



„Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.
19-300 Elk, ul. Baranki 24,
tel. 87 620-95-71 wew. 51 - Automatyczna Centrala
tel. 87 621-96-20 - Sekretariat, Zarząd Spółki

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
tel. 87 620-95-93
tel. 87 620-95-76
tel. 87 620-96-26

e-mail: zaopatrzenie-pm@elk.com.pl
e-mail: przetargi@promedica.elk.pl
www.promedica.elk.com.pl

Odpowiedź na Zapytanie 8

Wszyscy uczestnicy postępowania

Znak: P-M/DZZP/ 4652 /23

Data: 22.11.2023r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością prowadzenia negocjacji na „Dostawę środków dezynfekcyjnych i akcesoriów do procesu dekontaminacji na potrzeby „Pro-Medica” w Elku Sp. z o.o.” Znak Sprawy 4208/2023.

Na podstawie art. 284 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęło następujące pytanie:

PYTANIE nr 1 – dot. Pakietu 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny enzymatyczny (proteaza, amylaz, lipaza) preparat w postaci koncentratu, przeznaczony do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B -EN 14561, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia), F (c. albicans)- EN 13624 – 15 minut. Wyrób medyczny przebadany zgodnie z normami europejskimi faza 2 etap 2, stężenie 0,5 % (5 ml/l), Opakowanie 5L

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 2 – dot. Pakietu 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 750ml, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań w górę.

PYTANIE nr 3 – dot. Pakietu 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o nazwie handlowej Thermosept SKS, nie zawierający związków powierzchniowo czynnych, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z preparatem z Pakietu 9 poz. 2.

PYTANIE nr 4 – dot. Pakietu 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt Thermosept ED obecnie stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z preparatem z Pakietu 9 poz. 2.

PYTANIE nr 5 – dot. Pakietu 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat w opakowaniu a 5kg (5kg=5L) skuteczny wobec: B, F, Tbc, V (BVDV) – 0,25 %, V(HIV,HBV, Vaccinia, rota)- 0,5%- 15 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



PYTANIE nr 6 – dot. Pakietu 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne, nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, adeno, noro, rota) – 1 minuta. Preparat o podwójnej rejestracji: Wyrób medyczny i produkt biobójczy, opakowanie 10 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 7 – dot. Pakietu 17, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne, nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, adeno, noro, rota) – 1 minuta. Preparat o podwójnej rejestracji: Wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 8 – dot. Pakietu 17, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na specyfikę zastosowania i możliwości przechowywania w poszczególnych komórkach placówki Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów nie wymagających specjalnych warunków przechowywania określonych w karcie charakterystyki (P403+P235: Przechowywać w dobrze wentylowanym miejscu. Przechowywać w chłodnym miejscu).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 9 – dot. Pakietu 17, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, o wydajności wynoszącej przynajmniej 50ml/m², co ma wpływ na właściwości użytkowe (ekspozycja personelu i pacjentów) i ekonomiczne (mniejsze zużycie).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 10 – dot. Pakietu 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt Desam Prim obecnie stosowany w Państwa placówce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 11 – dot. Pakietu 23, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych (możliwość stosowania w dezynfekcji sond TEE (echokardiografii przezprzetykowej). Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego. Skład: 0,06% kwas nadoctowy oraz nadtlenek wodoru i kwas octowy. Spektrum działania B, F, V(adeno, noro), S (C. difficile, B. subtilis – do 5 min. Redukcja wszystkich patogenów w tym Tbc czasie max 15 minut. Produkt przebadane zgodnie z obowiązującymi normami. Chusteczki o wymiarach 20 x 30 cm, gramatura 50 g/m². Oferowane chusteczki mogą być stosowane na oddziałach dziecięcych, znajdują się na liście firmy SIEMENS dot. zatwierdzonych środków stosowanych do mycia i dezynfekcji głowic. Wyrób medyczny IIb, opakowanie a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 12 – dot. Pakietu 24, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV. Oferowany produkt posiada spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV, HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV)) – 1 minuta. Wyrób



medyczny Opakowanie typu Box 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 13 – dot. Pakietu 24, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, którego trwałość po otwarciu to min. 28 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 14 – dot. Pakietu 24, poz. 1

Czy zamawiający oczekuje, aby zaoferowany preparat posiadał badania dot. kompatybilności materiałowej wykonanych w niezależnych laboratoriach akredytowanych, co pozwoli jednoznacznie określić bezpieczeństwo stosowania produktu we wszystkich obszarach szpitala. W przypadku zgody prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga przedłożenie w.w badań na wezwanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

PYTANIE nr 15 – dot. Pakietu 25, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 16 – dot. Pakietu 25, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego, który działa mocno dehydratacyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 17 – dot. Pakietu 25, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 18 – dot. Pakietu 25, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia deklarowanego spektrum działania produktu w ChPL.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 19 – dot. Pakietu 25, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 20 – dot. Pakietu 25, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający określając spektrum działania bójczego oczekują zaoferowania produktu, który będzie osiągał deklarowane spektrum przy jedнокrotnej aplikacji co ma wpływ na ekonomię zużycia, jak i na czas wykonywania procedur.

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

PYTANIE nr 21 – dot. Pakietu 27, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 22 – dot. Pakietu 27, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego, który działa mocno dehydratacyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.



PYTANIE nr 23 – dot. Pakietu 27, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 24 – dot. Pakietu 27, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia deklarowanego spektrum działania produktu w ChPL.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE nr 25 – dot. Pakietu 27, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE nr 26 – dot. Pakietu 27, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający określając spektrum działania bójczego oczekują zaoferowania produktu, który będzie osiągał deklarowane spektrum przy jednokrotnej aplikacji co ma wpływ na ekonomię zużycia, jak i na czas wykonywania procedur.

Odpowiedź: Zamawiający nie potwierdza.

PYTANIE nr 27 – dot. Pakietu 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Preparat wspomagający w higienie zmian w jamie ustnej, zawiera w składzie octenidynę. substancję o właściwościach antybakteryjnych. Bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Preparat nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny, alkoholi, posiada łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 28 – dot. Pakietu 31, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o nazwie handlowej Octenisept o potwierdzonych w ChPL wskazaniach i spektrum działania potwierdzonym badaniami klinicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 29 – dot. Pakietu 32, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego preparatu Octenilin na bazie octenidyny, do oczyszczania i nawilżania ran, o bardzo wysokiej tolerancji wykazywanej przez skórę i tkanki, wytwarzającego idealne warunki dla gojenia się rany, zalecanego do bezbolesnego i delikatnego zdejmowania opatrunków przyschniętych lub pokrytym skrzepem, oczyszczającego rany z patogenów tworzących biofilm, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w postaci płynu, w opakowaniach a 350ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE nr 30 – dot. Pakietu 32, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie preparatu Octenisept, przeznaczonego do dezynfekcji ran, błon śluzowych, przed i po zabiegach diagnostycznych. Bezbarwny, gotowy do użycia na bazie octenidyny, bez zawartości alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Z możliwością zastosowania przy cewnikowaniu, przed badaniami dopochwowymi, a także w pediatrii, wspomagająco w leczeniu małych ran. Spektrum działania: B (Chlamydzium, Mycoplasma), F, drożdżaki, V (HIV, HBV,HSV), pierwotniaki (Trichomonas), spektrum bójcze potwierdzone w ChPL. Działanie leku utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



PYTANIE nr 31 – dot. Pakietu 33, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, o delikatnej formule pielęgnacyjnej (oliwa z oliwek i gliceryna), bez barwników i substancji zapachowych, nie wymagający spłukiwania. Wykazuje działanie bakteriobójcze (włączając szczepy Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), drożdżakobójcze (*C. albicans*) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 32 – dot. Pakietu 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny myjki typu rękawica do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody. Myjka o wymiarach 21 x 16 cm wykonane z polipropylenu, o gramaturze 75g/m². Oferowany produkt myje i pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie m.in. dichlorowodorek oktenidyny – substancję o właściwościach antybakteryjnych i przeciwgrzybiczych, oraz alantoinę. Produkt utrzymuje naturalne /kwaśne/ pH skóry co utrudnia kolonizację drobnoustrojów. Produkt nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Kosmetyk. Nazwa handlowa - Octenisan Wash Mitts.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE nr 33 – dot. Pakietu 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania: B, F(*c. albicans*), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, vaccinia), V(adeno, polio, noro rota) . Produkt biobójczy, opakowanie 1000 ml w systemie butelki ze zintegrowaną pompką gwarantującą ochronę preparatu przed kontaminacją (system hyclick).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 34 – dot. Pakietu 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Produkt o innowacyjnej formule zawierającej substancje pielęgnujące (dexpantenol + ethylhexylglycerol). Oferowany produkt nie zawiera barwników oraz substancji zapachowych, został przetestowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 1,5 min. Skład: substancja aktywna- propan-2ol. Spektrum działania: B, Tbc, F(*c. albicans*) V(HIV, HBV, HCV, rota, noro, adeno, BVDV, Vaccinia) Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml z dołączoną pompką.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 35 – dot. Pakietu 39, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierająca mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, pH ok. 5,0 w 20 °C .Kosmetyk, opakowanie 1000 ml w systemie butelki ze zintegrowaną pompką gwarantującą ochronę preparatu przed kontaminacją (system hyclick). Preparat aktualnie stosowany w Placówce.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 36 – dot. Pakietu 39, poz. 4

Czy zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 500 ml, spełniający pozostałe SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem w górę do pełnych opakowań.

PYTANIE nr 37 – dot. Pakietu 39, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny balsam typu olej w wodzi do regeneracji skóry rąk. Produkt zapewnia idealną nawilżenie skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji. Przeznaczony jest do pielęgnacji zniszczonej i wrażliwej skóry, szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej powłoki, nie zawiera barwników.



Produkt wzbogacony oliwą z oliwek. Kosmetyk, opakowanie 500 ml e z pompką dozującą i kompatybilnym koszykiem naściennym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE nr 38 – dot. Pakietu 39, poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania dozowników, które zabezpieczają opakowania produktów przed działaniem czynników zewnętrznych i są przystosowane do łatwego montażu i demontażu, bez konieczności odkręcania od ściany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

PYTANIE nr 39 – dot. Pakietu 39, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dozowników z możliwością regulacji ilości dozowania produktów ze względu na obszar zastosowania i rodzaj wykonywanych procedur.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Wykonawcy zobowiązani są do uwzględnienia w ofercie treści udzielonych odpowiedzi i dokonanych zmian, stanowią one bowiem integralną część SWZ.

Z poważaniem

