



Kup, dn. 9 czerwca 2025 r.

Nr sprawy DZPiZ.2710.10.2025

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **Dostawa środków dezynfekcyjnych oraz środków do profesjonalnego utrzymania czystości w pomieszczeniach szpitala.**

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1320), poniżej Zamawiający przedstawia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

- Pytanie do Zestawu nr 9 pozycja 8 - Czy Zamawiający w w/w pozycji opakowania handlowe 500ml z atomizerem bez przeliczania ilości preparatu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ze względu na powzięcie informacji o zaprzestaniu produkcji preparatu w opakowaniach o pojemności 600 ml.

- Pytanie do Zestawu nr 2 pozycja nr 1 - Czy zamawiający dopuści do oceny poniższe chusteczki o opisanych parametrach z przeliczeniem ilości na 300 opakowań:

Gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych na bazie mieszaniny alkoholi propylowych bez zawartości barwników i substancji zapachowych oraz QAV. Gramatura chusteczki 28g/m². Wymiary 200 x 200 mm. Skuteczność działania potwierdzona przy użyciu roztworu odcisniętego z chusteczki. Spektrum działania: B (EN 16615), Y (EN 16615), bójczy wobec prątków gruźlicy (EN 16615) - 1 min. V (HIV, HBV, HCV, Rota zgodnie z EN 14476) – 30 s. Adeno/Noro (EN 14476) - 5 min. Polyoma SV40 (EN 14476) - 10 min. Okres trwałości po pierwszym otwarciu: 2 miesiące. Opakowanie typu Flow pack 100 sztuk chusteczek.

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

- Pytanie do Zestawu nr 2 pozycja 9 - Czy zamawiający dopuści do oceny opakowanie 10l ze względu na wycofanie przez producenta opakowań 2l i wydzieli pozycję do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie ofert konkurencyjnych cenowo?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

- DOTYCZY: ZESTAW NR 3: Poz.1 - Prosimy o możliwość zaoferowania produktu równoważnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie. Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości **20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut**. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu **500 ppm (0,005%)**. Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus



hirae, *Listeria monocytogenes*, *Acinetobacter baumannii*, *Proteus hauserii*, *Salmonella Typhimurium*, *Salmonella Enteritidis*, *Legionella pneumophila*, *Enterococcus faecium* VRE, *Klebsiella pneumoniae* KPC, *Clostridioides difficile*, *Adenovirus* type 5, *Murine norovirus*, *Modified vaccinia virus* Ankara, *Mycobacterium avium*, *Mycobacterium terrae*, *Candida albicans*, *Candida auris*.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności. Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

5. DOTYCZY: ZESTAW NR 3: Poz.2 - Prosimy o możliwość zaoferowania produktu równoważnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie. Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości **25 ml/m³ i czasie kontaktu 90 minut**. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu **2000 ppm (0,02%)**. Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: *Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Enterococcus hirae*, *Listeria monocytogenes*, *Acinetobacter baumannii*, *Proteus hauserii*, *Salmonella Typhimurium*, *Salmonella Enteritidis*, *Legionella pneumophila*, *Enterococcus faecium* VRE, *Klebsiella pneumoniae* KPC, *Clostridioides difficile*, *Adenovirus* type 5, *Murine norovirus*, *Modified vaccinia virus* Ankara, *Mycobacterium avium*, *Mycobacterium terrae*, *Candida albicans*, *Candida auris*, ***Aspergillus brasiliensis***, ***Bacillus subtilis***. Preparat konfekcjonowany w opakowania 20 litrów w ilości po odpowiednim przeliczeniu oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.