

Szpital Powiatowy im. Jana Pawła II  
ul. Kardynała Wyszyńskiego 11  
11-200 Bartoszyce

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego. **Numer sprawy: 18/2024.**

Nazwa zadania: „**Dostawa środków dezynfekcyjnych oraz produktów do pielęgnacji skóry**”

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

### Część 1

**1. do części nr 3 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami usg. W składzie chlorek didecyloдимetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Możliwość stosowania przez min. 2 miesiące po otwarciu opakowania. Chusteczka o wymiarze min. 20x22cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu soft pack a'200 sztuk ?

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

**2. do części nr 3 poz.2:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki nasączone 70% roztworem 2-propanolu i etanolu o łącznej zawartości 60g/100g, przeznaczone do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i małych powierzchni odpornych na działanie alkoholi np. sprzętu na blokach operacyjnych, sprzętu stomatologicznego itp. Spektrum działania: B (wg EN 13727 w warunkach czystych i brudnych) max. do 1 min., Tbc (wg VAH w warunkach czystych i brudnych) max. do 1 min., F (C. albicans wg EN 13624 w warunkach czystych i brudnych) max. do 1 min., V (osłonięte łącznie HIV, HBV, HCV wg EN 14476) – max. do 1 min., badania potwierdzające skuteczność biobójczą wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki, posiadające deklarację zgodności CE, wyrób medyczny klasy IIA w rozmiarze 18x18 op. a;' 100 sztuk z przeliczeniem ilości?

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

**3. do części nr 4 poz.2:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz narzędzi chirurgicznych na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu i kwas cytrynowy) Zawierający kompleks 3 enzymów myjących bez konieczności stosowania aktywatora posiadający opinię producenta o możliwości zastosowania do endoskopów Olympus o spectrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S ( B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile w stężeniu 2% w czasie do 15 minut, przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z przeliczeniem ilości?

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

4. **Do części nr 8 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania preparat płynny, w koncentracji, na bazie enzymów (lipaza, amylaza, celuloza, proteaza) i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, z zawartością alkoholi alifatycznych i środków przeciwdziałających tworzeniu się piany, możliwość używania w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Czas działania do 5 minut, skuteczny od momentu zanurzenia narzędzi w roztworze, pH 7-9, stężenie roztworu 0,5%. Wyrób medyczny. Opakowanie 5L, wyrób medyczny klasy I?

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

5. **Do części nr 8 poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat dwuskładnikowy w płynie, gotowy do użycia po aktywacji - do manualnej i maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów oraz innych wyrobów medycznych. Na bazie dwóch substancji czynnych: kwasu nadoctowego uzyskiwanego z acetylokaprolaktamu i nadtlenu wodoru. Po aktywacji preparat zachowujący aktywność bójczą co najmniej 14 dni lub 50 cykli, przy wielokrotnym użyciu. Działanie bójcze do 5 min.: B PN-EN 14561, V PN-EN 14476 Adeno, Polio Noro, F EN 14562, Tbc M. terrae EN 14563, S PN-EN 17126 (Bacillus subtilis, Clostridium difficile). Preparat przebadany pod względem tolerancji z endoskopami OLYMPUS i Pentax w niezależnym laboratorium, Opakowanie z dołączonym aktywatorem, czas aktywacji do 15 minut, Wyrób medyczny klasy IIB?

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

6. **Do części nr 8 poz. 3:**

czy zamawiający dopuści do zaferowania paski testowe w op. a'14 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań).**

7. **Do części nr 8 poz. 1-3:**

Czy zamawiający w celu zachowania kompatybilności potwierdza, że oczekuje zaferowania preparatów pochodzących od tego samego producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pasków kompatybilnych z preparatem z pozycji 2.**

## Część 2

### Zadanie nr 3, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze min. 20 x 20 cm i gramaturze min. 50 g/m<sup>2</sup>. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F - 5 minut, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) - 1 minuta. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Możliwość stosowania do powierzchni mającej kontakt z żywnością oraz stosowania chusteczek min. 3 miesiące od daty otwarcia opakowania. Produkt posiadający podwójną rejestrację (wyrób medyczny i biobójczy). Opakowanie typu flow-pack 100 chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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

### Zadanie nr 3, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych chusteczek nasączonych alkoholami do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego; bez zawartości aldehydów. Substancje czynne min. 35 g propan-2-ol, min. 25 g propan-1-ol. Czas i spektrum działania: B, F zgodnie z PN-EN 16615 do 1 minuty, Tbc PN-EN 14348 + metodyka EN 16615 (bójczy wobec prątków gruźlicy) do 1 minuty. V (osłonkowe, Rota) do 30 s. Opakowanie: min. 15 x 17 cm, op. 90 chust. – tuba, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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

### **Zadanie nr 3, poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowych chusteczek nasączonych alkoholami do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego; bez zawartości aldehydów. Substancje czynne min. 35 g propan-2-ol, min. 25 g propan-1-ol. Czas i spektrum działania: B, F zgodnie z PN-EN 16615 do 1 minuty, Tbc PN-EN 14348 + metodyka EN 16615 (bójczy wobec prątków gruźlicy) do 1 minuty. V (osłonkowe, Rota) do 30 s. Opakowanie: min. 20 x 20 cm, op. 100 chust. – flow-pack, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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

### **Zadanie nr 4, poz. 2**

W związku z wycofaniem z produkcji opisanego przez Zamawiającego preparatu, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu tlenowego bez aktywatora do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych także chromowanych i chromowo niklowych oraz endoskopów. Możliwość stosowania preparatu do inkubatorów. Oparty o nadwęglan sodu. Bez: aldehydów, chloru, fenoli, pochodnych benzenu, alkoholi, czwartorzędowych związków amonowych (QAV). Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie preparatu do wody o temp. nie przekraczającej temperatury pokojowej. Spektrum: B, Tbc, F, V, S, Clostridium Difficile. Czas działania: B, Tbc, F, V (w tym HCV, Rota, Adeno, Polio), Cl.difficill i Cl.perfringens 2%- 15 min. Możliwość różnicowania czasu dezynfekcji 15 min lub 1 godzin w zależności od stężenia przy zachowaniu pełnego (B, Tbc, F, V) spektrum. Możliwość sprawdzenia aktywności roztworu paskami testowymi. Posiadający opinię Olympus Optical. Możliwość utylizacji opakowań jako odpady komunalne. Opakowanie 1,5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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

### **Zadanie nr 7, poz. 1**

W związku z wycofaniem z produkcji opisanego przez Zamawiającego preparatu, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny Preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (min. 89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, propanolu, kwasu mlekowego, powidonu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 – Rota, Noro mysi), wirusobójczy; HIV, HBV, HCV – 15 sek. Prątkobójczy (EN 14348) – 20 sek. Wirusobójczy (EN 14476 – polio) – 60 sek. Opakowanie 500 ml.

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

### **Zadanie nr 7, poz. 3**

W związku z wycofaniem opisanego przez Zamawiającego preparatu, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji skóry przed operacjami, iniekcjami, o działaniu bakteriobójczym (włącznie z Tbc), grzybobójczym, wirusobójczym: HBV, HIV, HCV. Preparat bezbarwny. Czas działania przed iniekcjami do 60 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy. Skład: alkohol etylowy 70% oraz 2% chlorheksydyny. Okres ważności preparatu do 24 miesięcy. Opakowanie 500 ml. Etykieta w języku polskim.

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

### **Zadanie nr 7, poz. 5**

W związku z wycofaniem opisanego przez Zamawiającego preparatu, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny płynu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała o pH 5,0 – neutralnym dla skóry. Opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości.

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

## Część 3

### Zadanie 3

#### Poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga spłukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

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

#### Poz.2

Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu w tym głowic sond USG, ekranów, klawiatur, paneli kontrolnych, smartfonów itp. Zawierające alkohol 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (łącznie 30 g na 100g płynu). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, aldehydów, fenolu, chloru. Bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Trwałość preparatu po otwarciu 1 miesiąc. Wykazujący doskonałą kompatybilność materiałową potwierdzoną badaniami min. z metalami, wszystkimi tworzywami sztucznymi i elastomerami. Przebadane dermatologicznie - badania pozwalają stosować bez rękawic ochronnych. W karcie charakterystyki produktu – brak zwrotu ostrzegawczego H318. Skuteczne na bakterie i drożdżaki zgodnie z EN 16615 -1min, Tbc (M. terrae) do 5min., bakterie EN 13727, wirusy HIV, HBV, HCV, BVDV, vaccinia, polyoma SV40 (zgodnie z wytycznymi DVV/RKI) - wysokie obciążenie -15sek., F (Candida albicans) EN 13624 – wysokie obciążenie – 1 min., noro EN 14476 -niskie obciążenie - 30sek. oraz SARS-CoV-2, rota EN 14476 w 15 sek., adeno EN 14476 do 15 min. Opakowanie typu flow-pack z zamknięciem w postaci plastikowego klipsa. Chusteczka o wymiarze 20x20 cm i gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, opakowanie 100 chusteczek. Wyrób medyczny kl. IIa i produkt biobójczy.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań).**

#### Poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych wymaga zaferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP (jakość farmaceutyczna, kontrola czystości mikrobiologicznej na etapie produkcji), zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

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

#### Poz.3

Czy Zamawiający dopuści do oceny uniwersalny chlorowy preparat na bazie dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu, dozowany w postaci tabletek do rozpuszczania. Preparat przeznaczony do przygotowania roztworu roboczego do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego: B- EN 13727, F - EN 13624, Tbc(M. terrae, M. avium)– EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN 14476 – 1000 ppm w 15 min. (warunki brudne), S(B. subtilis) - EN 13704 w 15min. 1000 ppm (warunki czyste), S(C. difficile) - EN 17126 w 15min. 1000 ppm w warunkach brudnych, S(C. difficile) -EN 13704 –

10 000 ppm. w 10 min. w warunkach brudnych. Produkt biobójczy. Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek. Zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl<sub>2</sub> /tabletkę.

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

#### **Poz.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych. Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksyetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu B, F (*C. albicans*) EN 17387, V EN 14476 (*vaccinia*, *rota*) - 0,5% w 15 min. warunki brudne. B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc (*M. terrae*) (EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624) oraz V (*Vaccinia* – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha, EN 14476, EN 16777), *Rota* (EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1% w warunkach brudnych. Trwałość roztworu 28 dni. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l.

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

### **Zadanie 8**

#### **Poz.1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat (amylaza, lipaza, proteaza) o neutralnym pH do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Oferowany produkt posiada doskonale właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Mycie przy normalnym zanieczyszczeniu w stężeniu 0,5%-1%. Produkt może być stosowany w myjkach ultradźwiękowych. Wyrób medyczny opakowanie 5L.

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

#### **Poz.2**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia produkt przeznaczony do dezynfekcja wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Skład: 100g preparatu zawiera: 0,10g kwasu nadoctowego, inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze. Oferowany produkt zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Możliwość kontroli produktu paskami testowymi. Spektrum: B, F, Tbc, V (*adeno*, *polio*), S (*C. difficile* - EN13704, EN 17126, B. *Subtilis* – EN 14347) - w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 5L

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

### **Zadanie 10**

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

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

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

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

3. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia spektrum działania produktu w ChPL

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

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

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, których temperatura zapłonu jest wyższa niż 20st.C i jest określona w ChPL.**

5. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie będzie ograniczał zastosowania produktu w procedurach wykorzystujących urządzenia elektryczne, np. elektrody na skórę wilgotną.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga.**

## Zadanie 13

### Poz.1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie kremu chroniącego i intensywnie pielęgnującego podrażnioną, suchą, łuszczącą się i popękaną skórę oraz pobudzającego jej naturalną regenerację, z zawartością oktenidyny, pantenolu (składnik pobudzający naturalną regenerację skóry), bisabololu (łagodzi podrażnioną skórę) oraz parafiny ciekłej. Nie zawiera substancji barwiących i zapachowych.

Produkt został przetestowany dermatologicznie, wspomaga regenerację naskórka w fazie epitelizacji, do pielęgnacji podrażnionej skóry w okolicach miejsc intymnych (zmiana pieluchomajtek, pampersów), redukuje nieprzyjemne zapachy wywołane przez drobnoustroje oraz chroni przed wilgocią. Posiadający pozytywną opinię IMiDz. Opakowania 50ml. Kosmetyk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga (z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań).**

## Pytanie ogólne

1. W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

**Odpowiedź: W przypadku innych „wielkości opakowań” należy ich ilość przeliczyć z zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania.**

## Część 4

### Dotyczy Zadania nr 3:

1. Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Clinell Universal Wipes, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (*M. bovis*) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona, Noro – 1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min.? Pakowane w opakowania typu flow-pack, w rozmiarze 20cm x 28cm, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 200 sztuk.

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

2. Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu (< 75 %), o wymiarach 13x19 cm, wykazujące działanie biobójcze wobec B wg DGHM, F (*C.albicans*) wg DGHM, Tbc (*M.terrae*, *M.avium*) wg EN 14348 w czasie 1 min., V (HIV,HBV,HCV,Adeno,Rota,Vaccinia) wg RKI, V(Noro) wg EN 14476 w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) wg EN 14476 w czasie 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 100 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

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

3. Poz. 4: Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: bakterie ( EN 13727, EN 13 697, EN 1276, EN 13623 ) 0,5% - 15min, drożdżaki ( EN 13624, EN 13697, EN 1650 ) 0,5% - 15 min, grzyby ( EN 13624, EN 13697, EN 1650 ) 6% - 15 min, prątki ( EN 14348 ) M.terrae, M.avium 0,5% - 15 minut ( warunki czyste ), wirusy HIV/HBV/HCV, Rota (DVV/RKI) 0,5% - 15 min (warunki czyste); Adeno (EN 14476) 2% - 30 min. (warunki czyste) i 1% - 60 min. (warunki czyste); Noro (EN 14476 ) 3% - 15 min. (warunki brudne); Vaccinia ( RKI ) 0,5% - 15 min. i 1% - 5 min., spełniający pozostałe wymogi SWZ?

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

#### **Dotyczy Zadania nr 8:**

4. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat obecnie stosowany typu Enzymex LD, o niskim stężeniu roboczym od 0,3%-0,5%, o szybkim czasie działania już od 3 min., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

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

5. Poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi termolabilnych, wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych, obecnie stosowany typu Peralex 9, nie zawierający aldehydów, substancja aktywna: kwas nadoctowy powstający w wyniku reakcji kwasu octowego i nadtlenku wodoru? Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej. Roztwór gotowy do użycia – nie wymaga dodawania aktywatora ani czasu aktywacji. Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni. Spektrum działania zgodne z wymaganymi normami PN EN, przebadany na szczepach normatywnych: 10 min - B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27 - >4log)?

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

6. Poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści do oceny testy pakowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

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

#### **Dotyczy Zadania nr 5:**

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o zawartości glutaraldehydu  $\leq 2\%$ , zachowującego dłuższą od wymaganej aktywność bójczą - do 30 dni przy wielokrotnym używaniu (aktywność roztworu kontrolowana paskami testowymi) skuteczność sporobójczą wobec B. subtilis, B. cereus oraz działanie bójcze wobec spor C. difficile R027 potwierdzone zostały na szczepach normatywnych zgodnie z normą EN 17126.

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

8. Czy Zamawiający dopuści preparat do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu, gotowy do użycia, o szybkim działaniu do dezynfekcji endoskopów giętkich, na bazie kwasu nadoctowego, nadtlenku wodoru i kwasu octowego, spektrum B, F, V, Tbc, S - zgodnie z normą EN17126 - szybki czas działania - 5 min; aktywny do 15 dni?

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

## **Część 5**

### **Zadanie 2 poz 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ zawierającego w składzie 2 alkohole alifatyczne w tym etanol w ilości 63g/100g płynu. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób

bezpośredni wskazuje na jedyny preparat o takich właściwościach firmy Schulke o nazwie Mikrozyd Af, uniemożliwiając złożenie oferty na preparat równoważne o parametrach takich samych lub lepszych.

**Odpowiedź:** Zamawiający określił minimalne parametry dla oczekiwanego produktu i podtrzymuje zapisy w opisie przedmiotu zamówienia.

### Zadanie 12

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w piance do delikatnego oczyszczania ciała bez użycia wody. Jednocześnie myje i pielęgnuje suchą skórę, łagodzi podrażnienia. Przyjazna formuła sprawia, iż jest to produkt niezbędny przy opiece nad osobą starszą, leżącą bądź z niepełnosprawnościami. Stworzona na bazie substancji powierzchniowo czynnych pochodzenia naturalnego. Zawiera substancje natłuszczające D-pantenol, betainę, środek pochłaniający zapach moczu. Konfekcjonowanego w opakowania 750ml z przeliczeniem ilości.

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

### Część 6

#### Dotyczy Pakiet 10 poz. 1,2,3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu, odpowiednio niebarwionego i barwionego, na bazie alkoholu etylowego i izopropanolu charakteryzującego się spektrum: B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota i Polio? Jednocześnie zwracamy uwagę, że użyte w opisie sformułowania wskazują na tylko jeden preparat konkretnego producenta co utrudnia uczciwą konkurencję i blokuje możliwość złożenie konkurencyjnej oferty. Ponieważ chodzi o produkt leczniczy decydujące powinno być przeznaczenie i rejestracja.

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

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zamawiający jednocześnie przypomina, że termin składania ofert upływa dn. **08.11.2024 r. do godz. 9:00.** Otwarcie ofert nastąpi tego samego dnia o **godz. 9:30.**



Sporządził

**P. O. DYREKTORA**  
Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II  
w Bartoszycach  
  
**Beata Deka**

Kierownik zamawiającego