



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej  
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji  
w Białymstoku  
im. Mariana Zyndrama-Kościąłkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27  
Tel. : (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01  
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



DZP.2344.43.2020

Białystok, dnia 20.11.2020 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę środków do dezynfekcji

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościąłkowskiego, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SIWZ:

**1) dotyczy Pakiet 2 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaoferowania równoważny środek myjący do odpornych na środowisko alkaliczne instrumentów chirurgicznych i wyposażenia wykonanego ze stali nierdzewnej, instrumentarium anestezjologicznego, endoskopów sztywnych, instrumentów, szklanego sprzętu laboratoryjnego i obuwia chirurgicznego. zawierający < 5 % fosfonianów, < 5 % anionowych środków powierzchniowo – czynnych, < 5 % niejonowych środków powierzchniowo – czynnych, < 5 % NTA i jego soli, < 5 % polikarboksylanów. pH koncentratu 13,5?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**2) dotyczy Pakiet 2 poz. 2**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaoferowania płynny środek neutralizujący na bazie kwasu cytrynowego do neutralizacji po myciu alkalicznym w trakcie maszynowego przygotowywania instrumentów. pH koncentratu 2,5?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**3) dotyczy Pakiet 2 poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaoferowania środek do maszynowej dezynfekcji endoskopów giętkich, wyrobów medycznych oraz instrumentarium wrażliwego na temperaturę Szerokie spektrum działania: bakteriobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze stężenie robocze - 1% Temp 50°C 5 min skład: 100 g zawiera < 20 g glutaralu, < 10 g etanolu, rozpuszczalniki, sole kwasów organicznych, inhibitory korozji, substancje pomocnicze ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**4) dotyczy Pakiet 4 poz. 5**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaoferowania środek gotowy do użycia, bezzapachowy w postaci piany przeznaczony do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych, urządzeń i wszelkich małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu; również na oddziałach noworodkowych, do inkubatorów oraz do głowic USG (rekomendacje producentów głowic Philips, Hitachi, Famed Żywiec), ekranów, monitorów, systemów infuzyjnych; oparty o 1-propanol (15g-17g / 100g preparatu) i czwartorzędowe związki amoniowe; bez zawartości aldehydów i alkiloloamin; skuteczny w czasie do 1min na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Patasia grypa typu A), oraz w czasie do 5min na wirusy Polioma, Noro wirus); Wyrób

medyczny klasy IIA? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o umieszczenie tej pozycji w oddzielnym pakiecie np. 4 bis.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**5)dotyczy Pakiet 6 poz. 1**

Ponieważ wirusy Rota ,Herpes i HIV nie są normatywne prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zaakceptuje skuteczność w zakresie wirusobójczym przeciwko wirusom Adeno,Polio,Noro zgodnie z normą EN14476?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**6)dotyczy Pakiet 7 poz. 6**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaferowania środków gotowy do użycia ,alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych; oparty o etanol zawartość do 45g alkoholu; niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus) w czasie do 1 minuty. Produkt dopuszczony do użycia na oddziałach pediatrycznych, bez substancji drażniących i żrących (wymienionych w karcie charakterystyki) opakowanie butelka 1l ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny klasy IIA? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o umieszczenie tej pozycji w oddzielnym pakiecie np. 7 bis.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**7)dotyczy Pakiet 8 poz. 3i4**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do zaferowania gotowy do użycia preparat w płynie przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze; oparty na mieszaninie wyłącznie alkoholowych substancji czynnych, bez zawartości potencjalnie drażniących i alergizujących związków takich jak barwniki, środki zapachowe, pochodne fenolowe i chlorheksydyny, kwasy organiczne; pH 5,5; skuteczny w czasie 30s (dezynfekcja higieniczna) i 90s (dezynfekcja chirurgiczna); skuteczny na bakterie (w tym Tbc), grzyby i drożdżaki, wirusy (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio); przebadany wg. EN 14476. Produkt leczniczy. ? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o umieszczenie tej pozycji w oddzielnym pakiecie np. 8 bis. lub stworzenia oddzielnego pakietu ze wszystkich wyłączonych pozycji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**8) dotyczy Pakiet nr 11**

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji powierzchni i wyposażenia pomieszczeń metodą zamglawiania, bazującym na kwasie nadoctowym (+/- 1200 ppm) i nadtlenkiem wodoru.

Działający na:

30 minut: bakteriobójczy, drożdżakobójczy , sprobójczy (Clostridium Sporogenes)

120 minut: bakteriobójczy, grzybobójczy, sporobójczy (Bacillus subtilis, Clostridium difficile, Clostridium Sporogenes)

60 minut: wirusobójczy (Polio, Adeno)

tylko taki preparat jest kompatybilny z urządzeniem Aerosept Comact 250.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**9) dotyczy Pakiet nr 1 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 1 poz. 1 preparat:

Preparat tlenowy z aktywatorem do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów oparty o nadwęglan sodu. Niepyłący. Bez: aldehydów, chloru, fenoli, benzenu i pochodnych benzenu, alkoholi, czwartorzędowych związków amonowych (QAV) i ich pochodnych. Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie preparatu do zimnej wody wodociągowej. możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych.

Spektrum: B, Tbc, F, V, S. Czas działania: B, Tbc, F,V (w tym HCV, HIV, HBV, Rota, Adeno, Noro, Polio) do 30 min., HCV, HIV, HBV, Rota, Adeno, Noro, Polio do 10 min. B, Tbc, F, V, S do 1 godz. opakowanie a 1kg z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**10) dotyczy Pakiet nr 1 poz. 3**

Czy z uwagi na fakt, że skuteczność mikrobiologiczna chemicznych preparatów dezynfekcyjnych będących wyrobami medycznymi oceniana jest zgodnie z normami europejskim (EN 14885 „Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne”), nie ma konieczności badania wobec S - Clostridium Perfringens, natomiast zgodnie z zapisem w normie EN 14885 dla udowodnienia deklarowanego dla produktu działania sporobójczego wymagane są testy na organizmie Bacillus subtilis, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 3 wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu działającego na Bacillus Subtilis oraz Clostridium Difficile zgodnie z obowiązującą normą EN 14885? W trosce o ograniczenie kosztów zakupów środków przez Zamawiającego oraz wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**11) Pakiet nr 5 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 1 dopuści:

Preparat do higienicznego mycia rąk, w systemie zamkniętym, kompatybilny z preparatem do dezynfekcji opak. 1l Bez zawartości mydła. Może być stosowany przez osoby z alergią oraz nietolerancją na środki na bazie mydła. Wytwarzający białą, gęstą pianę. Zalecany dla personelu medycznego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**12) Pakiet nr 5 poz. 2**

4. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 2 dopuści Alkoholowy preparat w płynie lub żelu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk, w systemie zamkniętym Kompatybilny z preparatem do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu, bez zawartości dodatkowych substancji czynnych. Spektrum działania wg normy EN 14885: B (w tym MRSA), Tbc (M.terrae) w czasie do 30 sek., F (C.albicans) w czasie do 15 sek.; V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, Noro) w czasie do 60 sek., Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Preparat zawierający glicerynę, wykazujący bardzo dobrą tolerancję przez skórę dłoni oraz nie powodujący uczucia lepkości. Przebadany dermatologicznie. Produkt biobójczy. Opakowania: 1 l jednorazowy wkład w formie worka dostosowany do dozowników systemu zamkniętego.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**13) Pakiet nr 5 poz. 5**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 5 poz. 5 dopuści Alkoholowy preparat w płynie do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Na bazie 60g/100 g preparatu propan-2-olu i z zawartością chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania wg normy EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, Rota, SARS- Cov-2). Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791 – 2 x 45 sekund. Posiadający przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Przebadany dermatologicznie. Produkt biobójczy. Poj. do 500 ml z pompką.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**14) Pakiet nr 13 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 13 poz. 1 dopuści Preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu; na bazie QAV, i amin. Preparat o dobrej tolerancji materiałowej (linoleum, metale, PCV, ceramika, guma, tworzywa sztuczne. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego - 14 dni. Spektrum: B, Tbc (M. Terrae i M. Avium), F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia) do 15 min w stężeniu do 1,0%, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirusy najbardziej odporne tj. Polio i Adeno

h



.Opakowanie 5L z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań. Preparat posiada podwójną rejestrację – jest wyrobem medycznym i produktem biobójczym co daje możliwość stosowania preparatu do wszelkich powierzchni w tym nie będącymi wyrobami medycznymi tj. drzwi, klamki, podłogi oraz powierzchnie mające kontakt z żywnością.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**15) Pakiet nr 13 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie jaką ilość urządzeń ściennych do przygotowania roztworów roboczych Zamawiający wymaga dla Pakietu Nr 13 poz. 1?

**Odpowiedź:** 12 sztuk

**16) Pakiet nr 14 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 14 poz. 1 dopuści Preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych, gotowy do użycia. Nie zawierający aldehydów, QAV i pochodnych biguanidyny. Zawierający 2 subst. aktywne. Spektrum działania w warunkach brudnych: B, F (C. Albicans) – 30 sekund, Tbc – 30 sekund , V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, Herpes Simplex, Rota, Noro) – 1 min. Butelki ze spryskiwaczem o poj. 1 l z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Preparat posiada podwójną rejestrację – jest wyrobem medycznym i produktem biobójczym co daje możliwość stosowania preparatu do wszelkich powierzchni w tym nie będącymi wyrobami medycznymi tj. drzwi, klamki, poręcze oraz powierzchnie mające kontakt z żywnością.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**17) Pakiet nr 14 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie jaką ilość urządzeń ściennych do przygotowania roztworów roboczych Zamawiający wymaga dla Pakietu Nr 14 poz. 1? Czy Zamawiający omyłkowo umieścił zapis pod Pakietem 14? Pragniemy zaznaczyć, że Zamawiający oczekuje gotowego preparatu ze spryskiwaczem, a nie koncentratu stąd wymóg jest bezzasadny

**Odpowiedź:** Zamawiający omyłkowo umieścił zapis pod Pakietem

**18) Pakiet nr 15 poz. 1**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie Nr 15 poz. 1 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum działania wg normy EN 14885 : B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, BVDV, SARS- Cov-2, Rota, Noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Pojemność 500 ml z pompką dozującą.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**19) Pakiet nr 12**

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakiet nr 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ konfekcjonowanego w opakowania po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem czyli 1400 opakowań po 50 sztuk chusteczek.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości

**20) Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**21) Dotyczy zapisów SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**22) Pakiet nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 10 poz. 1 i utworzenie osobnego pakietu, co zwiększy konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SIWZ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**23) Pakiet nr 10 poz. 1**

Czy po akceptacji powyższego pytania, Zamawiający wymaga w pak. nr 10 p. 1, aby zestaw zawierający wyprofilowaną gąbkę do przecierania powierzchni płaszcza endoskopu oraz biodegradowalny, zmniejszający napięcie powierzchniowe płyn nie zawierający enzymów przeznaczony do wstępnego płukania kanałów endoskopów elastycznych oraz mycia endoskopów, był wolny od 2-aminoetanolu, substancji sklasyfikowanej jako niebezpieczna?

Zgodnie ze zharmonizowaną klasyfikacją i oznakowaniem (CLP00) zatwierdzonym przez Unię Europejską, substancja ta powoduje poważne oparzenia skóry i uszkodzenia oczu, jest szkodliwa po połknięciu, jest szkodliwa w kontakcie ze skórą i jest szkodliwa w przypadku wdychania. Ponadto klasyfikacja dostarczona przez przedsiębiorstwa do ECHA (Europejska Agencja Chemiczna) w rejestracjach REACH (ang. Registration, Evaluation and Authorisation of Chemicals) – rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1907/2006 regulujące kwestie stosowania chemikaliów, poprzez ich rejestrację i ocenę oraz, w niektórych przypadkach, udzielanie zezwoleń i wprowadzanie ograniczeń obrotu) wskazuje, że substancja ta jest toksyczna w przypadku wdychania, jest szkodliwa dla organizmów wodnych o długotrwałych skutkach, powoduje poważne uszkodzenia oczu, jest podejrzewana o uszkodzenie płodności lub nienarodzonego dziecka, może powodować podrażnienie dróg oddechowych, może powodować reakcję alergiczną skóry i może powodować objawy alergii lub astmy lub trudności w oddychaniu w następstwie wdychania.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**24) Pakiet nr 10 poz. 1 (po akceptacji pyt. 22)**

Czy po akceptacji pyt. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w p. 1 pakietu nr 10 zestawu przeznaczonego do wstępnego płukania kanałów endoskopów elastycznych oraz przecierania powierzchni płaszcza endoskopu, na który składa się wyprofilowana gąbka oraz płyn - neutralny, biodegradowalny, zmniejszający napięcie powierzchniowe, nie zawierający enzymów, redukujący poziom zanieczyszczenia substancjami organicznymi oraz zapobiegający formowaniu się biofilmu i powstawaniu piany, zawierający wodną mieszaninę substancji powierzchniowo czynnych, inhibitorów korozji, środków konserwujących i środków zapobiegających osadzaniu się kamienia, zawierający w składzie: etoksylowane alkohole C12-13, rozgałęzione i linearne; etoksylowane alkohole C10 (9M EO), wodorotlenek sodu, kwas 2-fosfonobutano-1,2,4-trikarboksyłowy, bez zawartości 2-aminoetanolu?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**25) Dotyczy umowy**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami umowy

h

41

### 26) Dotyczy umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt a), b):

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) opóźnienia w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5 %** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie;**

b) opóźnienia w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości **0,5 %** wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto towarów wadliwych.**

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami umowy

### 27) Dotyczy umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 8 ust. 1 użytego określenia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami umowy

### 28) Dotyczy umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 8 ust. 3 poprzez nadanie mu brzmienia:

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo pobierania kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu wykonywania niniejszej umowy. Jednakże w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje zapis w następujący sposób „ Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu wykonywania niniejszej umowy, na co Wykonawca wyraża zgodę i do czego upoważnia Zamawiającego bez potrzeby uzyskiwania pisemnego potwierdzenia, pod warunkiem, że potrącenie kar nie będzie sprzeczne z obowiązującym prawem np. Ustawą z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 ( Ustawa z dnia 19 czerwca 2020 Dz. Ust. 2020 poz.1086).

### 29) Dotyczy umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 8 ust. 6 o treści:

„6. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami umowy

### 30) Dotyczy umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 9 ust. 4 poprzez dodanie punktu d) o treści:

d) wzrostu średniego kursu walut (euro, dolar) o więcej niż 6%?

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami umowy

### 31) Pakiet nr 3 poz. 1

Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w swoim składzie chlorek didecyłodimetyloamonu, propionian, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo czynne, związki chelatujące oraz kompleks trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**32) Pakiet nr 3 poz. 1**

Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymogi co do spektrum działania zgodnie z SIWZ w czasie do 10 minut przy stężeniu 0,5%, antykorozyjny posiadający badania o analizie elektrochemicznej korozji wżerowej zgodnie z normą NF S94-402-1?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**33) Pakiet nr 3 poz. 1**

Pozycja 1: Czy Zamawiający oczekuje skuteczności wobec wirusów osłonkowych, gdzie szczepem testowym jest Vaccinia zgodnie z normą europejską EN 17111?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**34) Pakiet nr 3 poz. 2**

Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat posiadający tylko właściwości bakteriostatyczne skutecznie rozpuszczający zanieczyszczenia organiczne (krew, ropę, białko, itp.) i ułatwiający ich usuwanie bez szcztokowania?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**35) Pakiet nr 3 poz. 2**

Pozycja 2: Czy Zamawiający oczekuje preparatu z przeznaczeniem zwilżania, transport i przechowywanie narzędzi do 72 h przed dalszą obróbką manualną i maszynową, gdzie zbędne jest działanie dezynfekujące?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**36) Pakiet nr 4 poz. 1**

Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga preparatu wykazującego skuteczność wobec spor potwierdzoną normą EN 17126 wobec Bacillus subtilis, Bacillus cereus, Clostridium Difficile R027?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**37) Pakiet nr 4 poz. 1**

Pozycja 1: Czy Zamawiający oczekuje możliwie najdłuższej aktywności preparatu, nawet do 45 dni?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**38) Pakiet nr 4 poz. 1**

Pozycja 1: Czy Zamawiający oczekuje preparatu aktywnego wobec spor bakterii tlenowych i beztlenowych już po 1 godzinie?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**39) Pakiet nr 4 poz. 1**

Pozycja 1: Czy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia jako preparat gotowy do użycia rozumie nie wymagający rozcieńczenia, dodawania aktywatora, buforowania ani czasu aktywacji?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**40) Pakiet nr 4 poz. 3**

Pozycja 3: Czy Zamawiający oczekuje preparatu o podwójnym statusie: wyrób medyczny i produkt biobójczy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**41) Pakiet nr 4 poz. 3**

poz. 3: Czy Zamawiający oczekuje preparatu przebadanego według normy prEN 17126 na Clostridium Difficile rybotyp 027?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**42) Pakiet nr 4 poz. 3**

poz. 3: Czy Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia oczekuje preparatu o spectrum Polio, Adeno, Noro zgodnie z normą EN 14476 w warunkach brudnych w czasie do 15 minut?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

ny u

**43) Pakiet nr 4 poz. 3**

poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący skuteczność: B, F (*C.albicans*) 1min, TBC - *M. terrae* i *M. avium* wg EN 14348 w 10 min, a działanie mykobakteriobójcze - *M. tuberculosis* w 5 min wg EN 14348; S - *C. difficile* - 3 min (w. brudne) wg EN 13704; *B. subtilis* - 30 min (w. brudne) wg EN 13704, *C. difficile* R027 - 5 min (w. brudne) - prEN17126 ?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**44) Pakiet nr 4 poz. 4**

poz. 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zawierający w swoim składzie chlorek didecyldodimetyloamonu, propionian, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo czynne, związki chelatujące oraz kompleks trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków

**45) Pakiet nr 4 poz. 4**

Pozycja 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymogi co do spektrum działania zgodnie z SIWZ w czasie do 10 minut przy stężeniu 0,5%, antykorozyjny posiadający badania o analizie elektrochemicznej korozji wżerowej zgodnie z normą NF S94-402-1?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**46) Pakiet nr 4 poz. 4**

Pozycja 4: Czy Zamawiający oczekuje skuteczności wobec wirusów osłonkowych, gdzie szczepem testowym jest Vaccinia zgodnie z normą europejską EN 17111?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**47) Pakiet nr 4 poz. 5**

poz. 5: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający na B, F (*C. albicans*), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccina) w 5 minut, Tbc, Papova w 15 minut?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**48) Pakiet nr 4 poz. 6**

poz. 6: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o pH 4 na bazie kwasu nadooctowego uzyskiwanego z kwasu octowego, kwasu nadooctowego i nadtlenu wodoru? Oferowany preparat wykazuje aktywność do 15 dni i nie wymaga czasu aktywacji.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**49) Pakiet nr 4 poz. 6**

poz. 6: Czy Zamawiający oczekuje preparatu, który posiada badania wobec spor wg obowiązującej normy PN EN 17126 wobec spor normatywnych *B. subtilis*, *B. cereus* i *C. difficile*?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**50) Pakiet nr 5 poz. 1**

poz. 1: Czy z uwagi na bezpieczeństwo personelu i odwiedzających Zamawiający oczekuje, aby oferowane mydło do higienicznego mycia rąk posiadało badania przeprowadzone wg normy PN EN 1499 „Higieniczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne - Higieniczne mycie rąk”?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**51) Pakiet nr 5 poz. 1**

poz. 1: Czy Zamawiający potwierdza, że oferowane preparaty nie mogą posiadać w swoim składzie substancji konserwujących, gdyż specyfika systemu zamkniętego polega na tym, że środek pozostaje mikrobiologicznie czysty przez cały okres użytkowania i nie dopuszcza do wewnątrz opakowania powietrza, które ew. mogłoby zanieczyścić preparat? Ponadto dodatek substancji konserwujących do preparatów stosowanych bezpośrednio na skórę rąk personelu szpitalnego kilka do kilkunastu razy dziennie powoduje realne zagrożenie wystąpienia dolegliwych skutków ubocznych, np. reakcje alergiczne.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

M N



**52) Pakiet nr 5 poz. 2**

Poz. 2: Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga preparatu zawierający jak substancję czynną tylko i wyłącznie etanol?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**53) Pakiet nr 5 poz. 3**

poz. 3: Opakowanie jakiej pojemności oczekuje Zamawiający?

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje 0,5 L .

**54) Pakiet nr 9**

poz. 1: Czy Zamawiający dopuści preparat o pH 8-9, skuteczny w stężeniu 0,3%?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**55) Pakiet nr 13**

Czy Zamawiający dopuści preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy? Skuteczność mikrobójcza w stężeniu 0,5%: bakterie (w tym Legionella), grzyby (C.albicans), prątki (M. avium oraz M. terrae), wirusy: HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota – z możliwością poszerzenia działania wobec Noro, Adeno oraz grzybów: A.niger. Przebadany zgodnie z obowiązującą zbiorczą normą europejską dla obszaru medycznego, tj. EN 14885 lub metodą zaakceptowaną przez Prezesa URPLWMPB. Skuteczność wirusobójcza zgodnie z normą EN 14476 lub zgodnie z wytycznymi RKI; Możliwość stosowania w obecności pacjentów, na oddziałach dziecięcych i noworodkowych (deklaracja producenta). Możliwość stosowania do powierzchni i urządzeń mających jak i niemających bezpośredniego kontaktu z żywnością. Przyjemny zapach, nie pozostawia smug, nie ma konieczności płukania mytych powierzchni. Zarejestrowany jako produkt biobójczy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**56) Pakiet nr 14**

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie etanolu, propanolu i alkilobiguanidyny, skuteczny wobec B, V (HIV, HBV, HCV) – 30 sek., Y – 1 min., prątki gruźlicy i Noro – 5 min., w opakowaniach 1L, z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**57) Pakiet nr 14**

Dlaczego Zamawiający do preparatu gotowego do użycia wymaga urządzenia do przygotowywania roztworów roboczych?

**Odpowiedź:** Zamawiający omyłkowo umieścił zapis pod Pakietem

**58) Pakiet nr 15**

Prosimy o odstąpienie od wymogu wykazania działania w 15 i 20 sek. z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk wg normy EN 1500, która przewiduje czas wykonywania procedury w czasie 30 sek. Określenie czasu poniżej wartości nie ma żadnego uzasadnienia prawnego i merytorycznego, a wręcz jest nieprawidłowe ponieważ norm nie można w dowolny sposób modyfikować (powyższa kwestia znalazła swoje uzasadnienie w Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej –UZP z 2012-12-13 sygn. KIO 2292/12).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**59) Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający dopuści preparat o pH neutralnym dla skóry, spełniający wymagania SIWZ, zawierający substancje pielęgnujące typu gliceryna, kwasy tłuszczowe i estry polietylenowe ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

4  
h

**60) Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu 78.5% (v/v), zawartość etanolu zgodna z wytycznymi WHO, która rekomendują od 75% (v/v) do 85% (v/v) etanolu? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**61) Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga preparatu zawierający jak substancję czynną tylko i wyłącznie etanol?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**62) Pakiet nr 15**

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający substancje pielęgnujące typu kwas mlekowy i makroglicerolu kokosan poprawiający elastyczność i jędrność skóry?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**63) Pakiet nr 11**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia produkt biobójczy w płynie na bazie nadtlenu wodoru?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**64) Pakiet nr 11**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący działanie bakterio-, drożdżako-, grzybo-, wiruso- i sporobójcze oraz bójcze wobec prątków gruźlicy?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**65) Pakiet nr 7 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych takich jak: wejście do kanału wkłucia, części kanałów, korki, kraniki itp. Gotowy do użycia 2 % roztwór chlorheksydyny w alkoholu etylowym (zgodnie z wytycznymi CDC); wyrób medyczny. Spektrum działania B, Tbc, drożdże, V ( HBV, HIV, HCV, Rota) czas do 1 min. Opakowanie: butelka 100 ml z atomizerem.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ

**66) Pakiet nr 7 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparat w postaci pianki eliminującej mgłę aerozolową, do jednoczesnej dezynfekcji i mycia małych powierzchni oraz miejsc trudnodostępnych, zawierający mieszaninę QAV i amin bez dodatku aldehydów, chloru, fenoli i chlorheksydyny. Także do powierzchni z poliwęglanów, pleksiglasu, płyt akrylowych - nieodpornych i wrażliwych na działanie alkoholi, наносzony na powierzchnie w postaci piany. Spektrum i czas działania: B, F, Tbc do 5 min., V (HBV, HIV, Noro, Rota) 1 min. Wymagana pozytywna opinia do dezynfekcji głowic USG. Opak. 1 l z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**67) Pakiet nr 8 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry oparty o mieszaninę alkoholi etylowego i propylowego jako substancje aktywne, na bazie chlorheksydyny i nadtlenu wodoru. Jednorazowa porcja 3ml. Możliwość dezynfekcji skóry przed iniekcjami, punkcjami. Spektrum działania: B, Tbc, F, V (HBV, HIV, HSV, Rota), Opakowania do 500 ml z pompką.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**68) Pakiet 8 nr poz. 2**

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**69) Pakiet nr 12**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek w najbardziej efektywnym opakowaniu konfekcjonowanych po 200 sztuk z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem

**70) Pakiet nr 12**

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowych do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi (głowice USG, sondy ultradźwiękowe, endoskopy). Nadające się do użycia przy ekranach dotykowych. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBC, HCV, Vaccina, Noro i Coronawirus ) do 5 min. Możliwość użycia do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Pakowane po 100szt./ opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza

**71) Pakiet nr 13**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu; na bazie QAV, dodecylaminy. Preparat bez zawartości sub. lotnych i zapachowych o dobrej tolerancji materiałowej (linoleum, metale, PCV, ceramika, guma, tworzywa sztuczne. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego - 30 dni. Spektrum: B, Tbc, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota) do 15 min w stężeniu do 1,0%. Konfekcjonowany w 5L kanistrach.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem

**72) Pakiet nr 14**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych, gotowy do użycia. Nie zawierający aldehydów, QAV i pochodnych biguanidyny. Zawierający mieszaninę 2 subst. aktywnych..

Spektrum działania w warunkach brudnych: B, F - 1min., Tbc, V (HBV, HIV, Rota, Adeno-, Noro -) - 1 min. Butelki ze spryskiwaczem o poj. 1L z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego Zakładu  
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku  
im. Mariana Zyndramy-Kościałkowskiego

*Alicja Skindzielowska*

p.o. KIEROWNIKA  
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH  
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku  
im. Mariana Zyndramy-Kościałkowskiego

*Urszula Małgorzata Kosiorok*

*M. Paul*

