

DEZ/1665/2024

Jelenia Góra 14.11.2024 r.

## DO WYKONAWCÓW

**Dostawa środków i preparatów do dezynfekcji - postępowanie powtórzone  
NR REFERENCYJNY: ZP/PN/46/10/2024**

### TREŚĆ PYTAŃ I ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Zamawiający poniżej przesyła treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami.

#### ZESTAW NR 4

##### Pytanie Nr 1

Prosimy o wyłączenie z pakietu nr 7 pkt. 4 i utworzenie odrębnego zadania lub też umożliwienie składania ofert na każdą z pozycji z osobna.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W związku z brakiem możliwości dodawania dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania w Dzienniku Urzędowym UE, Zamawiający nie może wydzielić pozycji do nowego odrębnego pakietu.**

#### ZESTAW NR 5

##### Pytanie Nr 1

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Otwarcie ofert odbędzie się w pierwotnie określonym w SWZ terminie, to jest w dniu 21.11.2024 r. o godz. 12.00.**

##### Pytanie Nr 2

Dotyczy SWZ rozdział 9 pkt. 2 Przedmiotowe środki dowodowe

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączeniu wraz z ofertą dokumentów wymienionych w rozdziale 9 pkt. 2. możliwość złożenia ich na każde wezwanie Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

### **Pytanie Nr 3**

Dot. Wymagań pakiet nr 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby oferowane produkty były zakwalifikowane jako wyroby medyczne. Z wiedzy oferenta preparaty w w/w pakiecie są zarejestrowane jako produkty biobójcze lub kosmetyk.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym w tabeli warunków granicznych. Jeżeli wyroby nie są zakwalifikowane jako wyroby medyczne w tabeli warunków granicznych Wykonawca wpisze w kolumnie Podać TAK/NIE: wyrób nie jest wyrobem medycznym.**

### **Pytanie Nr 4**

Dot. Wymagań pakiet nr 6

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby oferowane produkty były zakwalifikowane jako produkty biobójcze. Z wiedzy oferenta preparaty w w/w pakiecie są zarejestrowane jako wyroby medyczne lub nie posiadają rejestracji. W momencie wyrażenia zgody na powyższe prosimy o modyfikację pkt 3 w sposób następujący : „ Zaoferowane chemiczne środki dezynfekcyjne posiadają dokumenty potwierdzające przeprowadzenie badań według aktualnych norm w kierunku skuteczności redukcji drobnoustrojów w warunkach brudnych i czystych w obszarze medycznym”.

**Odpowiedź: W Pakiecie Nr 6 poz. 1 Zamawiający wymaga produktu biobójczego.**

### **Pytanie Nr 5**

Dot. Wymagań pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby oferowane produkty były zakwalifikowane jako produkty biobójcze. Z wiedzy oferenta preparaty w w/w pakiecie są zarejestrowane jako wyroby medyczne lub nie posiadają rejestracji. W momencie wyrażenia zgody na powyższe prosimy o modyfikację pkt 3 w sposób następujący: „ Zaoferowane chemiczne środki dezynfekcyjne posiadają dokumenty potwierdzające przeprowadzenie badań według aktualnych norm w kierunku skuteczności redukcji drobnoustrojów w warunkach brudnych i czystych w obszarze medycznym”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym w tabeli warunków granicznych. Jeżeli wyroby nie są zakwalifikowane jako produkty biobójcze w tabeli warunków granicznych Wykonawca wpisze w kolumnie Podać TAK/NIE: wyrób nie jest wyrobem biobójczym.**

**Jeżeli wyroby nie są zakwalifikowane jako produkty biobójcze w tabeli warunków granicznych w pkt. 3 Wykonawca wpisze: w kolumnie Podać TAK/NIE: „Zaoferowane chemiczne środki dezynfekcyjne posiadają dokumenty potwierdzające przeprowadzenie badań według aktualnych norm w kierunku skuteczności redukcji drobnoustrojów w warunkach brudnych i czystych w obszarze medycznym”.**

### **Pytanie Nr 6**

Dotyczy SWZ rozdział 13 pkt. 2a)

Ze względu na brak możliwości umieszczenia na przelewie całej treści oczekiwanej przez Zamawiającego w rozdziale 13 pkt.

2a) zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dopisek o treści: „ Wadium – postępowanie nr ref: ZP/PN/46/10/2024”

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

### **Pytanie Nr 7**

Dotyczy projektu umowy §5 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu uzupełnienia ewentualnych braków ilościowych oraz dostarczenie towaru wolnego od wad do 72 godzin roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na termin do 72 godzin. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zmianie ulega zapis §5 ust. 4 Załącznika Nr 3 Projekt umowy oraz Załącznika Nr 4 Projekt umowy, który otrzymuje brzmienie:**

*„Uzupełnienie braków ilościowych oraz dostarczenie towaru wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy niezwłocznie po jego powiadomieniu, nie dłużej niż w terminie do 72 godzin, przy zachowaniu szczególnej staranności po stronie Wykonawcy. Do tego czasu nie biegnie termin płatności wynagrodzenia”.*

### **Pytanie Nr 8**

Dotyczy projektu umowy - §6, ust. 6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę wysokości kar umownych w taki sposób aby zachodziła równość stron i aby ewentualna realizacja umowy w określonych przypadkach nie wyrządziła szkody wykonawcy. Proponujemy aby w przypadku zwłoki, która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 50,00 zł dziennie, nie więcej jednak niż łącznie 10% wartości umowy netto.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie Nr 9**

Dotyczy projektu umowy § 6 ust. 8

Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 6 ust. 8 poprzez wykreślenie części treści:

8.Niezależnie od kar umownych Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odszkodowania przekraczającego wartość zastrzeżonych kar umownych w szczególności wyrównania strat wynikających z różnic w cenie i kosztach dostawy wynikających konieczności realizacji przedmiotu zamówienia u innego dostawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie Nr 10**

Dotyczy projektu umowy § 6 ust. 10

Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 6 ust. 10 w sposób następujący:

10. Zamawiający w razie zwłoki Wykonawcy może, po pisemnym uprzedzeniu Wykonawcy i wyznaczeniu mu ostatecznego terminu wykonania obowiązków, powierzyć wykonanie umowy jak również zlecić wykonywanie określonych dostaw osobie trzeciej na koszt i ryzyko Wykonawcy. To samo dotyczy sytuacji, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w wykonaniu umowy lub poszczególnych dostaw w taki sposób, że istnieje realne zagrożenie, że nie wykona umowy lub poszczególnych dostaw w terminie. Wykonawca zobowiązany będzie w szczególności do wyrównania strat wynikających z różnic w cenie i kosztach dostawy wynikających z konieczności realizacji przedmiotu zamówienia u innego dostawcy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie Nr 11**

Dotyczy projektu umowy § 6 ust. 10

Zwracamy się z prośbą o modyfikację § 6 ust. 10 w sposób następujący:

10. Zamawiający w razie zwłoki Wykonawcy może, po pisemnym uprzedzeniu Wykonawcy i wyznaczeniu mu ostatecznego terminu wykonania obowiązków, powierzyć wykonanie umowy jak również zlecić wykonywanie określonych dostaw osobie trzeciej na koszt i ryzyko Wykonawcy. To samo dotyczy sytuacji, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w wykonaniu umowy lub poszczególnych dostaw w taki sposób, że istnieje realne zagrożenie, że nie wykona umowy lub poszczególnych dostaw w terminie. Wykonawca zobowiązany będzie w szczególności do wyrównania strat wynikających z różnic w cenie i kosztach dostawy wynikających z konieczności realizacji przedmiotu zamówienia u innego dostawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z Załącznika nr 1 do niniejszej umowy.

**Odpowiedź: zgodnie z SWZ.**

### **Pytanie Nr 12**

Dot. umowy

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

**SIŁA WYŻSZA**

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

## **ZESTAW NR 6**

### **Pytanie Nr 1**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 2 dopuści produkt równoważny typu Velox Spray, preparat alkoholowy na bazie: 63,7 g etanol, 6,3 g propan-2-ol? Produkt posiada działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze oraz bójcze wobec prątków gruźlicy, ograniczone wirusobójcze (wobec Rotawirusa, Norowirusa) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych (w tym Vaccinia, BVDV, koronawirusy, HIV, HBV, HCV) w czasie do 1 min w warunkach brudnych. Bez zawartości QAV oraz aldehydów. Produkt można stosować również na oddziałach dziecięcych – pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka. Wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Pozytywna opinia Famed. Opakowania: butelka 1L + spryskiwacz oraz kanister 5L. Dopuszczenie produktu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości

konkurencyjnych ofert, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o uzasadnienie merytoryczne, produkt opisany w pytaniu charakteryzuje się lepszymi właściwościami użytkowymi.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

#### **Pytanie Nr 2**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 2 wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka lub równoważną potwierdzającą, że zaoferowany produkt może być bezpiecznie stosowany na oddziałach noworodkowych i dziecięcych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

#### **Pytanie Nr 3**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 5 dopuści produkt równoważny typu Quatrodes Extra, preparat biobójczy przeznaczony do mycia i dezynfekcji szpitalnych powierzchni zmywalnych również na oddziałach dziecięcych, o składzie: QAV, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamoni. 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. Wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Op. 5L + pompka.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny czas działania na wirusy oraz procentowość roztworu.**

#### **Pytanie Nr 4**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 5 wymaga, aby zaoferowany preparat posiadał pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka lub równoważną potwierdzającą, że zaoferowany produkt może być bezpiecznie stosowany na oddziałach noworodkowych i dziecięcych?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.**

#### **Pytanie Nr 5**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 poz. 6 dopuści produkt równoważny typu Velox Foam Extra, preparat w postaci aktywnej piany do mycia i dezynfekcji powierzchni? Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. 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 lub równoważną. 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. Opakowanie: 1000 ml ze spryskiwaczem, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

**Pytanie Nr 6**

Prosimy o dopuszczenie do oceny w zakresie pakietu nr 2 poz. 1 produktu na bazie etanolu – 63,7 g, oraz propan-2-ol – 6,3 g, posiadający w swoim składzie glicerynę, przeznaczony do higienicznej dezynfekcji rąk w czasie 2 x 15 sekund oraz do chirurgicznej dezynfekcji rąk w czasie 2 x 90 sekund? Wykazuje działanie bakteriobójcze, bójcze wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójcze i ograniczone wirusobójcze (wobec Rotawirusa, Norowirusa) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych ( w tym Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV) – do 30 sekund. Preparat niealergizujący, nieodtłuszczający skóry. Opakowanie: 500 ml. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

**Pytanie Nr 7**

Prosimy o dopuszczenie do oceny w zakresie pakietu nr 2 poz. 2 produktu w żelu na bazie etanolu oraz propan-2-olu, , zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. 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). Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARSCov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 30 sekund. Opakowanie: 500 ml. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o uzasadnienie merytoryczne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.**

**Pytanie Nr 8**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 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: 5L.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ponieważ wymaga środka z aldehydem glutarowym.**

**Pytanie Nr 9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 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: 5L.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ponieważ preparaty z pakietu nr 6 muszą być kompatybilne.**

## **ZESTAW NR 7**

### **Pytanie Nr 1**

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy preparat zawierający 25g etanolu oraz 35g propan-1-olu, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia małych, trudnodostępnych powierzchni (w tym – powierzchni wyrobów medycznych), również tych wykonanych z poliwęglanu. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Bez QAV, aldehydów. Posiada przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową, szybkooschnący, nie pozostawiający zacieków. Skuteczny w bardzo krótkim czasie: bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wobec wirusów osłonkowych, Rota, Noro, Adeno, prątkobójczo w 1min, grzybobójczo w 2min., Polyoma SV 40 w 5min. Opakowanie 1L i 10L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 100op a 10L. Wyrób medyczny kl. Ila oraz produkt biobójczy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład substancji czynnej.**

### **Pytanie Nr 2**

Pakiet 1, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych dużych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin (Alkil (C12-16) chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)) 19g/100g, 2-Fenoksyetanol 10g/100g, N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina (diamina) 7,2g/100g, Chlorek didecyldimetyloamonu (DDAC) 3g/100g. Pozostałe składniki: niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompozycje zapachowe. Z możliwością stosowania w obecności pacjenta również na oddziałach noworodkowych. Skuteczność wobec: B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia) - 0,25%, w 5min. Opakowania 5L + dozownik. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl.Ila i produkt biobójczy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga preparatu do kontaktu z żywnością, ale dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogów SWZ.**

### **Pytanie Nr 3**

Pakiet 1, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kwaśnego preparatu zmiękczającego i płuczącego do automatycznych płuczek – dezynfektorów (DECO), do termicznego przygotowywania do ponownego użycia kaczek, basenów itp. Zapobiega powstawaniu i usuwa powstałe osady, nie pieni się, posiada dobre właściwości myjące, zawiera kwasy organiczne, stabilizatory twardości, substancje chroniące przed korozją. Po wyschnięciu nie pozostawia plam, wykazuje bardzo dobrą zgodność materiałową ze stalą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi. Opakowanie 5kg (płynny koncentrat). Wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SWZ.**

#### **Pytanie Nr 4**

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie propan-2-olu (75g/100g), bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie jak D-phantenol i etylohesylogliceryna. Higieniczna dezynfekcja EN1500 - 30sek., chirurgiczna dezynfekcja EN12791 - 90sek. Skuteczny wobec: B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w 15sek., MRSA, Tbc (M.terrae, M avium), V (Noro) w 30sek., Adeno do 2min. Działanie przedłużone do 3h. Opakowanie 500ml kompatybilne z dozownikiem Dermados. Produkt biobójczy. Posiada certyfikat ECARF.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład substancji czynnej.**

#### **Pytanie Nr 5**

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii w myjniach maszynowych – do termicznego przygotowywania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np. fiberoskopów w myjniach – dezynfektorach. Preparat nie pieni się. Sprawdzona tolerancja materiałowa urządzeń dezynfekcyjno – myjących np.: ETD. Preparat działa bakteriobójczo, grzybobójczo, prątkobójczo, wirusobójczo w 0,5% (5ml/l) w 55°C w 5min, sporobójczo (C. difficile) w 1% (5ml/l) w 55°C w 5min. Produkt zawiera aldehyd glutarowy. Opakowanie a 5L. Wyrób medyczny IIb.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia warunków SWZ. Preparaty muszą być kompatybilne poz. 1-2-3.**

#### **Pytanie Nr 6**

Pakiet 6, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie enzymatycznego płynnego koncentratu do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz wyposażenia dodatkowego stosowanego w endoskopii? Jest przeznaczony do termicznego i chemiczno - termicznego przygotowania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np.: fiberoskopów w myjniach dezynfektorach np.: ETD. Niskopieniący, umożliwiający uruchamianie myjni dezynfektorów zarówno z wodą zimną jak ciepłą. Standardowe stężenie 0,5% (5ml/l); 5 minut; 45°C. Wyrób medyczny, op. 5L.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem spełnienia warunków SWZ. Preparaty muszą być kompatybilne poz. 1-2-3.**

**Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie przy uwzględnieniu wcześniej udzielonych odpowiedzi na pytania Wykonawców. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.**

**Z up. Dyrektora WCSKJ  
Przemysław Bogdanowicz**