



Gdańsk, dnia 25 czerwca 2024 r.

nr sprawy: D10.251.31.B.2024

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o szacunkowej wartości zamówienia przekraczającej kwotę określoną w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy Pzp. na „Dostawa środków do dezynfekcji powierzchni oraz środków czystości dla Copernicus PL Sp. z o.o.”

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający udziela wyjaśnień treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej SWZ).

Zestaw nr 1

Pytanie nr 1 dot. cz. 32

Czy Zamawiający dopuści okrągłe myjki z białym mydłem, zbudowane z miękkiej części wiskozowo-poliestrowej o gramaturze min. 70 g/m kw. oraz warstwy polipropylenowej o gramaturze min. 20 g/m kw., służące do usuwania mydlin?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Zestaw nr 2

Pytanie nr 1 dot. cz. 32

Na rynku są oferowane myjki nie wiadomego pochodzenia, mogące zagrazać zdrowiu pacjentów poprzez zawarte w nich patogeny chorobotwórcze. Ważnym elementem bezpieczeństwa dla Zamawiającego jest sprawdzenie, czy myjki posiadają dokumenty wynikające z prawidłowego, transparentnego procesu rejestracji wyrobu kosmetycznego, czego skutkiem jest rejestracja i nadany indywidualny numer w ogólnoeuropejskiej bazie wyrobów kosmetycznych CPNP. W związku z tym, czy Zamawiający wymaga, aby oferowana myjka była zarejestrowana w CPNP, co jest możliwe dopiero po przedstawieniu wymaganych badań bezpieczeństwa (dermatologicznych, czystości bakteriologicznej itp.)? W sytuacji, gdy podstawowym kryterium wyboru jest cena, brak weryfikacji rejestracji, stwarza możliwość oferowania asortymentu słabej jakości i ryzykownego pod względem bezpieczeństwa. Dokument CPNP dla produktów kosmetycznych jest tym samym, co deklaracja zgodności dla produktów medycznych

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw nr 3

Pytanie nr 1 dot. cz. 4

Czy zamawiający dopuści certyfikat FSC, który jest równoważny z certyfikatem ECO LABEL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



Zestaw nr 4

Pytanie nr 1 dot. cz. 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki o zbliżonej gramaturze tj. 50 g/m² i minimalnej grubości zgodnej z wymaganiami Zamawiającego tj. minimum 1 mm. Pozostałe zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Zestaw nr 5

Pytanie nr 1 dot. cz. 32

Czy Zamawiający wymaga, aby myjki można było stosować również u niemowląt, co wykonawca potwierdzi stosownym dokumentem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 2 dot. cz. 33

Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane po 20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 25.000 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 6

Pytanie nr 1 dot. cz. 36

W poz. 36 formularza, w opisie rubryki asortyment, Zamawiający określił: "1 szt.=op.5L" a następnie w rubrykach „J.m.” określił „1 szt.” a w rubryce „Ilość” „1000”.

Czy Zamawiający żąda : 1000 szt. opakowań po 5L ; co daje 5000 litrów , czy ogółem żąda 1000 litrów preparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 1000 szt. opakowań po 5 litrów.

Pytanie nr 2 dot. cz. 37 poz. 2

W poz. 2 rubryki asortyment, Zamawiający zawarł w opisie "Opakowanie a'5szt.", następnie w rubryce „J.m” wpisuje "1 szt" a w rubryce „Ilość” podaje „30 000” .

Czy Zamawiający żąda ; 30.000 opakowań a'5 gąbek /tj. 150.000 szt. pojedynczych/ ,czy 30.000 szt. gąbek pojedynczych.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 30000 opakowań a'5 sztuk gąbek.

Pytanie nr 3 dot. cz. 37 poz. 5

W poz.5 analogicznie jak w poz. 2 Zamawiający podobnie zawarł zapisy w poszczególnych rubrykach: „ 1 op. -100 szt.” „J.m.” „1 op”. „Ilość”, „10 000” .

Czy Zamawiający żąda : 10 000 opakowań a' 100 szt./tj. 1 000 000.szt. pojedynczych opasek/ ,czy 10 000 szt pojedynczych opasek.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 10000 opakowań a'100 sztuk opasek zaciskowych.



Pytanie nr 4 dot. cz. 39

1. Analogicznie jak w w/w poz. Zamawiający w rubryce asortyment zapisał „1 rolka= 100 etykiet” natomiast w rubrykach „J.m” i „Ilość „ odpowiednio :” rolka” i”8000”.

Czy Zamawiający chce uzyskać 8000 rolek po 100 szt./t.j. 800 000 szt. pojedynczych etykiet/ ,czy 8000 szt. pojedynczych etykiet.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 8000 rolek/arkuszy a’100 sztuk etykiet.

Pytanie nr 5 dot. cz. 39

Czy Zamawiający dopuści inne warianty pakowania etykiet ; jak poniżej proponujemy:

- etykieta na arkuszu - ilość -25 szt. etykiet.

- etykieta na pasku - zawierającym 5 etykiet. Pojedyncza paczka 20 szt. pasków po 5 szt. etykiet co daje 100 szt.

– rolka - zawierająca 500 etykiet.

Powyższe rozwiązania są sugerowane przez Drukarnie ze względów technologicznych.

Fakturowanie byłoby ,w przeliczeniu jako poz. jednostkowa -100 szt. co jest zgodne z oczekiwaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Zestaw nr 7

Pytanie nr 1 dot. cz. 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ręcznik o szerokości 21 cm z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ ?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Zestaw nr 8

Pytanie nr 1 dot. cz. 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek jednorazowego użycia do osobistej higieny hospitalizowanych, leżących pacjentów, nasączonych środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 (z dodatkiem ekstraktu z aloesu, który odatkowo łagodzi i koi skórę), nie alergizującym, w postaci rękawicy o anatomicznym kształcie, o wymiarach 24 x 17 cm (+/- 0,5 cm) , grubości 3 mm i gramaturze 100 g/m2 (część przednia pokryta mydłem) oraz 50 g/m2 (część tylna) przeznaczone do mycia z udziałem wody. Wykonana z poliestru. Opakowania 20 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Zestaw nr 9

Pytanie nr 1 dot. cz. 17

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.



Zestaw nr 10

Pytanie nr 1 dot. cz. 4

Czy zamawiający dopuści ręcznik o długości 12 000 cm na wymagane 10 000 cm. +/- 1000 cm. spełniający wszystkie pozostałe wymagania bezwzględne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 11

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki alkoholowe typu Mediwipes Plus na bazie jednego alkoholu – etanolu – 700mg/g, o pH około 9,3, wymiarach 13x19, konfekcjonowane w opakowaniach - tuba 100 sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające wszystkie pozostałe wymogi SWZ zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek, typu Mediwipes DM, Chusteczki na bazie <5% niejonowe środki powierzchniowo-czynne, chlorek benzalkonium (0,1%), kompozycje zapachowe, zawierające śladową ilość alkoholu (izopropanol - 0,1% i etanol 2,5%) zapewniającą szybkie odparowaniem produktu z powierzchni. Wykazujące skuteczność wobec: B, F (A. niger), V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1,) – do 5 min. z możliwością rozszerzenia o działanie prątkobójcze (M. terrae - 15 min.). Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych i OIT (oświadczenie producenta). Wymiar: 13 cm x 19 cm, konfekcjonowane w tubie - 100 sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 3

Czy Zamawiający dopuści preparat bezalkoholowy o spektrum działania: B - 5 min. Tbc (M.terrae) - 30 min. F (C.albicans) - 5 min. V (HIV/HBV/HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) - 5 minut oraz Papova - 15 minut, o pH ok 9,5, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 5

Czy Zamawiający dopuści trójenzymatyczny preparat w pianie typu Medizyme Foam, do mycia narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych, o składzie: kompleks trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), niejonowe związki powierzchniowo-czynne, będący wyrobem medycznym klasy I o właściwościach bakterioostatycznych o potwierdzonym bezpiecznym zwilżaniu narzędzi do 72h, o neutralnym pH preparatu i zawartością substancji antykorozyjnych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje pianki do zwilżania narzędzi - o szerokiej kompatybilności, co oznacza, że pianka nadaje się również m.in. do aluminium, aluminium anodowanego oraz dodatkowo do zwilżania endoskopów.



Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje produktu o właściwościach opisanych SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 6

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez określenie spektrum wirusobójczego wymaga, aby preparat posiadał pełne działanie wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro), tym bardziej w przypadku kiedy mówimy o dezynfekcji wysokiego poziomu narzędzi i endoskopów.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 7 dot. cz. 6

Czy Zamawiający wymaga aby preparat był przebadany zgodnie z najnowszą i jedyną normą sporobójczą EN 17126?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 8 dot. cz. 7

Czy Zamawiający dopuści preparat Medizyme 3 Plus, o składzie: kompleks trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), niejonowe i anionowe związki powierzchniowo-czynne i związki chelatujące,, o właściwościach bakteriostatycznych, bardzo wydajnym stężeniu roboczym od 0,3%, o potwierdzonym bezpiecznym przechowywaniu narzędzi w roztworze do 72h, z możliwością stosowania w procesie manualnym, ultradźwiękowym i maszynowym, o pH ok 8-9? Preparat kompatybilny z używanym przez Zamawiającego preparatem myjąco-dezynfekującym Enzymex L9.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 dot. cz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 dot. cz. 8

Czy Zamawiający dopuści preparat **Fugaten Spray** posiadający w swoim składzie etanol 700mg/g, o pełnym działaniu wirusobójczym (Adeno, Noro - 30 sek. i Polio - 5 min.), spełniający pozostałe warunki SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 dot. cz. 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych typu Suma Tab D4, o spektrum działania: B, F, V - 1000ppm, Tbc - 2000ppm i C.difficile - 10000ppm, bez zawartości kwasu adypinowego, spełniających pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 12 dot. cz. 9

W związku z faktem, że Zamawiający oczekuje tabletek chlorowych z możliwością stosowania w obecności pacjentów, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby dla bezpieczeństwa i zdrowia pacjentów, można było osiągnąć pełne spektrum: B, F, Tbc, V, S, w jak najniższych stężeniach, tj. dla warunków czystych - 1000ppm, dla warunków brudnych 2000ppm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 dot. cz. 9

Zwracamy się z prośbą aby Zamawiający dodał wymóg przeliczenia przez oferentów ilości roztworu roboczego z wymaganych 3000 opakowań, dla C.difficile (przy wymaganym stężeniu 10000ppm), aby Zamawiający mógł realnie ocenić opłacalność ekonomiczną każdego z oferowanych preparatów.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 dot. cz. 9

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje tabletek chlorowych, które posiadają dodatkowe właściwości myjące (dzięki tenzydom myjącym w składzie), co przekłada się m.in. na oszczędność ekonomiczną dla Zamawiającego - oferujemy rozwiązanie 2 w 1 zamiast tylko właściwości dezynfekujących.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15 dot. cz. 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych typu Titan Chlor Plus Tablets, dezynfekująco-myjących, z zawartością kwasu adypinowego wg wymogów Zamawiającego, konfekcjonowanych w opakowaniu 200 tabletek, który osiąga spektrum S (C.difficile) w warunkach brudnych już w 2000ppm, czyli jest ekonomiczniejszy pięciokrotnie niż preparaty konkurencyjne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16 dot. cz. 9

Czy Zamawiający wymaga aby tabletki chlorowe były przebadane najnowszą medyczną normą sporobójczą EN 17126?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17 dot. cz. 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby poza wymienionym składem, preparat posiadał niejonowe i kationowe związki powierzchniowo-czynne i związki chelatujące, jak w używanym przez Zamawiającego preparacie typu Enzymex L9.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 18 dot. cz. 13



Prosimy o potwierdzenie aby preparat dodatkowo posiadał analizę elektrochemiczną korozji wżerowej zgodnie z normą NF S94-402-1, oraz był rekomendowany przez producenta robotów Da Vinci, który jest w posiadaniu Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 19 dot. cz. 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu o statusie: wyrób medyczny klasy II b.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20 dot. cz. 13

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby preparat posiadał potwierdzoną skuteczność wirusobójczą wg EN 17111, z możliwością zastosowania w myjkach ultradźwiękowych, o wysokiej kompatybilności materiałowej (w tym m.in. do aluminium, aluminium anodowanego i dodatkowo do endoskopów).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21 dot. cz. 14

Czy Zamawiający dopuści preparat **Taski Sprint Degerm**, o spektrum działania: B (w tym MRSA) - 0,5% w 15 minut, F (C.albicans) -0,5% w 15 minut, Tbc (M.terrae i M.avium) - 0,5% w 15 minut, V (m.in. HIV/HBV/HCV, Rota, Vaccinia) - 0,5% w 15 minut, z możliwością rozszerzenia o wirus Adeno i Noro oraz pełne działanie grzybobójcze, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22 dot. cz. 16

Ze względu na wycofanie z rynku UE, preparatu typu Virusolve (PREPARAT NIE PRZESZEDŁ CERTYFIKACJI MDR - ustawa o wyrobach medycznych) zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparat typu Oxivir Plus, w koncentracji na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP oraz anionowych i niejonowych środkach powierzchniowo czynnych, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich wodoodpornych powierzchni i przedmiotów w służbie zdrowia. Preparat nadaje się do stosowania w obecności pacjentów oraz na oddziałach położniczych i noworodkowych. Posiada właściwości odkamieniające. W skład preparatu wchodzi nadtlenek wodoru 63,6g/kg, anionowe środki powierzchniowo czynne 5-15%, kwas salicylowy 25g/kg. Biodegradowalny i bezpieczny dla środowiska (produkt rozpadu to tlen i woda) Szeroka skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych, potwierdzona badaniami wg Norm Europejskich. Spektrum w stężeniu 3,5%: bakterie (EN 13727), prątki (EN 14348), grzyby, w tym A.niger (EN 13624), pełne działanie wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro - EN 14476), spory, w tym C.difficile (EN 13704) w stężeniu 15% w czasie 10 minut ORAZ B.subtilis 20% - 30 minut. Dodatkowo przebadany zgodnie z normą EN 16615. Produkt biobójczy kat. I, gr. 2 i 4 oraz wyrób medyczny kl. II a. Dodatkowo służy do dezaktywacji płam moczu, zlewek moczu w zbiornikach przy użyciu nierozcieńczonego koncentratu. Kompatybilność Famed. Posiada certyfikat WoolSAFE (produkt można bezpiecznie nanosić także na np. tapicerkę czy wykładziny). Delikatny dla powierzchni np. Inkubatory, głowice USG. Stabilność nieużywanego roztworu roboczego – 4 tygodnie.

Odpowiedź:



Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23 dot. cz. 18

Dotyczy poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na preparat typu **O2 Safe 7,4**, na bazie nadtlenu wodoru, spełniający wszystkie pozostałe warunki SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24 dot. cz. 18

Dotyczy poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w op. 10 l, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowaniu?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25 dot. cz. 19

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek typu Mediwipes DM, do dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni, wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu. Chusteczki na bazie etanolu 2,5% i izopropanolu 0,1% . Wykazujące skuteczność wobec: B, F (A.niger), V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1,) – do 5 min. z możliwością rozszerzenia o działanie prątkobójcze (M.terrae - 15 min.). Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych i OIT (oświadczenie producenta). Wymiar: 18 cm x 20 cm. Badania dermatologiczne potwierdzające dobrą tolerancję skórą - potwierdzone badaniem (z pozytywnym wynikiem). Potwierdzenie możliwości użycia do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG - oświadczenie producenta. Chusteczki konfekcjonowane w opakowaniu flow-pack - 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26 dot. cz. 22

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu konfekcjonowanego w opakowaniu 2kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniającego pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 27 dot. cz. 27

Dotyczy poz. 1 - Ze względu na wycofanie ze sprzedaży preparatu Neodisher Alka 300 przez firmę DR WEIGERT, proponujemy jedyny zamiennik - preparat rekomendowany przez producenta DR WEIGERT - Neodisher Alka 480 (o składzie wg wymogów Zamawiającego), który nie jest zarejestrowany jako wyrób medyczny (preparat o stawce vat 23%) i tym samym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie powyższego do oceny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28 dot. cz. 40

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Sterisol Sense Liquid Soap - preparat w postaci emulsji do mycia rąk przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk, o neutralnym dla skóry pH, nie posiadający normy EN 1499, spełniający pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. cz. 40

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu Sterisol Akta Liquid Soap - preparat w postaci emulsji do higienicznego mycia rąk i mycia rąk przed chirurgiczną dezynfekcją rąk, przebadany wg EN 1499 o pH 9, spełniająca pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 12

Pytanie nr 1 dot. cz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu o nazwie handlowej Aniosyme Prime, wykazującego działanie wirusobójcze przeciw wirusom HIV, HCV, HBV w czasie 5 min, bakterie, drożdże w czasie 15 minut oraz przeciw Tbc – M. Terraе w 30 min, M. Avium w 60 min, spełniający pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dot. cz. 6

Czy Zamawiający potwierdza, iż w związku z nowym rozporządzeniem MDR wymaga normy sporobójczej EN 17126 ?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający według normy EN 17126 na spory w czasie 60 minut, spełniający pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz 13 poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie neutralnego enzymatycznego preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz sprzętu endoskopowego. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Zawierający w swym składzie Czwartorzędowy węgiel amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza), związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik oraz substancje pomocnicze. Spektrum: Działanie B zgodnie z normą EN 13727 i EN 14561 oraz EN 13727 wobec MDRB, warunki brudne. Działanie wobec Tbc zgodnie z EN14348 i 14563, warunki brudne. Działanie drożdżakobójcze EN 13624 i EN 14562, warunki brudne, Działanie V zgodnie z EN 14476 wobec PRV (surogat HBV), BVDV (surogat HCV), Herpeswirus, wirus Vaccinia, HIV-1, warunki brudne w 0,5% w czasie 5 min. Opakowanie 5 l (pozycja 1) oraz opakowanie 1 l (pozycja 2)

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



Zestaw nr 13

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

W wymaganiach bezwzględnych Zamawiający pisze, że produkt ma posiadać działanie wobec Candida Albicans i Aspergillus Niger, czy to oznacza, że Zamawiający wymaga, żeby produkt wykazywał pełne działanie grzybobójcze wg normy PN-EN14885 czy też dopuszcza działanie drożdżakobójcze? Oba patogeny są drobnoustrojami testowymi pełnego działania grzybobójczego według PN-EN14885 normy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 dot. cz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane w opakowania typu Flow-Pack po 100 sztuk, wyjmowane przez plastikowe szczelne zamknięcie, a ilość oferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 1

Czy zamawiający dopuści produkt zawierający w składzie jeden alkohol alifatyczny w ilości 45g/100g alkoholu z dodatkiem niejonowych związków powierzchniowo czynnych pod warunkiem spełnienia wymagań bezwzględnych? Zawartość jednego lub więcej alkoholi alifatycznych nie wpływa w żaden sposób na cechy użytkowe i skuteczność produktu, jeśli spełnione są warunki bezwzględne wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 2

Prosimy o dopuszczenie chusteczek do dezynfekcji, których czas działania wobec Polyoma SV40 wynosi 2 min, co jest zgodne z normą EN14476, będącą integralną częścią normy PN-EN14885.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 2

Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane w opakowania typu Flow-Pack po 100 sztuk, wyjmowane przez plastikowe szczelne zamknięcie, a ilość oferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 2

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu przebadanego według normy PN-EN14348 na bójczość wobec Tbc do 15 minut. Norma PN-EN14885, którą produkt bezwzględnie ma spełniać wymaga, aby czas działania produktu wobec Tbc odpowiadał czasowi działania według norm PN-EN13727 oraz PN-EN13624, czyli maksymalnie do 5 minut dla powierzchni, z którymi ma kontakt pacjent lub personel medyczny. W związku z tym prosimy o usunięcie wymogu działania wyrobu przeciw prątkom gruźlicy, jako że wymagany czas 15 min nie spełnia zapisów normy PN-EN14885 jako wymogu bezwzględnego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 7 dot. cz. 8

W wymaganiach bezwzględnych Zamawiający pisze, że produkt ma mieć działanie wobec Candida Albicans i Aspergillus Niger, czy to oznacza, że Zamawiający wymaga, żeby produkt wykazywał pełne działanie grzybobójcze wg normy PN-EN14885 czy też dopuszcza działanie drożdżakobójcze? Oba patogeny są drobnoustrojami testowymi do pełnego działania grzybobójczego według PN-EN14885 normy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dot. cz. 8

Zamawiający w wymaganiach bezwzględnych oczekuje, że produkt będzie przebadany zgodnie z PNEN14885. Normy PN-EN17387 i PN-EN16777 stanowią integralną część normy PN-EN14885 dla produktów używanych w rozprysku. W zawiązku z tym należy rozumieć, że Zamawiający będzie wymagał badań oferowanego produktu według PN-EN17387 i PN-EN16777.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9 dot. cz. 8

Czy zamawiający dopuści produkt zawierający w składzie jeden alkohol alifatyczny w ilości 45g/100g alkoholu z dodatkiem niejonowych związków powierzchniowo czynnych pod warunkiem spełnienia wymagań bezwzględnych? Zawartość jednego lub więcej alkoholi alifatycznych nie wpływa w żaden sposób na cechy użytkowe i skuteczność produktu, jeśli spełnione są warunki bezwzględne wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 dot. cz. 19

Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane w opakowania typu Flow-Pack po 100 sztuk, a ilość oferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona? Wymóg 110-125 sztuk chusteczek w opakowaniu nie jest wymogiem bezwzględnym i w żaden sposób nie wpływa na cechy użytkowe i skuteczność produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 dot. cz. 19

Prosimy o dopuszczenie chusteczek do dezynfekcji zawierających w składzie tylko jeden alkohol alifatyczny w ilości 45g/100g roztworu. Jest to niski poziom zawartości alkoholu co powoduje, że produkt może być stosowany do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych i nieodpornych na działanie alkoholu. Zawartość jednego lub więcej alkoholi alifatycznych nie wpływa w żaden sposób na cechy użytkowe i skuteczność produktu, jeśli spełnione są wymagania bezwzględne wymagane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12 dot. cz. 19

Prosimy do dopuszczenie chusteczek do dezynfekcji posiadających działanie bójcze wobec adenowirusa w ciągu 3 min, co zgodne jest z normą PN-EN14476, będącą integralną częścią normy PN-EN14885.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 13 dot. cz. 19

Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt przebadany był zgodnie z normą PN-EN16615 i wykazywał działanie w ciągu 1 min. Prosimy o podanie w jakich warunkach czystych czy brudnych wymagany jest czas działania wynoszący 1 minutę.

Odpowiedź:

W warunkach niskiego obciążenia.

Zestaw nr 14

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SWZ zawierające mieszanie alkoholu do 65g/100g produktu i pH 7-9. Zarejestrowane jako produkt biobójczy i wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ na bazie QAV i amin. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ opartego o QAV i aminy o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40) do 1min., Tbc (M.Terrae i M.Aviu – EN 14348) do 5 min w warunkach brudnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 8

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu do 65g/100g produktu o pH 7-9 i znacznie szerszym spektrum mikrobójczym wobec : B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), Tbc, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Adeno i Polio) w czasie do 2 min.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie aktywnego chloru do mycia i dezynfekcji powierzchni o gramaturze tabletki do 3.3g, bez zawartości kwasów organicznych, spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 11

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ wykazującego działanie wobec B, F (C. albicans), Tbc (M.Aviu i M.Terrae) oraz wirusy BVDV, Vaccinia, Rota- 0,25% do 15 min.



Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 15

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SWZ aktualnie używanych w Państwa placówce Bacticide AF Wipes zawierające mieszaninę alkoholi etanol i izopropanol. Posiadające neutralne pH 7-8 oraz dualną rejestrację. Aktualny opis przedmiotu zamówienia bezpośrednio wskazuje na produkt firmy Schulke Mikrocid AF Wipes, uniemożliwiając złożenie konkurencyjnych ofert na produkty równoważne bądź też lepsze pod względem jakościowym i spektrum biobójczego. Zamawiający ograniczając w sposób nieuzasadniony konkurencję będzie zmuszony kupić produkty w znacznie zawyżonych cenach bez jej uzasadnienia .

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Nawilżone gotowe do użycia. Konfekcjonowanych w tuby po 200 sztuk. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Aktualny opis przedmiotu zamówienia bezpośrednio wskazuje na produkt firmy Schulke Mikrocid Sensitive Wipes, uniemożliwiając złożenie konkurencyjnych ofert na produkty równoważne bądź też lepsze pod względem jakościowym i spektrum biobójczego, Zamawiający ograniczając w sposób nieuzasadniony konkurencję będzie zmuszony kupić produkty w znacznie zawyżonych cenach bez jej uzasadnienia .

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Aktualny opis przedmiotu zamówienia bezpośrednio wskazuje na produkt firmy Schulke Mikrocid Sensitive, uniemożliwiając złożenie konkurencyjnych ofert na produkty równoważne bądź też lepsze pod względem jakościowym i spektrum biobójczego, Zamawiający ograniczając w sposób nieuzasadniony konkurencję będzie zmuszony kupić produkty w znacznie zawyżonych cenach bez jej uzasadnienia .

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 8



Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego i izopropylowego lepszych parametrach spektrum biobójczym wobec: B (w tym MRSA i VRE), F, Tbc, V (HCV, HBV, HIV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund, wirus Aspergillus i Polio w czasie 2 minut.. Preparat o pH neutralnym 7-8. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca i żrąca w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu który go używa. Aktualny opis przedmiotu zamówienia bezpośrednio wskazuje na produkt firmy Schulke Mikrozyd AF, uniemożliwiając złożenie konkurencyjnych ofert na produkty równoważne bądź też lepsze pod względem jakościowym i spektrum biobójczego. Zamawiający ograniczając w sposób nieuzasadniony konkurencję będzie zmuszony kupić produkty w znacznie zawyżonych cenach bez jej uzasadnienia .

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie aktywnego chloru do mycia i dezynfekcji powierzchni o gramaturze tabletki do 3.3g spełniającego pozostałe zapisy SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 40 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji myjącej do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk o pojemności 1000ml z przeliczeniem ilości. Preparat konfekcjonowany w opakowania w systemie zamkniętym Dispensio (zawiera system zastawek uniemożliwiających zasysanie powietrza do środka co uniemożliwia wtórną kontaminację preparatu). Opakowanie podlega recyklingowi. Aktualny opis przedmiotu zamówienia bezpośrednio wskazuje na produkt firmy Medilab o nazwie Sterisol, uniemożliwiając złożenie konkurencyjnych ofert na produkty równoważne bądź też lepsze pod względem jakościowym i spektrum biobójczego. Zamawiający ograniczając w sposób nieuzasadniony konkurencję będzie zmuszony kupić produkty w znacznie zawyżonych cenach bez jej uzasadnienia .

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7 dot. cz. 40 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny dozowników spełniających wymagania SWZ wykonanych ze stali nierdzewnej, bardzo łatwo do utrzymania w czystości.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 16

Pytanie nr 1 dot. cz. 32

Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy, nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o naturalnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15 cm x 21 cm, gramatura 90g/m2. Grubość 5 mm?

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10 szt. z przeliczeniem podanych ilości?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 17

Pytanie nr 1 dot. SWZ

Zamawiający określił wymagania: „W celu potwierdzenia że zaoferowany asortyment odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego wymaga złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych wskazanych odrębnie dla każdej części w formularzu asortymentowo- cenowym (w pozycji o nazwie „wymagane dokumenty”)

a) Kart katalogowych z opisem wyrobu, w której został zaznaczony oferowany asortyment (nr części i pozycji oraz nr katalogowy) - potwierdzającej spełnienie wymagań bezwzględnych

W niektórych częściach, Zamawiający nie wskazał wymagań bezwzględnych, dla poszczególnych pozycji, a mimo wszystko wymaga dokumentów potwierdzających te wymagania. Czy, w związku z tym Zamawiający wymaga, aby załączone karty katalogowe dotyczyły wszystkich pozycji w obrębie jednego pakietu i potwierdzały wszystkie parametry danego produktu również te opisane w kolumnie asortyment? Czy tylko wymagania bezwzględne opisane pod tabelą i określone wybiórczo dla pojedynczych pozycji w ramach jednej części?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby karty katalogowe wytwórcy produktu potwierdzały spełnianie wymagań bezwzględnych.

Pytanie nr 2 dot. SWZ

Czy Zamawiający wymaga załączenia kart katalogowych z opisem wyrobów, będących oryginalnym dokumentem wystawionym przez producenta danego produktu np. w postaci ulotki, etykiety produktu lub karty technologicznej, lub tyle dokumentów by jednoznacznie potwierdzały one spełnianie wymagań dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kart katalogowych wystawionych przez wytwórcę produktu.

Pytanie nr 3 dot. SWZ

Czy Zamawiający dopuści załączenie kart katalogowych przygotowanych przez Wykonawcę ubiegającego się o udzielenie zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby karty katalogowe były wystawione przez wytwórcę danego produktu.

Pytanie nr 4 dot. SWZ

Dla niektórych pakietów Zamawiający wymaga dołączenia kart charakterystyk środków chemicznych. Czy Zamawiający wymaga dołączenia aktualnych kart charakterystyk, tj. zgodnych z rozporządzeniem komisji (UE) 2020/878 z dnia 18.06.2020r. Okres przejściowy dla starego formatu kart wygaśnie z dniem 31.12.2022r. Od roku 2023 wszystkie karty charakterystyk muszą być zgodne z powyższym rozporządzeniem.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby karty charakterystyki były aktualne.

Pytanie nr 5 dot. cz. 37 poz. 1

Zamawiający określił maksymalny wymiar ścierki 15x15cm. Prosimy o wskazanie jaki jest minimalny dopuszczalny wymiar ścierki jakiego wymaga Zamawiający.



Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 37 poz. 6

Zamawiający określił maksymalną szerokość ostrza szpachelki 6cm. Prosimy o wskazanie jaka jest minimalna szerokość ostrza jaką dopuszcza Zamawiający dla tej pozycji.

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 7 dot. cz. 39

Zamawiający podał iż wymaga etykiety samoprzylepnej z nadrukiem wg projektu Zamawiającego, w 2 kolorach (do wyboru Zamawiającego. Prosimy o wskazanie konkretnego projektu na podstawie którego ma zostać przygotowana oferta oraz jakie kolory mają posiadać etykiety. Brak tych informacji uniemożliwia przygotowanie kalkulacji cenowej.

Odpowiedź:

W załączniku zdjęcie obecnie używanej etykiety.

Pytanie nr 8 dot. formularza asortymentowo cenowego

W ostatniej kolumnie oznaczonej jako „nr katalog.”, Zamawiający, jak wskazuje skrót wymaga wskazania nr katalogowego oferowane produktu. Z doświadczenia wiemy jednak, że nie wszystkie produkty posiadają numer katalogowy produktu lub np. kod EAN co znacznie utrudnia identyfikację zaoferowanego asortymentu przez poszczególnych Wykonawców. W związku z tym, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakich informacji Zamawiający wymaga od poszczególnych Wykonawców w kolumnie nr katalog. Proponujemy, aby Zamawiający doprecyzował iż wymaga wskazania kodu EAN dla produktów który taki kod posiadają, a jeśli dany produkt nie posiada kodu EAN, Zamawiający w takim wypadku wymaga nazwy handlowej produktu nadanej przez producenta. Produkt taki będzie łatwy do identyfikacji i weryfikacji pod względem zgodności z wymaganiami swz.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 18

Pytanie nr 1 dot. cz. 11

Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni; wyrobów medycznych i wyposażenia, zawierający N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek didecyldimetyloamonowy, Propan-2-ol i substancje pomocnicze; skuteczny w warunkach brudnych wobec: B, drożdże, V (wirusy osłonkowe wg EN 14476) - 15min (0,25%); B, Tbc, drożdże, V (wirusy osłonkowe, Adenowirus, Norowirus (MNV) - wg EN 14476) - 30min; z możliwością stosowania na oddziałach położniczych i noworodkowych; w opakowaniu 5 L dozowanym przez przepływowe systemy dozujące w zakresie stężenia wymaganym przez Zamawiającego. Systemy wyposażone w blokadę wstecznego przepływu i o pozostałych parametrach wymaganych przez Zamawiającego

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Zestaw nr 19

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych do użycia chusteczek przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2



alkohole alifatyczne (w tym etanol), w ilości max.50- 60g/100g alkoholu, z dodatkiem czwartorzędowych związków amonowych. Opakowanie flow pack zawierające 100 chusteczek. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Polio, Adeno) w czasie do 1 min., Tbc (M.terrae+avium) w czasie 5 min. Wymiary chusteczek min. 20x25cm, ph 7- 9 Opakowanie flow pack umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 1 miesiąc, informacja umieszczona w dokumentacji producenta. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu Nie może pozostawiać osadów i smug, klejenia powierzchni. Nie zawierające aldehydów. Wyrób medyczny kl. IIA Przebadany zgodnie z normami PN-EN 14885 lub równoważnymi dla obszaru medycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowych do użycia chusteczek PDI Sani Cloth 70 przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie alkohol -propanol, w ilości max. 70g/100g alkoholu. Opakowanie (tuba) zawierające 200 chusteczek. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans) V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV), Tbc (M.terrae) w czasie 1min. Wymiary chusteczek 20x20 cm, ph 7. Opakowanie tuba umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 3 miesiące, informacja umieszczona na etykiecie wyrobu. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Nie może pozostawiać osadów i smug, klejenia powierzchni. Nie zawierające związków aminowych i aldehydów Wyrób medyczny kl. IIA Przebadany zgodnie z normami PN-EN 14885 lub równoważnymi dla obszaru Medycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowych do użycia chusteczek PDI Sani Cloth AF przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory). Oparte na czwartorzędowym związku amoniowym. Opakowanie – tuba zawierająca 200 chusteczek odrywanych pojedynczo. Spektrum działania: B , F (Calbicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Corona, Noro) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 2 min. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, fenoli, chloru, związków utleniających. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x20 cm. Opakowanie umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 2 miesiące, informacja umieszczona na etykiecie wyrobu. Chusteczka trwała, w trakcie użycia nie ulega uszkodzeniu, nie pozostawia strzępów, włókien itp. Nie może pozostawiać osadów i smug, klejenia powierzchni. Nie może uszkadzać dezynfekowanych wyrobów. Wyrób medyczny kl. IIA. Przebadany zgodnie z normami PN-EN 14885 lub równoważnymi dla obszaru medycznego

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia, bezbarwnego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG).Na bazie mieszaniny różnych czwartorzędowych związków amoniowych, nadtlenu



wodoru. Butelka 750 ml, z przeliczeniem ilości. Nie zawierający w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów, o pH 4-7. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Polio, Adeno, Noro do 1 min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 1 min. Możliwość aplikacji w postaci piany lub rozprysku. każde opakowanie z pompką nakręconą fabrycznie. Nie może pozostawiać osadów i smug, klejenia powierzchni. Przebadany zgodnie z normami PN-EN 14885 lub równoważnymi dla obszaru medycznego

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania pianki do wstępnej dekontaminacji narzędzi chirurgicznych zapobiegająca utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych, gotowa do użycia. Preparat przeznaczony do zwilżania i mycia narzędzi bezpośrednio po użyciu oraz podczas transportu przed dalszym reprocessowaniem. Opakowanie 1L. Spektrum: bakterie, grzyby (drożdżaki), V (BVDV, Vaccinia Polio, Adeno, Noro) Tbc, czas efektu bójkowego maks. 15 min. Nie powoduje uszkodzenia dezynfekowanych wyrobów Możliwość pozostawienia narzędzi w stanie wilgotnym do 72h, bez korozji i uszkodzenia powłoki instrumentarium chirurgicznego, Skład zawiera: czwartorzędowe związki amoniowe i związków aminowych. Nie powoduje korozji dezynfekowanych wyrobów i narzędzi Wyrób medyczny kl. IIB

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia alkoholowego preparatu, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni trudno dostępnych wyrobów medycznych. Zawierający w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol) w ilości 75/100g alkoholu. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), Tbc, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Adeno, Polio) w czasie do 1 min.. Bez dodatkowych substancji czynnych np. związków amoniowych, aldehydów, możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Nie może zostawiać smug, osadów, klejenia powierzchni. Możliwość stosowania do poliwęglanów. Wyrób medyczny kl. IIA. Przebadany zgodnie z normami PN-EN 14885 lub równoważną dla obszaru medycznego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7 dot. cz. 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Zarejestrowanego jako wyrób medyczny, możliwość stosowania przy pomocy automatów dozujących. Zamawiający bierze pod uwagę stężenie 0,25 %. Opakowanie 5l. Spektrum: B, F (C. albicans), BVDV, Vaccinia - 0,25% do 5 min., z możliwością przedłużenia działania Tbc, F, Rota do 15 min. Preparat na bazie amin, QAV. Preparat przeznaczony do stosowania w obecności pacjentów dorosłych i dzieci, w tym noworodków. Nie może zawierać aldehydów, wolnego chloru, pochodnych biguanidyny. Powinien całkowicie rozpuszczać się w zimnej wodzie wodociągowej, stabilność roztworu min. 28 dni Nie może uszkadzać dezynfekowanych powierzchni, z możliwością stosowania do powierzchni ze stali nierdzewnej, cynku, polietylenu, nie może pozostawiać osadów, smug, warstwy klejącej na czyszczonej powierzchni. Przebadany zgodnie z normą EN 14476 i EN 16615 lub równoważnymi Powinien skutecznie usuwać zanieczyszczenia (mieć dobre własności myjące) Nie może posiadać drażniącego zapachu. Wyrób medyczny kl. IIA.

Odpowiedź:



Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8 dot. cz. 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji powierzchni. 1 szt. = 1 op. a' 1L. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, Rotavirus), Tbc, działający w stężeniu 0,25% i czasie 15 minut Preparat przeznaczony do stosowania w obecności pacjentów dorosłych i dzieci, w tym noworodków. Nie może zawierać aldehydów, wolnego chloru. Powinien całkowicie rozpuszczać się w zimnej wodzie wodociągowej Nie może uszkadzać dezynfekowanych powierzchni. Nie może zostawiać osadów, smug, warstwy klejącej. Powinien skutecznie usuwać zanieczyszczenia (mieć dobre własności myjące). Nie posiada drażniącego zapachu wyrób medyczny kl. IIA

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8 dot. cz. 19

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych do użycia chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych i nieodpornych na działanie alkoholu. Rejestracja jako wyrób medyczny. Zawierające w składzie mieszaninę alkoholi (etanolu i propanolu) nie więcej max. 40g/100g roztworu oraz QAV. Chusteczki o doskonałej kompatybilności materiałową z takimi jak metale, tworzywa sztuczne, sprzęt elektroniczny. Przebadane zgodnie z normą PN-EN 16615 lub równoważną w 1 minutę. Bezpieczeństwo dermatologiczne potwierdzone przez producenta chusteczek. Spektrum działania: B, F (C. albicans), Vaccinia, Rota, Adeno, Noro do 1 min, z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae) do 5 min Nie zawierające w składzie nadtlenu wodoru, chloru, fenolu. Rozmiar chusteczki 20x25 cm, gramatura 40 g/m2 Okres przydatności po otwarciu min. 28 dni Opakowanie typu flow-pack 100 szt chusteczek Przebadane zgodnie z PN EN 16615:2015 lub równoważną w 1 minutę

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 dot. cz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 dot. cz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu przebadanego wobec norm EN 14885, w tym wobec ENN 17387 obowiązującej w obszarze medycznym dla powierzchni

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 dot. cz. 5

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego 2 alkohole jako substancja czynna.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



Zestaw nr 20

Pytanie nr 1 dot. cz. 32 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów:

„Myjki jednorazowego użycia do osobistej higieny hospitalizowanych, leżących pacjentów, nasączone środkiem myjącym, nie alergizującym, w postaci rękawicy o dowolnym kształcie, o minimalnych wymiarach 22 x 15 cm, o minimalnej grubości 3 mm i gramaturze minimalnej 90 g/m² (część przednia pokryta mydłem) oraz minimum 70 g/m² (część tylna) przeznaczone do mycia z udziałem wody. Zamawiający dopuszcza opakowania 10- 50 szt. Jednostka miary: 1 op. = a'20 szt.”

Na produkt o poniższych parametrach:

„Jednorazowe rękawiczki do mycia pacjentów w opiece szpitalnej lub domowej. Rozmiar 15x22,5cm. Skład 20% wiskoza, 80% poliester. Waga 80 g/m², czyste mikrobiologiczne.”

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 32 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów:

„Myjki jednorazowego użycia do osobistej higieny hospitalizowanych, leżących pacjentów, nasączone środkiem myjącym, nie alergizującym, w postaci rękawicy o dowolnym kształcie, o minimalnych wymiarach 22 x 15 cm, o minimalnej grubości 3 mm i gramaturze minimalnej 90 g/m² (część przednia pokryta mydłem) oraz minimum 70 g/m² (część tylna) przeznaczone do mycia z udziałem wody.

Zamawiający dopuszcza opakowania 10- 50 szt. Jednostka miary: 1 op. = a'20 szt.”

Na produkt o poniższych parametrach:

„Jednorazowe nawilżone rękawice typu ECO jednorazowego użytku do higienicznego mycia pacjentów i zmniejszenia zakażeń krzyżowych. Zapewniające ochronę, odżywienie skóry, neutralizację zapachów. Możliwość stosowania u niemowląt od 4 tygodnia życia. Rozmiar 24x30 cm.

Cechy:

- rękawice zawierają wodę, witaminę E
- wolne od alkoholu, lateksu i lanoliny, perfum i parabenów
- możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej
- materiał: włókno poliestrowe, wiskozowe i polipropylenowe
- opakowanie z możliwością wielokrotnego otwierania, zawiera 8 rękawiczek / myjek”

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 33 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów:

„Myjki jednorazowego użycia do osobistej higieny hospitalizowanych, leżących pacjentów, bez środków myjących, w postaci rękawicy o dowolnym kształcie, o minimalnych wymiarach 22 x 15 cm, o minimalnej grubości



1 mm i gramaturze minimalnej 70g/m² przeznaczone do mycia z udziałem wody. Zamawiający dopuszcza opakowania 25-50 szt. 1 op. = a'50 szt. ”

Na produkt o poniższych parametrach:

„Jednorazowe rękawiczki do mycia pacjentów w opiece szpitalnej lub domowej. Rozmiar 15x22,5cm. Skład 20% wiskoza, 80% poliester. Waga 80 g/m², czyste mikrobiologiczne”

Odpowiedź:

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 34 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów:

„Czepek do mycia włosów stosowany bez splukiwania, zawiera szampon i odżywkę, wykonany z wiskozy 30-50% i PE 50-70%, koloru białego. Rozmiar uniwersalny o średnicy min. 28 cm. Niezawierający barwników. Możliwość podgrzania w kuchenke mikrofalowej. ”

Na produkt o poniższych parametrach:

„Czepek do mycia włosów typu ECO nie wymagający dodatkowego namaczania. Zapewnia ochronę, odżywienie skóry głowy, neutralizację zapachów. Możliwość stosowania u dzieci od 3 roku życia.

Cechy:

- wolny od: alkoholu, lateksu, lanoliny, perfum
- zawiera wodę
- możliwość podgrzania w kuchenke mikrofalowej
- zawiera szampon i odżywkę w jednym
- materiał: włókno wiskozowe i poliestrowe z powłoką polietylenową
- pakowany pojedynczo”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 34 poz. 1

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o możliwość dopuszczenia produktu na podstawie równoważności ofert:

Zamiast dotychczasowych parametrów:

„Czepek do mycia włosów stosowany bez splukiwania, zawiera szampon i odżywkę, wykonany z wiskozy 30-50% i PE 50-70%, koloru białego. Rozmiar uniwersalny o średnicy min. 28 cm. Niezawierający barwników. Możliwość podgrzania w kuchenke mikrofalowej. ”

Na produkt o poniższych parametrach:

„Antybakteryjny czepek do mycia włosów nie wymagający dodatkowego namaczania głowy typu ECO. Zapewniająca ochronę, odżywienie skóry głowy, neutralizację zapachów oraz dezynfekcję. Czepek ma działanie antybakteryjne wobec bakterii Staphylococcus aureus, Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Methicillin-Resistant Staphylococcus Aureus, (MRSA), Klebsiella pneumoniae (ESBL), Enterococcus faecium (VRE) i Candida albicans.

Cechy:

- wolny od alkoholu, lateksu i lanoliny
- zawiera wodę, zawierają witaminę E, pro witaminę B5, wyciągi ziołowe



- zawiera środek antybakteryjny: chlorek didecyloдимetyloamoniowy, diglukonian chlorheksydyny
- spełniają wymagania norm DIN EN13624 i DIN EN 13727
- Zgodne z normą dotyczącą wyrobów kosmetycznych (76/768/EG)
- możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej
- materiał: włókno poliestrowe, wiskozowe i polipropylenowe
- w opakowaniu 1 sztuka”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 21

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol), z niewielką domieszką związku powierzchniowo czynnego, bez aldehydów chloru, fenolu, spektrum działania przebadane zgodnie z normami PN-EN 14885 dla obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans,, Tbc (M.terrae), V (Adeno, Polio i Noro) w czasie do 1 min w rozmiarze min. 18x18cm, o pH 6-8, Opakowanie umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 3 miesiące, potwierdzone w materiałach producenta, opakowanie (tuba) zawierająca 100 sztuk chusteczek, zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 dot. cz. 1,2,3

Czy zamawiający potwierdza, że zgodnie z aktualnie obowiązującą normą dla preparatów dezynfekcyjnych EN 14476, uzna zaoferowany preparat jako posiadający pełną skuteczność wirusobójczą wobec wymaganego spektrum pod warunkiem posiadania skuteczności wobec wirusów testowych Adeno, Polio i Noro.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarze min. 18x18 cm konfekcjonowane w tubie a’100 sztuk z przeliczeniem ilości op. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 3 miesiące, potwierdzone w materiałach producenta, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4 dot. cz. 2

Czy zamawiający oczekuje mieszaniny co najmniej trzech czwartorzędowych związków amoniowych?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 dot. cz. 2

Czy zamawiający dopuści op. typu soft pack z klipsem umożliwiającym zamknięcie?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 6 dot. cz. 2

Czy zamawiający oczekuje zaofiarowania chusteczek bezalkoholowych bez zawartości np. amonietanolu?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7 dot. cz. 4

Czy zamawiający dopuści do ręcznik w rolce w kolorze białym (Wybielenie na poziomie 78%) - celuloza 80% + celuloza z recyklingu 20%, długość rolki 17600cm (800 odcinków), wysokość rolki 24cm, chłonny, po przetarciu powierzchni nie zostawiający wilgoci i smug, gramatura minimum 2x18g/m², dwuwarstwowy, klejony, nierozwarstwiający się, gofrowany, perforowany, posiadający certyfikat Ecolabel?

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 8 dot. cz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia/wymaga dodawania buforu /preparat dezynfekcyjny na bazie aldehydu glutarowego o działaniu sporobójczym, do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. Wykazujący działanie wobec B, F, Tbc, V, S w czasie do 15minut. Z możliwością stosowania preparatu przez 30 dni, o okresie trwałości zgodnym powyżej 8 tygodni od otwarcia op. Opakowanie 5 l

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 9 dot. cz. 7

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia manualnego i maszynowego narzędzi instrumentów medycznych i endoskopów przed sterylizacją, posiadający kompleks czteroenzymatyczny, szybko i skutecznie usuwający zanieczyszczenia organiczne, w stężeniu roboczym od 0,5%, w czasie do 5 minut wykazujący potwierdzone badaniami działanie bakteriostatyczne w opakowaniu a'5L ?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 dot. cz. 8

Czy zamawiający potwierdza, że zgodnie z aktualnie obowiązującą normą dla preparatów dezynfekcyjnych EN 14476, uzna zaofiarowany preparat jako posiadający pełną skuteczność wirusobójczą wobec wymaganego spektrum pod warunkiem posiadania skuteczności wobec wirusów testowych Adeno, Polio i Noro.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 dot. cz. 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 18x18cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 5 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – S (B. subtilis) w czasie 1min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie tuba 100 chusteczek, okres przydatności po otwarciu 1 miesiąc ?



Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12 dot. cz. 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 22x23cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 5 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – S (B. subtilis) w czasie 1min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie soft pack 100szt chusteczek, Okres przydatności po otwarciu 1 miesiąc ?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 dot. cz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), chlorku i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 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 – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, V wg EN 17111 (Adeno, Noro Vaccinia MVA) 0,5% w czasie do 15 minut nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producenta zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 1L i 5L ?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 dot. cz. 22

Czy zamawiający dopuści do zaofiarowania preparat spełniający wymogi oisu przedmiotu zamówienia w op. a'2.5kg?

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Zestaw nr 22

Pytanie nr 1 dot. cz. 39

Proszę o informację jaki jest kolor tła i w ilu kolorach jest nadruk?

Odpowiedź

W załączniku zdjęcie obecnie używanej etykiety.

Pytanie nr 2 dot. cz. 39

Proszę o zamieszczenie scanu etykiety lub - informację - co w etykiecie jest wysokością a co szerokością? - 2 kolory : czy tło w innym kolorze czy nadruk w 2 kolorach (do wyboru)

Odpowiedź

W załączniku zdjęcie obecnie używanej etykiety.



Zestaw nr 23

Pytanie nr 1 dot. cz. 1

Czy Zamawiający dla Potwierdzenia możliwości stosowania preparatu dla powierzchni wykonanych z poliwęglanu wymaga raportu z badania.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 2 dot. cz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mikrozyd AF wipes o spektrum działania: B-1 min, F (Candida Albicans – 1 min Aspergillus Brasiliensis-2 min), Tbc (M.terrae+avium), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 1 min., spełniający pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 3 dot. cz. 2

Czy zamawiający dopuści chusteczki Mikrozyd sensitive wipes o spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min., spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dot. cz. 3

Czy zamawiający dopuści preparat Mikrozyd sensitive liquid o spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 15 min., spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dot. cz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowej do użycia, enzymatycznej (proteaza, lipaza, amylaza) pianki do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, bezpośrednio po użyciu oraz podczas transportu przed dalszym reprocessowaniem. Wysoce aktywna i stabilna piana z dodatkiem surfaktantów, o doskonałych właściwościach myjących zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach do 72 h. Posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Wymaga spłukiwania. Skuteczna wobec: B, F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, MVA) w 5 min., Tbc (M. terrae, M. avium do 60 min. Wyrób medyczny. Opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem.

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Pytanie nr 6 dot. cz. 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje spryskiwacz dostarczonego w hermetycznym opakowaniu jednostkowym w celu zabezpieczenia przed kontaminacją.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 7 dot. cz. 10



Czy zamawiający dopuści preparat Perform o spektrum działania B, F (C.albicans), Tbc (M.Terrae, M.avium – EN 14348) V-EN 14476 w w czasie do 15 min. w stężeniu do 2%. Możliwość rozszerzenia o spory (w tym C.difficile) spełniający pozostałe zapisy SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 dot. cz. 11

Prosimy o potwierdzenie, że nastąpiła omyłka i Zamawiający w wymaganiach bezwzględnych w poz. 11 oczekuje preparatu o podwójnej rejestracji jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy zgodnie z opisem w kolumnie „Asortyment”

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 9 dot. cz. 13

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparatu w postaci koncentratu, przeznaczonego do manualnego przygotowywania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą tolerancję materiałową potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum: B(e. aureus, e. hirae, p. aeruginosa) - 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), Poz.1 - Opakowanie 5L Poz.2 - Opakowanie 2L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 dot. cz. 19

Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mikrozyd universal wipes green line o spektrum działania: Spektrum działania: B, F (C. albicans), Vaccinia, Rota, Noro do 1 min, z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae) do 5 min, Adeno do 15 min, spełniające pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21 dot. cz. 21

Czy Zamawiający dopuści preparat Aspirmatic w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji urządzeń ssących. Preparat nie pieni się, skuteczny wobec bakterii, grzybów, prątków gruźlicy oraz wirusów, w opakowaniu 2 L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22 dot. cz. 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat w koncentracji, łagodnie zasadowy, zawierający enzymy, wysokowydajny środek myjący do automatycznego reprocessowania narzędzi i endoskopów sztywnych i elastycznych. Preparat o wyjątkowej skuteczności czyszczenia dzięki synergicznemu połączeniu enzymów i środków powierzchniowo czynnych, o wysokiej efektywności ekonomicznej dzięki niskiemu stężeniu robocznemu w zależności od zabrudzenia 3 - 10ml/l, nisko pieniąca formuła, szeroka kompatybilność materiałową, nawet z wrażliwymi materiałami jak anodowane aluminium i metale nieżelazne. Wyrób medyczny, opakowanie 20L



Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23 dot. cz. 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści bezaldehydowy preparat (pH neutralne) do maszynowej chemiczno-termicznej dezynfekcji i mycia wyrobów medycznych np. łóżek, stolików nocnych, wózków szpitalnych. Zawiera: 4,0 g chlorek dioktylodimetyloamoniowy, 3,0 g fenoksypropanole. w stężeniu 0,5-1% temperaturze 40-80°C w czasie oddziaływania 60-180 sekund. Preparat skuteczny wobec bakterii, drożdży oraz wirusów BVDV i Vaccinia. Wyrób medyczny w opakowaniach 20 L

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24 dot. cz. 26 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie neutralnego preparatu do płukania o nazwie Thermostept BSK, obecnie stosowanego w Państwa placówce. Preparat do stosowania po maszynowej dezynfekcji chemicznotermicznej, zapobiega tworzeniu się plam podczas suszenia umytego sprzętu. Oferowany preparat zawiera niejonowe związki powierzchniowo-czynne, alkohole, inhibitory korozji, stabilizatory twardości. Dozowanie 1-2 g/litr w stężeniu 0,1-0,2%, PH ok. 7 w 20 °C w postaci nierozcieńczonej. Wyrób medyczny w opakowaniu 20 L.

Odpowiedź

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25 dot. cz. 9

Czy Zamawiający dopuści preparat Chloramix DT, skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans+A.brasiliensis/Niger), V (HCV, BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C.difficile EN17126) w 1.000ppm (1 tbl./1,5Lwody) w 15min. spełniający pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź

Zgodnie ze zmienionym SWZ.

Wraz z odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami zgodnie z art. 137 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający dokonuje zmiany Specyfikacji Warunków Zamówienia i udostępnia zmienione załączniki do SWZ:

- Zał. nr 1 do SWZ Formularz asortymentowo-cenowy_zmiana_1,

Wszelkie wyjaśnienia, dopuszczenia i zmiany SWZ stanowią integralną część SWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty. Termin składania ofert nie ulega zmianie.

Zatwierdził
Wiceprezes Zarządu – Piotr Wróblewski

Sporządził: Błażej Schulz- Inspektor ds. Zamówień Publicznych