistycznej, wyświetlaczy, klawiatury, paneli obsługi i ekranów dotykowych wrażliwych sprzętów medycznych itp. winny być preparatami bezalkoholowymi. Chusteczki wykazujące doskonałą kompatybilność materiałową. Preparat o prawidłowym statusie rejestracyjnym tj. zarejestrowany jako produkt biobójczy (kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4) i wyrób medyczny. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota – 15 min. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o pełne uzasadnienie merytoryczne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SWZ.

Zamawiający wymaga preparatu z bezpieczną dla powierzchni nieodpornych na preparaty alkoholowe zawartością alkoholu nie przekraczającą 30%, w celu lepszego odparowywania preparatu, nie pozostawiającego smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Dodatkowo zamawiający wymaga pełnego działania wirusobójczego V(Polio, Noro, Adeno) w celu zapewnienia wysokiego poziomu bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu.

Dodatkowo zamawiający podtrzymuje zapis o wymaganym rozmiarze chusteczek 20cmx20cm, ponieważ zdaniem zamawiającego jest on optymalny w użytkowaniu przy wykonywaniu procedury dezynfekcji posiadanego przez zamawiającego sprzętu.

9. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 6 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, bezalkoholowe chusteczki przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, metodą przecierania, inkubatorów, głowic USG, ekranów monitorów LCD, również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych? Nasączone roztworem opartym o związki amoniowe, nie zawierające aldehydów, chloru, nadtlenu i alkoholu. Preparaty do dezynfekcji głowic USG, lamp, inkubatorów, powierzchni aparatury specjalistycznej, wyświetlaczy, klawiatury, paneli obsługi i ekranów dotykowych wrażliwych sprzętów medycznych itp. winny być preparatami bezalkoholowymi. Chusteczki wykazujące doskonałą kompatybilność materiałową. Preparat o prawidłowym statusie rejestracyjnym tj. zarejestrowany jako produkt biobójczy (kat. 1, gr. 2, kat. 1, gr. 4) i wyrób medyczny. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota – 15 min. Wymiary: 19x15 cm, gramatura 50 g/m². Opakowanie: flowpack 50 szt. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o pełne uzasadnienie merytoryczne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisami SWZ.

Zamawiający wymaga produktu z bezpieczną dla powierzchni nieodpornych na preparaty alkoholowe zawartością alkoholu nie przekraczającą 30%, w celu lepszego odparowywania preparatu, nie pozostawiającego smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Dodatkowo zamawiający wymaga pełnego działania wirusobójczego V(Polio, Noro, Adeno) w celu zapewnienia wysokiego poziomu bezpieczeństwa dla pacjenta i personelu.

Dodatkowo zamawiający podtrzymuje zapis o wymaganym rozmiarze chusteczek 20cmx20cm, ponieważ zdaniem zamawiającego jest on optymalny w użytkowaniu przy wykonywaniu procedury dezynfekcji posiadanego przez zamawiającego sprzętu.

10. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 7 dopuści produkt równoważny typu Velox Foam Extra, preparat gotowy do użycia w pianie przeznaczony do dezynfekcji delikatnych powierzchni nieodpornych na działanie alkoholu? Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia

dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 l ze spryskiwaczem. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

11. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 poz. 9 produktu równoważnego typu Velox OXY ETA: gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Skład w 100 g preparatu : etanol 72g, propan-2-ol 7,2 g; nadtlenek wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, F(C. albicans, A. niger), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS - CoV-2) - w czasie 30 sekund; polio, adeno, noro - 30 sekund; Tbc (M. terrae, M. avium) - 3 minuty, spory B. subtilis (EN 13704) - 10 minut, C. difficile (EN 17126) - 15 minut. Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem Wyrób medyczny klasy IIA oraz produkt biobójczy. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o pełne uzasadnienie merytoryczne.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisami SWZ. Z racji bardzo specjalistycznego charakteru zastosowania preparatu , Zamawiający wymaga skuteczności wobec Cl. Difficile w warunkach brudnych do 3 min.

12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 11 dopuści produkt 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 g w 100 g. 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 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 obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: butelka 1l ze spryskiwaczem. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

13. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 12 dopuści produkt 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 g w 100 g. 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 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 obiciowe. Posiadający pozytywną

opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: kanister 5L. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

14. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 13 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 nierwaźliwych 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. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19x15 cm, gramatura 50g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 50 szt. typu flow pack Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

15. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 poz. 14 dopuści produkt równoważny typu MEDISEPT Dry Wipes, suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą? Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1 Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

16. Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 3 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 1L z wbudowanym systemem dozującym . Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

17. Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 6 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczając zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (*C.albicans*), prątki (*M.terrae*, *M.avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, Noro – 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: kanister 5L. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi dostęp do postępowania szerszemu gronu potencjalnych Wykonawców, co przełoży się bezpośrednio na korzyści finansowe dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

18. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 1 dopuści preparat równoważny typu Velodes Gel, preparat w postaci bezbarwnego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania? Skład: etanol, propan-2-ol, łączna zawartość alkoholi 70%. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. pH neutralne dla skóry, polecane do zastosowania także na skórze wrażliwej. Bez zapachu, barwników i parabenów. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). – preparat o wysokiej opłacalności użytkowej i wysokiej skuteczności bójczej. Spektrum i czas działania: B, MRSA, Tbc (*M.terrae*), V (*Vaccinia*, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym – preparat przebadany zarówno w niskim, jak i wysokim obciążeniu organicznym. Opakowanie: 500 ml, kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados. 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 wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ.

19. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 2 dopuści preparat równoważny typu Velodes Gel, preparat w postaci bezbarwnego żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania? Skład: etanol, propan-2-ol, łączna zawartość alkoholi 70%. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. pH neutralne dla skóry, polecane do zastosowania także na skórze wrażliwej. Bez zapachu, barwników i parabenów. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). – preparat o wysokiej opłacalności użytkowej i wysokiej skuteczności bójczej. Spektrum i

czas działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym – preparat przebadany zarówno w niskim, jak i wysokim obciążeniu organicznym. Opakowanie: wkład do dozownika w systemie zamkniętym o pojemności 1000 ml, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

20. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 3 dopuści produkt 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. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. op. 500 ml kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

21. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 4 dopuści produkt równoważny typu Velodes Silk , płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu? Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie: 1000 ml, wkład do dozownika w systemie zamkniętym. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

22. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 5 dopuści produkt równoważny typu Velodes Silk , płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu? Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie: 250 ml

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

23. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 5 dopuści produkt równoważny typu Velodes Skin, płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk? Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Opakowanie: 250 ml.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

24. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 6 dopuści produkt równoważny typu typu Velodes Skin, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (80 g) oraz propan -2-olu (8g), bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, felonu i jego pochodnych? Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i odżywiające skórę, takie jak dpanthenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk: 3 ml w 30 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk: 2 x 3 ml w 2x 60 sekund. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio) do 30 sekund. Opakowanie: 1000 ml, kompatybilne z dozownikiem Dermados. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert szerszemu gronu Wykonawców, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

25. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 7 dopuści produkt równoważny typu typu Velodes Skin, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (80 g) oraz propan -2-olu (8g), bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, felonu i jego pochodnych? Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i odżywiające skórę, takie jak dpanthenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk: 3 ml w 30 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk: 2 x 3 ml w 2x 60 sekund. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. bra siliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio) do 30 sekund. Opakowanie: 1000 ml, kompatybilne z dozownikiem Dermados. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert szerszemu gronu Wykonawców, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

26. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 8 dopuści produkt równoważny typu Velodes Soap, preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała? Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawier a glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml kompatybilne z dozownikiem typu Dermados Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert szerszemu gronu Wykonawców, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

27. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 9 dopuści produkt równoważny typu Velodes Scrub, antybakteryjną emulsję przeznaczoną do higienicznego mycia rąk, możliwość zastosowania do mycia ciała. Bez barwników i kompozycji zapachowej? Przeznaczona dla osób z wrażliwą skórą, często myjących ręce. Produkt o neutralnym pH, z zawartością gliceryny oraz pochodnej olejku kokosowego. Zawiera pantenol. Nie powoduje podrażnień, posiada badania dermatologiczne. Zawiera chlorek benzalkoniowy. Skład wg INCI: Aqua, Sodium Laureth Sulfate, Cocamidopropyl Betaine, Glycerin, Sodium Chloride, Lauramine Oxide , Panthenol, Benzalkonium chloride, Methylchlorisothiazolinone, Methylisothiazolinone, Citric acid. Opakowanie: kanister 5 l.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza zaproponowany produkt.

28. Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 poz. 10 dopuści produkt 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. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. op. 500 ml kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnego z zapisem SWZ

ZESTAW NR 6

Pakiet 3 poz 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu aktualnie stosowanego w Państwa placówce do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych. Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksyetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc (M. terrae) (EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624) oraz V (BVDV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha), Rota (EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1%. Trwałość roztworu 28 dni. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

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: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

ZESTAW NR 7

- 1. do części nr 1 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz narzędzi chirurgicznych na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu i kwas cytrynowy) Zawierający kompleks 3 enzymów myjących bez konieczności stosowania aktywatora o spectrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S (B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile B. cereus w stężeniu 2% w czasie do 15 minut, V wg EN 17111 (Adeno, Noro, MVA) w stężeniu 0,5% w czasie do 15 minut przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z miarką stabilność roztworu 24h.?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 2. do części nr 1 poz. 4.:** Czy zamawiający dopuści piankę w op. 1L z przeliczeniem ilości op.?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 3. do części nr 4 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat dezynfekcyjny, niewymagający rozcieńczenia, na bazie aldehydu glutarowego o działaniu sporobójczym, do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych, wymagający dodania buforu stabilizującego pH przed pierwszym użyciem, wykazujący działanie wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro), S (Bacillus subtilis, Clostridium difficile, Bacillus cereus). Możliwość kontrolowania za pomocą walidowanych testów paskowych stabilności roztworu, możliwość stosowania preparatu przez 30 dni w op. a'5L?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 4. do części nr 4 poz. 2:** czy zamawiający dopuści do zaoferowania paski tego samego producenta co preparat w op. 25 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 5. do części nr 4 poz. 3:** czy zamawiający dopuści do zaoferowania neutralny preparat do manualnego mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych oraz sprzętu endoskopowego przed sterylizacją. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Preparat na bazie QAV, niejonowych środków powierzchniowo czynnych i kompleksu trzech enzymów (proteaza, amylaza, lipaza). Działanie bakteriobójcze (EN 14561), drożdżakobójcze (EN 14562) w warunkach brudnych w stężeniu 0,5% w czasie 15 minut, działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe i Noro i Adeno potwierdzone normą EN 17111 w w stężeniu 0,5% w czasie 15 minut. Butelka 1L z wbudowanym systemem dozującym?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 6. do części nr 4 poz. 4:** czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat spełniający wymogi SWZ o pH 7-9?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 7. do części nr 4 poz. 5:** Czy zamawiający dopuści do zaoferowania paski tego samego producenta co preparat w op. 14 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- 8. do części nr 4 poz. 6:** czy zamawiający dopuści do zaoferowania Trójenzymatyczny, płynny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych. Produkt zawierający kompleks trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), które w połączeniu z detergentami rozpuszczają zanieczyszczenia organiczne (krew, ropę, białko), zapobiegają ich utrwalaniu (zaschnięciu, koagulacji) i tworzeniu biofilmu. Przebadany w warunkach brudnych wg fazy 2/1 i fazy 2/2 norm europejskich, o szerokim spektrum biobójczym w czasie 15 min.: bakterie, prątki, drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia) w op. 5l?

ODPOWIEDŹ : Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW NR 8

Dotyczy Pakietu nr 2:

1.Poz. 2 – Czy zamawiający dopuści środek płuczący zawierający alkohole, którego dozowanie zawiera się w przedziale od 0,3-1 ml/l, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza środek o stężeniu 0,3-1 ml /l.

ZESTAW NR 9

Zadanie 7 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z zapisem SWZ

Z poważaniem