



„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością  
99-300 Kutno ul. Kościuszki 52  
tel. centr.24 38 80 200 tel./fax 24 38 80 201  
e-mail: [nzoz.kss@szpital.kutno.pl](mailto:nzoz.kss@szpital.kutno.pl) [www.szpital.kutno.pl](http://www.szpital.kutno.pl)  
REGON 100974785; NIP 7752631681

Kutno, dnia 09.09.2024 r.

## WYJAŚNIENIA Nr 1 DO SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn.: **ŚRODKI DEZYNFEKCYJNE, DEZYNSEKCYJNE I DERATYZACYJNE.**

Nr postępowania: **ZP/23/24**

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2023.1605 tj. z dnia 2023.08.14 ze zm.), udziela odpowiedzi na następujące pytania:

- Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1 - 3** - Czy Zamawiający będzie wymagał produkty rekomendowane przez producenta lub autoryzowany serwis myjni CYW-100?  
**Tak.**
- Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 1 - 3** - Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia dopuszczenia przez producenta myjni CYW-100 do stosowania preparatów na terenie Polski?  
**Zgodnie z zapisami SWZ.**
- Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści:

### DETERGENT

Multienzymatyczny preparat do manualnego i maszynowego mycia endoskopów
Zapewniający doskonałe właściwości myjąco-dezynfekujące
Opakowanie o poj. 1 litr

Detergent rekomendowany przez autoryzowany serwis

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści:

### PŁYN DEZYNFEKCYJNY

Płyn dezynfekcyjny do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu na podstawie Kwasu Nadoctowego i Diazaadamantany (ISAZONE®)
Wysoka skuteczność biobójcza i sprobójcza już po 5 min.
Roztwór roboczy stabilny do 12-14 dni (kontrola aktywności dedykowanymi paskami),
Wysoka tolerancja materiałowa
Nie uszkadza dezynfekowanych wyrobów
Skład: roztwór aktywny
Substancje czynne: Isazone ®0,010 g; kwas nadoctowy 0,180g, składniki obojętne i aqua purificata q.s. do 100 ml
Przetestowany w warunkach brudnych i czystych zgodnie z wymogami UNI PN-EN 14885
Zgodny z PN-EN ISO 14937 par. 5.3.1
Opakowanie o poj. 5 litrów
Rekomendacja autoryzowanego dystrybutora: a) urządzenia do mycia i dezynfekcji b) aparatów endoskopowych

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

5. **Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Velodes Cream, preparat do pielęgnacji rąk, przeznaczony dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia, dezynfekcji i używania rękawic ochronnych? Zawierający w składzie m. in. witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Szybko się wchłania, nie pozostawia tłustej powłoki. Kosmetyk.  
**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania objętości opakowań wskazanych w SWZ.**
6. **Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velodes Soap, emulsję przeznaczoną do mycia rąk, skóry głowy i ciała? Nie zawiera mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją produktów zawierających mydło. Preparat znajduje zastosowanie przed chirurgiczną i po higienicznej dezynfekcji rąk. Ze względu na zawartość składników pielęgnujących takich jak gliceryna i olejek kokosowy, zalecana jest szczególnie dla personelu medycznego narażonego w wyniku częstego mycia na macerację skóry. Emulsja polecana także do mycia pacjentów w profilaktyce odleżyn. Przebadana dermatologicznie. pH neutralne dla skóry: 5,5 – 6,5. Opakowanie: 500 ml kompatybilne z dozownikiem łokciowym typu Dermados. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert szerszemu gronu Oferentów, co przełoży się na korzyści ekonomiczne dla Zamawiającego. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.  
**Zgodnie z zapisami SWZ.**
7. **Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 2** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 2 dopuści preparat równoważny typu Velodes Soap, emulsję przeznaczoną do mycia rąk, skóry głowy i ciała? Nie zawiera mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją produktów zawierających mydło. Preparat znajduje zastosowanie przed chirurgiczną i po higienicznej dezynfekcji rąk. Ze względu na zawartość składników pielęgnujących takich jak gliceryna i olejek kokosowy, zalecana jest szczególnie dla personelu medycznego narażonego w wyniku częstego mycia na macerację skóry. Emulsja polecana także do mycia pacjentów w profilaktyce odleżyn. Przebadana dermatologicznie. pH neutralne dla skóry: 5,5 – 6,5. Opakowanie: 5000 ml. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert szerszemu gronu Oferentów, co przełoży się na korzyści ekonomiczne dla Zamawiającego.  
**Zgodnie z zapisami SWZ.**
8. **Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 3** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 3 dopuści produkt równoważny typu Velodes Skin, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (80g) oraz propan-2-olu (8g)? Bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych,. Preparat bezbarwny, zawierający substancje nawilżające i pielęgnujące i regenerujące, min. dpanthenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio) – od 15 do 30 sekund. Produkt biobójczy. Opakowania: 500 ml oraz 1000 ml. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia pompki dozującej wedle zapotrzebowania wskazanego w formularzu asortymentowo – cenowym. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego. Preparat obecnie wyspecyfikowany ogranicza konkurencję i nie pozwala na zaoferowanie produktu o równoważnych parametrach.  
**Zgodnie z zapisami SWZ.**
9. **Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 4** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 4 dopuści produkt równoważny typu Velodes Skin, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (80g) oraz propan-2-olu (8g)? Bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych,. Preparat bezbarwny, zawierający substancje nawilżające i pielęgnujące i regenerujące, min. dpanthenol i gliceryna. Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio) – od 15 do 30 sekund. Produkt biobójczy. Opakowanie: kanister 5L. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego. Preparat obecnie wyspecyfikowany ogranicza konkurencję i nie pozwala na zaoferowanie produktu o równoważnych parametrach.  
**Zgodnie z zapisami SWZ.**
10. **Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 5** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 5 dopuści produkt równoważny typu Velodes Gel, preparat w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze na bazie etanolu oraz propan-2-olu? Łączna zawartość alkoholu 70%. Produkt testowany dermatologicznie, bez zapachu i barwników, zawiera formułę zapobiegającą lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90

s) – niska doza użytkowa preparatu. Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 30 sekund. Opakowanie: 500 ml, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia asortymentu wymaganego przez Zamawiającego, kompatybilnego z produktem. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 11. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 6** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 6 dopuści produkt równoważny typu Velodes Gel, preparat w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze na bazie etanolu oraz propan-2-olu? Łączna zawartość alkoholu 70%. Produkt testowany dermatologicznie, bez zapachu i barwników, zawiera formułę zapobiegającą lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s) – niska doza użytkowa preparatu. Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 30 sekund. Opakowanie: 5000 ml, Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia asortymentu wymaganego przez Zamawiającego, kompatybilnego z produktem. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 12. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 6** - Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający w pakiecie nr 5 poz. 6 wymaga dostarczenia wieszaków na łóżko w ilości 50 szt. oraz pompki do butelek 500 ml? Zgodnie z kolumną nr 2 tabeli Zamawiający wymaga w tej pozycji dostawy kanistrów 5L.

**Dostarczenie wieszaków na łóżko oraz pompki do butelek dotyczy opakowań 0,5 l.**

**Zamawiający modyfikuje odpowiednio Formularz asortymentowo – cenowy Pakiet Nr 5.**

- 13. Dotyczy Pakietu Nr 6, poz. 1** - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w pakiecie nr 6 pozycji nr 1 wymaga, aby zaoferowany preparat nie wymagał użycia aktywatora?

**Zamawiający oczekuje aby zaoferowany preparat nie wymagał użycia aktywatora.**

- 14. Dotyczy Pakietu Nr 7, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 7 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Velox Spray, gotowy do użycia bezbarwny preparat do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni trudnodostępnych i wyrobów medycznych? Zawierający w składzie dwa alkohole, etanol 63,7 g oraz 6,3 g/100g płynu, bez dodatkowych substancji aktywnych (zgodnie z SWZ). Możliwość zastosowania na oddziałach noworodkowych – pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum i czas działania: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt przebadany w warunkach czystych i brudnych, co potwierdzają badania mikrobiologiczne, przebadany zgodnie z normą EN 16615. Wyrób medyczny oraz produkt biobójczy – możliwość stosowania produktu na powierzchniach mających kontakt z żywnością. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego. Obecnie wyspecyfikowany preparat znacznie ogranicza konkurencję i nie pozwala na zaoferowanie produktu równoważnego o tożsamych lub lepszych parametrach użytkowych.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 15. Dotyczy Pakietu Nr 7, poz. 1** - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w pakiecie nr 7 pozycji nr 1 wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka lub równoważną? Preparat certyfikowany może być bezpiecznie stosowany na oddziałach noworodkowych i dziecięcych, co jest wymogiem Zamawiającego.

**Zamawiający wymaga certyfikatu lub oświadczenia potwierdzającego, że środek dezynfekcyjny może być stosowany na oddziałach noworodkowych.**

- 16. Dotyczy Pakietu Nr 10, poz. 1** - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga w pakiecie nr 10 pozycji nr 1 wymaga, aby zaoferowany produkt posiadał pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka lub równoważną? Preparat certyfikowany może być bezpiecznie stosowany na oddziałach noworodkowych i dziecięcych, co jest wymogiem Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 17. Dotyczy Pakietu Nr 9** - Czy w związku z wycofaniem wyspecyfikowanego preparatu w opakowaniach o pojemności 5L Zamawiający w pakiecie nr 9 wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w butelki 1L z odpowiednim przeliczeniem?

**Zamawiający wyraża zgodę.**

- 18. Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 16 poz. 1 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, gotowe do użycia chusteczki nasączone etanolem oraz propan-2-olem? Do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego odpornych na działanie alkoholu oraz nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur, paneli? Działanie wobec B, F (C albicans), Tbc (M. terrae) zgodnie z normą EN 14348, V (osłonkowe, BVDV, Rota, Noro) zgodnie z normą EN 14476 – do 30 sekund. Opakowanie: flow-pack 50 szt., chusteczka włókninowa 19 x 15 cm, gramatura 50 g/m<sup>2</sup>.



Wykonawca przeliczy odpowiednią ilość opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Produkt biobójczy oraz wyrób medyczny – możliwość dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 19. Dotyczy Pakietu Nr 19, poz. 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 19 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Medisept Dry Wipes, suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą? Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m<sup>2</sup> +/- 2g/m<sup>2</sup>. Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Opakowanie: wiadro + wkład 100 ściereczek. Wykonawca przeliczy odpowiednią ilość opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Dopuszczenie preparatu równoważnego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, co przełoży się na bezpośredni zysk ekonomiczny dla Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 20. Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu do pielęgnacji rąk, przeznaczonego dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia, dezynfekcji i używania rękawic ochronnych. Zawierający w składzie min. parafinum, wzbogacony wyciąg z aloesu, D-panthenol. Przebadany dermatologicznie. Szybko się wchłania nie pozostawia tłustej powłoki. Opakowanie 500 ml z pompką

**Zamawiający dopuszcza.**

- 21. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 1** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu myjącego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, przebadany dermatologicznie, niealkaliczny na bazie syntetycznych składników, o pH 5,0, zawierający substancje nawilżające, bez substancji zapachowych nadający się do mycia ciała i kąpieli pod prysznicem, Preparat kompatybilny z prep.z poz 3,4,5,6, opakowanie 1 l

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 22. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 2** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu myjącego do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, przebadany dermatologicznie, niealkaliczny na bazie syntetycznych składników, o pH 5,0, zawierający substancje nawilżające, bez substancji zapachowych nadający się do mycia ciała i kąpieli pod prysznicem, Preparat kompatybilny z prep.z poz 3,4,5,6, opakowanie 5 l

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 23. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 3** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu ( min. 80%) bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych ;preparat bezbarwny, zawierający substancje nawilżające, regenerujące , pielęgnujące skórę. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90 sek. Wykazujący działanie: B30 sek., F-30 sek, .Tbc- 30 sek.,V ( wirusy osłonione łącznie z HBV,HCV,HIV,Rota,Noro ( mysi) – 30 sek., Adeno-30 sek, Polio – 60 sek.) produkt biobójczy opakowanie 1l oraz 500 ml .

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 24. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 4** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu ( min. 80%) bez zawartości jodu, chlorheksydy, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych ;preparat bezbarwny, zawierający substancje nawilżające, regenerujące , pielęgnujące skórę. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90 sek. Wykazujący działanie: B- 30 sek., F-30 sek, .Tbc- 30 sek.,V ( wirusy osłonione łącznie z HBV,HCV,HIV,Rota,Noro ( mysi) – 30 sek., Adeno-30 sek, Polio – 60 sek.) produkt biobójczy opakowanie 5l

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 25. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 5** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze na bazie etanolu ( min. 80g w 100 g preparatu), qav, przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników .Skuteczność : B,F,Tbc,V ( Polio,Adeno,Noro i wirusy osłonione)- 30 sek.,dez. Hig.- 30sek., chir. - 90 sek. Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zgodności z wymogami określonymi w SWZ.**

- 26. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 6** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o wrażliwej skórze na bazie etanolu ( min. 80g w 100 g preparatu), qav, przetestowany dermatologicznie; bez zapachu i barwników .Skuteczność : B,F,Tbc,V (

Polio,Adeno,Noro i wirusy osłonione)- 30 sek.,dez. Hig.- 30sek., chir. - 90 sek. Produkt biobójczy. Opakowanie 5l.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zgodności z wymogami określonymi w SWZ.**

- 27. Dotyczy Pakietu nr 7** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia, bezbarwnego preparatu do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni trudnodostępnych i wyrobów medycznych. Zawierający w składzie min. 2 alkohole alifatyczne propan-2ol oraz etanol w ilości max 75 g /100 g płynu, bez dodatkowych substancji aktywnych /aldehydy, związki amoniowe, nadtlenuk wodoru itp./.. Możliwość zastosowania na oddziałach noworodkowych. Spektrum działania B (MRSA),F/C.albicans/ Tbc/ M.terrae i M.avium/, V (Rota,Vaccinia,BVDV, Noro, Adeno, Polio do 1 min. Produkt spełniający normę 16615. Wyrób medyczny i produkt biobójczy Opakowanie 1l oraz 1l ze spryskiwaczem

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 28. Dotyczy Pakietu Nr 9** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia preparatu przeznaczonego do dezynfekcji i mycia małych powierzchni, nieinwazyjnych wyrobów medycznych, w miejscach wysokiego ryzyka. Przeznaczony do dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego, w tym łóżek, foteli zabiegowych, szafek pacjenta ,błatów roboczych, aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego. Może być używany do dezynfekcji materiałów wykonanych z tworzyw sztucznych, materiałów obiciowych, w tym skóry, gumy, silikonu. Zawierający w 100 g preparatu: nadtlenuk wodoru 0,84 oraz QAV. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum: B,F,V (HIV,HBV,HCV,Vaccinia ,Sars-Cov-2,) w czasie 60 sek.;polio,adeno,noro-60 sek; Tbc(M. Terrae,M.avium) -1min.,spory B. subtilis (EN 13704) -1 min oraz (EN 17126) -1 min.Wyrób medyczny kl II a opakowanie 1l ze spryskiwaczem i 5l

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 29. Dotyczy Pakietu Nr 10** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania koncentratu na bazie aminy i QAV do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni ( ścian, podłóg, łóżek, blatów). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, możliwość używania do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, niklu, chromu. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Możliwość użycia na oddziałach dziecięcych. Możliwość dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Możliwość stosowania w obecności pacjenta. Spektrum działania: B,MRSA,F( Calbicans- 0,25% w 15 min, Tbc ( M.terrae,M.avium), V ( HIV,HBV,HCV,BVDV,Vaccinia ), wirus adeno-0,25 % w 15 min. Wirus Polio- 1,25% w 15 min. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Wyrób medyczny Opakowanie 5l

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 30. Dotyczy Pakietu Nr 14** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia preparatu ,w postaci piany/sprayu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni i wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych, również do inkubatorów. Oparty o QAV i nadtlenuk wodoru ( ok. 0,84 % bez zawartości chloru, kwasu nadoctowego) ; spektrum działania potwierdzona zgodnie z EN 16615( warunki brudne )- bakterie, drożdże do 1 min.; EN 13727 (bakteriobójczy) do 1min; EN 13624 drożdżakobójczy, grzybobójczy do 1 min.; EN 14348 (prątkobójczy) 1 min; działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe wg EN 14476- Polio, Adeno, Noro 60 sek; wyrób medyczny kl. II a opakowanie 750 ml oraz 5l

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 31. Dotyczy Pakietu Nr 16** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych do użycia nasączonych etanolem, propanolem, QAV chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego odpornych na działanie alkoholu oraz nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur, paneli. Działanie wobec B,F( C. albicans), V( w tym HIV,HBV,HCV), Rota, Noro, zgodnie z normą 14476 w czasie do 1min oraz Tbc ( M. terrae ,M.avium, zgodnie z normą 14348) – 5 min., opakowanie typu flow-pack zawierające min. 100 szt. chusteczek o wymiarach 25x20 cm, o gramaturze min.40g/m2.Wyrób medyczny kl. IIa

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 32. Dotyczy Pakietu Nr 17** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w tym głowic USG wrażliwego na działanie alkoholu na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum działania B, F(C.albicans) w czasie do 1min., V (HIV,HBV,HCV,Noro, Vaccinia) w czasie 30 sek.. Roztwór, którym są nasączone chusteczki nie może posiadać w swym składzie alkoholi ,chloru, aldehydów, fenoli. Opakowanie typu flow-pack z plastikowym zapięciem, op. -200 szt. chusteczek z przeliczeniem ilość, o wym. 21x26,7 cm, o gramaturze min. 40g/m2. Wyrób medyczny kl. IIa

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**33. Dotyczy pakietu Nr 17** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w tym głowic USG wrażliwego na działanie alkoholu na bazie czwartorzędowych związków amoniowych i nadtlenu wodoru. Spektrum działania B, F(C.albicans) w czasie do 1min., V (HIV,HBV,HCV,Noro,Rota Vacinia, Polio, Adeno) w czasie 60 sek.. Roztwór, którym są nasączone chusteczki nie może posiadać w swym składzie alkoholi ,chloru, aldehydów, fenoli. Opakowanie typu flow-pack z plastikowym zabezpieczeniem, op. -100 szt. chusteczek, o wym. 20x25 cm, o gramaturze min. 40g/m2. Wyrób medyczny kl. IIa

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**34. Dotyczy Pakietu Nr 19** - Czy Zamawiający w Pakiecie 19 dopuści:

System dozujący jako wielorazowy mogący być użyty jednorazowo dyspenser posiadający chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni, dozownik zawierający chusteczki o wymiarach 30x34cm, wykonane z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny celulozowo-poliestrowo-wiskozowej o gramaturze 70g/m2, dyspenser do napełnienia środkiem dezynfekcyjnym własnego wyboru, gotowy do użycia po nasyceniu w pełni chusteczek, 100szt. chusteczek w opakowaniu dozującym, wyrób medyczny. lub

System dozujący jako wielorazowy mogący być użyty jednorazowo dyspenser posiadający chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni, dozownik zawierający chusteczki o wymiarach 18x25cm, wykonane z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny celulozowo-poliestrowo-wiskozowej o gramaturze 70g/m2, dyspenser do napełnienia środkiem dezynfekcyjnym własnego wyboru, gotowy do użycia po nasyceniu w pełni chusteczek, 300szt. chusteczek w opakowaniu dozującym, wyrób medyczny. W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPSOBU PRZELICZENIA.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**35. Dotyczy Projektu umowy §8** - Prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 4 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 4 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego

**Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy projektu umowy.**

**36. Dotyczy Pakietu Nr 4** - Prosimy o dopuszczenie do oceny kremu do pielęgnacji rąk przeznaczonego dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia, dezynfekcji i używania rękawic ochronnych. Zawierający w składzie witaminę A i E, glicerynę, pantenol i alantoinę . Szybko się wchłania nie pozostawia tłustej powłoki.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania objętości opakowań wskazanych w SWZ.**

**37. Dotyczy Pakietu Nr 4** - Prosimy o dopuszczenie do oceny kremu do pielęgnacji rąk przeznaczonego dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia, dezynfekcji i używania rękawic ochronnych. Zawierający w składzie witaminę A i E, glicerynę, masło Shea . Szybko się wchłania nie pozostawia tłustej powłoki.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania objętości opakowań wskazanych w SWZ.**

**38. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 3** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie jednego alkoholu 85%. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia dla żądania aby preparat miał min 87g/100g alkoholu etylowego i jest to zapis wprowadzony tylko i wyłącznie w celu ograniczenia konkurencji do tylko jednego preparatu o takim składzie o handlowej nazwie Skinman Soft Protect.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**39. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 4** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie jednego alkoholu 85%. . Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia dla żądania aby preparat miał 89g/100g alkoholu etylowego i jest to zapis wprowadzony tylko i wyłącznie w celu ograniczenia konkurencji do tylko jednego preparatu o takim składzie o handlowej nazwie Skinman Soft Protect.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**



**40. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 5-6** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie etanolu o zawartości alkoholu min. 80g/100g produktu.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zgodności pozostałych wymogów z SWZ.**

**41. Dotyczy Pakietu Nr 7** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat spełniający zapisy SWZ przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie min. 2 alkohole alifatyczne / w tym etanol/ w ilości max. 63 g/100 g płynu. Bez dodatkowych substancji aktywnych i nie zawierający aldehydów, związków amoniowych itp. Bezbarwny. Wykazujący dobrą kompatybilność materiałową potwierdzoną laboratoryjnie. Spektrum działania : B-EN 13727,MRSA, F/C.albicans-EN 13624/ Tbc / M.terrae, M. avium/-EN 14348, V/ Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Adeno w czasie do 1 min, z możliwością poszerzenia o wirus Polio i pleśń Aspergillus. Opakowanie a 1l. Preparaty posiadający dualną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produktu biobójczy. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpodstawny ogranicza konkurencję do tylko jednego preparatu spełniającego powyższe zapisy o handlowej nazwie Mikrozyd AF firmy Schulke. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia do wymagania aby preparat zawierał jedynie 60g alkoholowych substancji aktywnych na 100g produktu, jest to zapis wprowadzony jedynie w celu ograniczenia konkurencji. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu preparatu po cenach nie konkurencyjnych, co w sposób bezpośredni naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**42. Dotyczy Pakietu Nr 13** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu chlorowego w tabletkach spełniającego wszystkie zapisy SWZ o gramaturze około 3g o zawartości 1,5 g. aktywnego chloru, pH roztw. ok. 8.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zgodności pozostałych wymogów z SWZ.**

**43. Dotyczy zapisów SWZ** - Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Zamawiający dopuszcza.**

**44. Dotyczy zapisów SWZ** - Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Zamawiający dopuszcza.**

**45. Dotyczy Pakietu Nr 3** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia preparatu w sprayu do manualnej konserwacji narzędzi medycznych, nie wpływającego na proces sterylizacji, który jest mieszaniną farmaceutycznej klasy oleju wazelinowego (zawartość:  $19 \leq x < 24\%$ ) oraz mieszaniną węglowodorów C4 i gazu z ropy naftowej (zawartość:  $50 \leq x < 100\%$ ), nie zawierającego freonu i silikonu, będącego wyrobem medycznym klasy I, zapobiegającego w tarciu i korozji?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**46. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 3** - Z uwagi na to, iż część produktów do dezynfekcji rąk wykorzystywana będzie w dozownikach typu Dermados, prosimy o doprecyzowanie zapisu o wyposażeniu zamawiającego w pompki do preparatu w pełnej ilości 450szt ? Prosimy o zmniejszenie ilości wymaganych pompek do op.1L do 200 szt.

**Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie ilości wymaganych pompek do op.1L do ilości 200 szt.**

**47. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 6** - Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający przy pozycji określającej wielkość opakowań preparatu jako kanistry 5 L wymaga dostarczenia do placówki koszyczków i pompek do opakowań 0,5l . Czy to pomyłka w zapisie?

**Jest to oczywista pomyłka w zapisie. Zamawiający nie wymaga dostarczenia koszyczków i pompek do opakowań 5 L i w związku z tym wykreśla przedmiotowy zapis w Pakiecie Nr 5 poz. 6.**

**48. Dotyczy Pakietu Nr 7, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający alkohol max 63 g /100 g płynu? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**49. Dotyczy Pakietu Nr 8, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych o szerokim spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i

Legionella), F, Tbc (M.Aviium i M.Terrae), V (HIV, HBV,HCV) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Poli i Adeno . Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa , nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, związków fenolowych i aldehydów. Może być stosowany w obecności pacjentów oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia zapisów SWZ i możliwością zastosowania na oddziale noworodkowym i pediatrycznym.**

**50. Dotyczy Pakietu Nr 9, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści bezaldehydowy preparat oparty na czwartorzędowych związkach i dodocylaminie do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych ( w tym inkubatorów) oraz wstępnego zwilżania narzędzi chirurgicznych i inwazyjnych instrumentów medycznych o szerokim spektrum biobójczym wobec: B EN13727 (w tym MRSA i VRE),F EN13624(Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) w czasie ekspozycji do 30 sekund, Tbc EN14348 (M.Aviium i M.Terrae) – 5 minut (warunki brudne), F EN13624(Aspergillus Niger) i S EN13704(CI, Difficile) – 15 min. Opakowanie 1000 ml ze spryskiwaczem pianowym. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny klasy IIb i produkt biobójczy.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**51. Dotyczy Pakietu Nr 13, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści Preparat chlorowy oparty o dichloroizocjanouran sodu. W tabletkach o gramaturze 3,3 h, o obojętnym pH (7,0) roztworu roboczego. Przeznaczony do dezynfekcji powierzchni zmywalnych, powierzchni podłóg i ścian oraz powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, Tbc (M. Avium i M.Terrae), F (Candida Albicans i Aspergillus Niger), V (Adeno, Polio,Noro) w czasie ekspozycji – do 15min w stężeniu 1000ppm. Posiadający potwierdzone działanie na Clostridium difficile rybotyp 027 (w warunkach brudnych) w max. stężeniu 4000ppm zgodnie z normą EN 17126. Opakowanie max. 300 tabletek.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**52. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1** - W związku z brakiem opakowań wielkości 5L wymaganego produktu prosimy o możliwość przeliczenia opakowań na pojemność 750 ml.

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ**

**53. Dotyczy Pakietu Nr 19** - Ze względu na to, że oferowane przez nas chusteczki do dezynfekcji jako produkt medyczny jest na 8 % VAT a wiaderko do chusteczek jest na 23 % VAT uprzejmie zwracamy się z prośbą o rozbięcie tego asortymentu na dwie odrębne pozycje. Zamawiający wtedy będą miała niszczą ofertę.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**54. Dotyczy Projektu umowy §8 ust. 1 pkt. a, b** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% do 0,5% ?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**55. Dotyczy Projektu umowy §8 ust. 1 pkt. c** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**56. Dotyczy Projektu umowy §9 ust. 1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.” ?

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**57. Dotyczy Pakietu Nr 5, poz. 3** - Czy doszło do omyłki pisarskiej? Czy Zamawiającemu chodziło o produkt leczniczy zamiast produkt biobójczy i spektrum działania na wirusa Polio zamiast 30 s to 60 s?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**58. Dotyczy Projektu umowy §8 ust. 1** - Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

a) za zwłokę w dostawie towaru, w wysokości **0,5%** wartości brutto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;

b) za dostarczenie towaru z wadami **0,5%** wartości brutto partii towaru dostarczonego z wadami za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia w którym dana dostawa winna być prawidłowo zrealizowana, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości;

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**59. Dotyczy pakietu nr 1:**

1) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz.1 dopuści do oceny preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych endoskopów i innych wyrobów medycznych, na bazie kwasu nadoctowego, nie wymagający aktywacji, wykazujący działanie na B,F ( C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium) V,S (B.subtilis, B.cereus, C.difficile) w czasie 10 min, zachowujący skuteczność biobójczą do 14 dni, z możliwością sprawdzania aktywności roztworu paskami testowymi, z możliwością stosowania w myjni Choyang CYW 100 (oświadczenie), posiadający wymagane testy kontrolne



potwierdzające aktywność biobójczą używanego preparatu, konfekcjonowane w opakowaniach 100 szt., kompatybilny z preparatem myjącym z poz.2, zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. IIb, konfekcjonowany w opakowaniach 5l?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 2) Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz.2 dopuści do oceny preparat w koncentracji na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza) oraz niejonowych i kationowych związków powierzchniowo czynnych, wykazujący działanie bójcze wobec: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes) - 0,5 % w 10 min., z możliwością rozszerzenia o prątki w wyższym stężeniu, o wysokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej testami, kompatybilny z preparatem z poz. 1, zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. IIb, konfekcjonowany w opakowaniach 5l?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 60. Dotyczy pakietu nr 8** -Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 poz.1 dopuści do oceny preparat w koncentracji na bazie aminy i QAV, do mycia i dezynfekcji podłóg, ścian w obszarze medycznym oraz do powierzchni mającej kontakt z żywnością, wykazujący działanie bójcze wobec: B, F (Candida Albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota), prątki(M. Terrae i M. Avium) wg EN 14348 - 0,5 % w 15 min., z możliwością rozszerzenia o Adeno, Noro w wyższym stężeniu, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych oraz w obecności pacjentów, zarejestrowany jako produkt biobójczy, wykazujący doskonałą kompatybilność materiałową, konfekcjonowany w opakowaniach 5l oraz 1l?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 61. Dotyczy pakietu nr 13** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o masie tabletki 2,75g (zamiast 2,70g) o zawartości 1,5g aktywnego chloru, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

**Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.**

- 62. Dotyczy pakietu nr 14** - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 poz.1 dopuści do oceny gotowy do użycia preparat na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP oraz anionowych i niejonowych środków powierzchniowo czynnych w formie piany, o uniwersalnym zastosowaniu, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich wodoodpornych powierzchni i przedmiotów w służbie zdrowia, z możliwością stosowania w obecności pacjentów, charakteryzujący się wysoką kompatybilnością materiałową, biodegradowalny i bezpieczny dla środowiska (produkt rozpadu to tlen i woda), o szerokiej skuteczności biobójczej w warunkach brudnych, potwierdzona badaniami wg Norm Europejskiej. Spektrum: bakterie (EN 13727), prątki (EN 14348), grzyby, w tym A.niger (EN 13624), wirusy, w tym Polio, Adeno (EN 14476). Czas ekspozycji na B,V w warunkach brudnych nie dłuższy niż 5 minut, na grzyby – 15 minut. TBC – czyste w 15 min. Zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny kl. IIa., konfekcjonowany w opakowaniach 750 ml ze spryskiwaczem oraz w opakowaniach 5l w postaci koncentratu do sporządzenia roztworu gotowego do użycia w stężeniu 3,5%, z możliwością dostarczenia automatycznych pomp dozujących?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 63. Dotyczy Pakietu nr 16** - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki na bazie etanolu, posiadające potwierdzone badaniami działanie: bakterio-; drożdżako-; grzybo- i prątkobójcze – 1 min. oraz wirusobójcze wobec: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Adeno, Rota, Noro – 30 sek.; Polio – 5 min., Papova SV 40 – 15 min., w rozmiarze 18cm x 20cm, typu flow-pack gramaturze 45g/m<sup>2</sup>, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 48szt po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 64. Dotyczy Pakietu nr 17** - 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, gramaturze 32g/m<sup>2</sup>, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 200 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

- 65. Dotyczy Pakietu nr 18** - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki sporobójcze typu Oxivir Sporicide Wipe, na bazie nadtlenu wodoru, chusteczki w rozmiarze 20x30cm i gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min., B.subtilis – 15 min, konfekcjonowane w opakowania typu tuby 80szt po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**66. Dotyczy Pakietu nr 8 pozycji nr 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Quatrodex Extra, koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian)? Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Pozytywna opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus noro – 4% w 15 minut. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Op. kanister 5 l, op. 1 l z wbudowanym dozownikiem.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**67. Dotyczy Pakietu nr 25 pozycji nr 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 25 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Viruton Extra, enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV? Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni.. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Noro 4% w 15 min. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie 1l z wbudowanym dozownikiem.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**68. Dotyczy Pakietu nr 17 pozycji nr 1** - Czy Zamawiający w pakiecie nr 17 pozycji nr 1 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu? Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2- etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut, Rota – 15 min. Posiada badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 19 x 15 cm. Opakowanie: flow – pack 50 szt.

Podwójna rejestracja – wyrób medyczny oraz produkt biobójczy, możliwość dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**69. Dotyczy Pakietu nr 4** - Czy ze względu na określony w SIWZ wymóg "Szybko się wchłania nie pozostawia tłustej powłoki " Zamawiający wymaga zaoferowania produktu nie zawierającego w składzie wosków zwierzęcych (np. lanoliny)?

**Zamawiający oczekuje aby produkt spełniał działanie wskazane w SWZ.**

**70. Dotyczy Pakietu nr 5:**

**poz.1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierający mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, pH ok. 5,0 w 20 °C .Kosmetyk

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**poz. 1 i 2:**

Czy Zamawiający ze względu na przeznaczenie - "nadający się do mycia ciała i kąpeli pod prysznicem" wymaga zaoferowania produktu z zawartością substancji (np.fenoksyetanolu), która wykazuje działanie przeciwdrobnoustrojowe i uniemożliwia rozwój i przetrwanie mikroorganizmów w czasie przechowywania produktu.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**poz. 3 i 4:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V( HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 – 30s. Produkt biobójczy, opakowanie

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**poz. 3 i 4:**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktu spełniającego wymogi wytycznych WHO w zakresie zawartości poszczególnych grup alkoholi, które określają zawartość etanolu na poziomie min.80%.

**Tak, zgodnie z wymogami WHO.**

**poz. 3 i 4:**

Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który posiada badania kliniczne w zakresie tolerancji dermatologicznej dotyczące niewywoływania dermatologicznych reakcji niepożądanych podczas stosowania.

**Zamawiający dopuszcza.**

**poz. 3 i 4:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów bez zawartości gliceryny celem wyeliminowania ryzyka negatywnego wpływu glicerolu na skuteczność bakteriobójczą preparatów do chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie alkoholu w warunkach szpitalnych – szczególnie na ich przedłużony do 3h efekt działania.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V( HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 – 30s. Produkt biobójczy,

**Zamawiający dopuszcza przy jednoczesnym zachowaniu objętości opakowań wskazanych w SWZ – 0,5L.**

**Poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V( HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 – 30s. Produkt biobójczy, Opakowanie 1 L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

**Zamawiający dopuszcza przy jednoczesnym zachowaniu objętości opakowań wskazanych w SWZ – 5L.**



## 71. Dotyczy Pakietu nr 6:

### Pyt. 1.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparat w proszku do mycia oraz dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego na bazie aktywnego tlenu. Oferowany produkt posiada następujący skład: nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji. Spektrum: B(w tym tbc), F, V(polio adeno), Spory (Bacillus subtilis, Clostridium difficile) - EN 13704. Skuteczność w stężeniu 2% - 10 minut. Stabilność roztworu 36h. Wyrób medyczny, opakowanie 1, 5 kg oraz 6 kg z odpowiednim przeliczeniem

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

### Pyt. 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, którego stabilność roztworu roboczego wynosi min. 36 godz.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**72. Dotyczy Pakietu nr 8** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt opracowany jest na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, pochodnych fenolowych, zw. Nadtlenowych oraz nie uwalnia aktywnego chloru. Preparat wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta. Skuteczność wobec B (MRSA, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa), F. (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae), V (Noro) przy wydłużeniu czasu działania. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**73. Dotyczy Pakietu nr 8** - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu z zawartością fenoksyetanolu, który ma szerokie działanie przeciwdrobnoustrojowe i uniemożliwia rozwój i przetrwanie mikroorganizmów w czasie przechowywania produktu.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**74. Dotyczy Pakietu nr 10** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt opracowany jest na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, pochodnych fenolowych, zw. Nadtlenowych oraz nie uwalnia aktywnego chloru. Preparat wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta. Skuteczność wobec B (MRSA, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa), F. (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% i czasie 15 minut z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae), V (Noro) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 5 L z dozownikiem. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy. Preparat obecnie stosowany w placówce Szpitala.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**75. Dotyczy Pakietu nr 10** - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu z zawartością fenoksyetanolu, który ma szerokie działanie przeciwdrobnoustrojowe i uniemożliwia rozwój i przetrwanie mikroorganizmów w czasie przechowywania produktu.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**76. Dotyczy Pakietu nr 13** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w tabletkach, na bazie aktywnego chloru, do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24h. 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) w 1.000ppm (1 tbl./1,5Lwody) w 15min. oraz w warunkach niskiego obciążenia S (B.subtilis) w 1.000ppm w 15min. Preparat spełnia normę EN 13704 w czasie krótszym, niż preparat wymagany oraz posiada badania na spory wg normy EN 17126 w obszarze medycznym. Opakowanie 300tabl. Produkt biobójczy.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**77. Dotyczy Pakietu nr 13** - Czy w związku z określeniem parametru - "*Rozpuszczalny w wodzie...*", Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który zawiera w swoim składzie dodatkową substancję, która powoduje, iż tabletki rozpadają się co ułatwia przygotowanie jednorodnego roztworu roboczego.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

## 78. Dotyczy Pakietu nr 16:

### Pyt.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny niskoalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych o doskonałej kompatybilności materiałowej możliwość stosowania: strefa dotykowa wokół pacjenta, stoły operacyjne oraz strefa dotykowa wokół kozetki, klawiatury, ekrany dotykowe, smartfony. Chusteczki rozm. 20 x 20 cm wykonane z włókniny typu PET o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>, nasączone są preparatem o następującym składzie: 100 g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera: 17,4g Propan-2-ol, 12,6 g Etanol (94 % w/w). Spektrum: B, F (C. ALBICANS), TBC (M. TERRAE) V(HBV,HCV,HIV, Polioma SV40, rota, Noro) w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny, opakowanie typu flow pack zawiera 100 sztuk chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

### Pyt.2

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych wymaga zaoferowania produktu, który jest wytwarzany jest według standardu GMP, zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

**Zamawiający oczekuje produktu spełniającego wymogi określone w SWZ.**

### Pyt.3

Czy Zamawiający potwierdza, iż ze względu na obszar zastosowania (*nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur, paneli.*), oferowane chusteczki mają być wykonane tylko z poliestru, co przekłada się na właściwości użytkowe - wytrzymałość i nie pozostawianie drobnych kosmyków włókniny.

**Zamawiający oczekuje produktu spełniającego wymogi określone w SWZ.**

### Pyt.4

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na przeznaczenie, preparaty do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, powinny posiadać badania kompatybilności materiałowej z niezależnych laboratoriów w celu wglądu przez Zamawiającego i uniknięcie ewentualnego uszkodzenia sprzętu medycznego, będącego w posiadaniu i podlegającego procedurze dezynfekcji.

**Zamawiający wymaga preparatów wykazujących dobrą kompatybilność materiałową potwierdzoną badaniami lub oświadczeniem producenta.**

## 79. Dotyczy Pakietu nr 17:

### Pyt.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendowane do głowic USG np.: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV - 100g roztworu, którym nasączone są chusteczki zawiera następujące substancje czynne: 0,26g alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamoni (ADBAC/BKC(C12-16)), 0,26 g chlorek didecyloamoni (DDAC), 0,26 g alkil (C12-C14) chlorku etylobenzyloamoni (AEBAC (C12-C14)). Spektrum potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans) V(HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV) ) – 1 minuta. Wyrób medyczny, chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm, opakowanie typu Box zawiera 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

### Pyt.2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wskazując przeznaczenie produktu, tzn. "Chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w tym głowic USG wrażliwego na działanie alkoholu..." wymaga zaoferowania chusteczek nasączonych mieszaniną substancji czynnych bez zawartości alkoholu/alkoholi potwierdzone w karcie charakterystyki.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

### Pyt.3

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych wymaga zaoferowania produktu, który jest wytwarzany jest według standardu GMP, zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

### Pyt.4

Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na przeznaczenie, preparat do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, powinien posiadać badania kompatybilności materiałowej z niezależnych laboratoriów w

celu wglądu przez Zamawiającego i uniknięcie ewentualnego uszkodzenia sprzętu medycznego, będącego w posiadaniu i podlegającego procedurze dezynfekcji.

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

**80. Dotyczy Pakietu nr 23** - Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki do nasączenia preparatami dezynfekcyjnymi. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni lub dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Chusteczki nisko pyłowe, pakowane w rolkę po 100 szt. chusteczek, gramatura 50 g/cm<sup>3</sup>, wymiary pojedynczej chusteczki 30x30cm, nawilżenie około 2m<sup>2</sup>. Każda rolka zawiera naklejkę umożliwiającą dokładne opisanie produktu. Wyrób medyczny

**Zgodnie z zapisami SWZ.**

Podpisał:

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.  
Prezes Zarządu  
Artur Gur

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone  
na stronie internetowej prowadzonego postępowania  
<https://platformazakupowa.pl/transakcja/967585>