



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE
SPWZOZ/ZPZ-2.III-382/18.2/2024/A.W.

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Stargard, 03.06.2024 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 18/TP/D/2024 na dostawy środków do dezynfekcji i Sterylizacji na potrzeby bieżącej działalności SPWZOZ w Stargardzie w podziale na 11 pakietów

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu z możliwością aplikacji w postaci piany do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Możliwość użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał preparatu bez zawartości alkoholu, aldehydów, oferent nie wskazał, że jest to preparat bez zawartości alkoholu, aldehydów.

O spektrum działania:

B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa, E hirae)- do 5 min., oferent nie wskazał działania na Pseudomonas aeruginosa, E. hirae,

F (C. albicans) - do 5 min., oferent nie wskazał działania na C. albicans,

V (Vaccinia) do 5 min., V (Adeno, Noro) - do 5 min., oferent nie wskazał działania Adeno.

Pytanie nr 2 - dotyczy Pakietu 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego w postaci gotowych do użycia chusteczek przeznaczonych do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała bez konieczności splukiwania i zmywania; usuwają nieprzyjemne zapachy; z możliwością podrzewania/chłodzenia na bazie poliheksanidyny; skuteczne na bakterie (w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 11 30 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 000000017670

BDO:000108337



baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans); konfekcjonowane w opakowaniach po 10 chusteczek (rozmiar chusteczki 200mm x 300mm); wyrób medyczny klasy III. Proponowany produkt był stosowany u Państwa w placówce i zdobył szerokie uznanie Państwa Personelu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3 - dotyczy Pakietu 7

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego na bazie 4% chlorheksydyny z dodatkiem alkoholu izopropylowego –spełniającego pozostałe zapisy SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymagał preparat na bazie 3 - 4 % chlorheksydyny z dodatkiem alkoholu etylowego, oferent proponuje preparat z dodatkiem alkoholu izopropylowego.

Pytanie nr 4 – dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 4:

4. W razie odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyny leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 10% (słownie: dziesięciu procenta) wartości niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 3 ust. 4 niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5 – dotyczy Pakietu 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano- 1,3–diamina . Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają 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. 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 15 minut i stężeniu 0,5%, grzyby (*A. brasiliensis*) 1,5% w 60 min. Opakowanie 5 l. Zrejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy Pakietu nr 5. Pakiet nr 5 dotyczy środków do zamglawiania.

Pytanie nr 6 – dotyczy Pakietu 10

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10, pozycji 3 chusteczki stosowane aktualnie w placówce Velox Wipes do dezynfekcji małych powierzchni na bazie alkoholu, nie zawierające aldehydów gotowe do użycia. Opakowanie zawiera wkład bez pojemnika. Spektrum działania: B (*S. aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *E. hirae*) do 1 min., F (*Candida albicans*) do 1 min., V (*Vaccinia*) do 1 min., V (*Rota*, *Adeno*) do 1 min., Tbc (*M. terrae*) do 1 min. Wraz z badaniami potwierdzającymi skuteczność biobójczą. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał chusteczek o spektrum działania:

V (*Rota*, *Noro*, *Adeno*) do 1 min., oferent nie wskazał działania na *Noro*.

Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu 10

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 10, pozycji 4 chusteczki stosowane aktualnie w placówce Velox Wipes do dezynfekcji małych powierzchni na bazie alkoholu, nie zawierające aldehydów gotowe do użycia. Opakowanie zawiera wkład z pojemnikiem. Spektrum działania: B (*S. aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *E. hirae*) do 1 min., F (*Candida albicans*) do 1 min., V (*Vaccinia*) do 1 min., V (*Rota*, *Adeno*) do 1 min., Tbc (*M. terrae*) do 1 min. Badania potwierdzające skuteczność biobójczą preparatu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał chusteczek o spektrum działania V (*Rota*, *Noro*, *Adeno*) do 1 min., oferent nie wskazał działania na *Noro*.

Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania nasączonych jednorazowych rękawiczek myjących bez użycia wody, do dekontaminacji skóry poprzez czyszczenie fizyczne; bez zawartości w swoim składzie oktenidyny; z możliwością podgrzewania w mikrofalówce lub chłodzenia; 10 sztuk w opakowaniu, wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu 10 poz. 1, 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek do dezynfekcji powierzchni, bezalkoholowe. Opakowania tuba. Spektrum bójcze obejmujące: B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae) do 1 min., F (Candida albicans) do 1 min., V (Vaccinia) do 1 min., Tbc (M. terrae) do 15 min. Badania potwierdzające skuteczność biobójczą preparatu. Pakowane po 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu 10 poz. 3, 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek do dezynfekcji małych powierzchni na bazie alkoholu, nie zawierające aldehydów gotowe do użycia. Opakowania tuba. Spektrum działania: B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae) do 1 min., F (Candida albicans) do 1 min., V (Vaccinia) do 1 min., V (Rota, Noro, Adeno) do 1 min., Tbc (M. terrae) do 5 min. Badania potwierdzające skuteczność biobójczą preparatu. Pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu 8, poz 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno).

Preparat zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowanie 250 ml z atomizerem. Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymagał preparatu zawierającego dwa alkohole (etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenuku wodoru, a oferent zaproponowała preparat na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenuk wodoru,

Spektrum działania:

B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae) - 15 s, oferent nie wskazał działania na Pseudomonas

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 000000017670

BDO:000108337



aeruginosa. E. hirae,

V (Vacina)- 15 s, Rotavirus - 60s; Poliowirus - 5 min., oferent nie wskazał działania na Vacina, Poliowirus,

nie podał czasu działania preparatu.

Pytanie nr 12 – dotyczy Pakietu 8, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego, barwionego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydyny, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno).

Preparat zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowanie 250 ml z atomizerem. Produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymagał preparatu zawierającego dwa alkohole (etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenu wodoru, a oferent zaproponowała preparat na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego dodatkowo nadtlenek wodoru.

Spektrum działania:

B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae) - 15 s, oferent nie wskazał działania na Pseudomonas aeruginosa. E. hirae,

V (Vacina)- 15 s, Rotavirus - 60s; Poliowirus - 5 min., oferent nie wskazał działania na Vacina, Poliowirus,

nie podał czasu działania preparatu.

Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu 2

Czy w związku ze zmianą wielkości opakowania, czy Zamawiający dopuści rękawiczki Octenisan wash mitts pakowane po 8szt? Prosimy o informację ile opakowań należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości. Należy wycenić 1250 op.



Pytanie nr 14 – dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiający dopuści preparat Gigazyme xtra - trójenzymatyczny preparat działający bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV i wirusa vaccinia w czasie do 15 min i stężeniu 0,5% oparty na bazie chlorku didecyłodimetyloamonowego oraz chlorowodoru poli(heksametylenobiguanidu) spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał preparatu płynnego trójenzymatyczny (proteazy, lipazy, amylazy), oferent nie wskazał jakie to enzymy,

Zamawiający wymagał preparatu o zakresie działania:

B (*S. aureus*, *P. aeruginosa*, *E. hirae*), oferent nie wskazał działania na bakterie *S. aureus*, *P. aeruginosa*, *E. hirae*,

F (*C. albicans*, *A. brasiliensis*/ *A. niger*), oferent nie wskazał działania na grzyby *C. albicans*, *A. brasiliensis*/ *A. niger*.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu 7

Czy Zamawiający dopuści preparat Prosavon Scrub + zawierający 0,9 g kwas d-glukonowy, związek z N,N"- bis(4-chlorofenylo)-3,12-diimino-2,4,11,13-tetraazatetradekanodiamidyną (2:1) (CHDG), 0,9 g chlorek didecyłodimetyloamonu (DDAC), przeznaczony do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, o delikatnej formule pielęgnacyjnej (oliwa z oliwek i gliceryna), bez barwników i substancji zapachowych, nie wymagający spłukiwania. Wykazuje działanie bakteriobójcze (włączając szczepy *Salmonella*, *Listeria*, *MRSA*, *ESBL*), drożdżakobójcze (*C. albicans*) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał wodnego preparatu na bazie 3 - 4 % chlorheksydyny z dodatkiem alkoholu etylowego, przeznaczony do mycia i dezynfekcji rąk przed operacją oraz skóry pacjenta, oferent zaproponował preparat nie spełniający opisu OPZ. Zaproponowany produkt jest preparatem biobójczy, a wymagamy karty charakterystyki produktu leczniczego.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści preparat Mikrozyd Sensitive Liquid – środek bezalkoholowy gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych



tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Działający bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, wirusa polyoma SV40 do 1 min oraz norow i wobec prątków gruźlicy do 15 min w opakowaniach 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia w płynie z możliwością aplikacji w postaci piany, oferent nie doprecyzował możliwości aplikacji w postaci piany,

Spektrum działania:

B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa, E hirae)- do 5 min., oferent nie wskazał działania S. aureus, Pseudomonas aeruginosa, E hirae,

F (C. albicans) - do 5 min., oferent nie wskazał działania C. albicans

V (Adeno, Noro) - do 5 min., oferent nie wskazał działania Adeno

Tbc (M. avium, M. terrae)- do 5 min., oferent nie wskazał działania M. avium, M. Terre, a czas wskazany to 15 min.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia ściereczek do każdego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia do każdego opakowania 20 szt. ściereczek jednorazowych.

Pytanie nr 18- dotyczy Pakietu 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mikrozid Sensitive Wipes - bezalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholu. Bezpieczne dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Działające bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, wirusa polyoma SV40 do 1 min oraz norow i wobec prątków gruźlicy do 15 min w opakowaniach tuba 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał chusteczek o spektrum działania:

B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae) do 1 min., oferent nie wskazał działania S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae,



F (*Candida albicans*) do 1 min., oferent nie wskazał działania *Candida albicans*,

Tbc (*M. terrae*) do 15 min., oferent nie wskazał działania *M. terre*,

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mikrozyd Sensitive Wipes - bezalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Bezpieczne dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond ultradźwiękowych), leżanek przeznaczonych do badania pacjentów, stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Działające bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, wirusa polyoma SV40 do 1 min oraz norow i wobec prątków gruźlicy do 15 min w opakowaniach wkład 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał chusteczek o spektrum działania:

B (*S. aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*. *E. hirae*) do 1 min., oferent nie wskazał działania *S. aureus*,
Pseudomonas aeruginosa. *E. hirae*,

F (*Candida albicans*) do 1 min., oferent nie wskazał działania *Candida albicans*,

Tbc (*M. terrae*) do 15 min., oferent nie wskazał działania *M. terrae*,

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mikrozyd AF Wipes – alkoholowe do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni - w tym - powierzchni wyrobów medycznych działające bakteriobójczo (łącznie z MRSA), prątkobójczo, drożdżakobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, HSV, wirusa vaccinia, rotawirusa, adenowirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40 w opakowaniach tuba 150szt z przeliczeniem ilości. W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał chusteczek o spektrum działania:

B (*S. aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*. *E. hirae*) do 1 min., oferent nie wskazał działania
Pseudomonas aeruginosa. *E. hirae*,

F (*Candida albicans*) do 1 min., oferent nie wskazał działania *Candida albicans*,

Tbc (*M. terrae*) do 15 min., oferent nie wskazał działania *M. terre*.



Pytanie nr 21 – dotyczy Pakietu 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mikrozyd AF Wipes – alkoholowe do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni - w tym - powierzchni wyrobów medycznych działające bakteriobójczo (łącznie z MRSA), prątkobójczo, drożdżakobójczo, grzybobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, HSV, wirusa vaccinia, rotawirusa, adenowirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40 w opakowaniach wkład 150szt z przeliczeniem ilości. W przypadku zgody prosimy o informację ile opakowań należy wycenić.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymagał chusteczek o spektrum działania:

B (S. aureus, Pseudomonas aeruginosa. E. hirae) do 1 min., oferent nie wskazał działania

Pseudomonas aeruginosa. E. hirae,

F (Candida albicans) do 1 min., oferent nie wskazał działania Candida albicans,

Tbc (M. terrae) do 15 min., oferent nie wskazał działania M. terrae,

Pytanie nr 22 – dotyczy Pakietu 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opakowania 20ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 1

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 5 pozycja 1 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 5 pozycja 1 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze: 5 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 5 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.



Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu (brak wskazania do użycia o działaniu sporobójczym).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę OPZ. Zamawiający w OPZ nie wskazuje sposobu użytkowania preparatu.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, bezzapachowy, gotowy do użycia, o działaniu bakteriobójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym, biodegradowalny w 99,9%, brak śladów osadu po użyciu, brak korozji, nie posiada formaldehydu, amoniaku i chloru, opakowanie 1 litrowe. Kompatybilny z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia. Produkt biobójczy.

Pytanie nr 24 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 2

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 5 pozycja 2 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 5 pozycja 2 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy’Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy’Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze: 5 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 5 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu (brak wskazania do użycia o działaniu sporobójczym).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę OPZ. Zamawiający w OPZ nie wskazuje sposobu użytkowania preparatu.



Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, bezzapachowy, gotowy do użycia, o działaniu bakteriobójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym, biodegradowalny w 99,9%, brak śladów osadu po użyciu, brak korozji, nie posiada formaldehydu, amoniaku i chloru, opakowanie 1 litrowe. Kompatybilny z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia. Produkt biobójczy.

Pytanie nr 25 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 3

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 5 pozycja 3 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 5 pozycja 3 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze : 3 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę OPZ. Zamawiający w OPZ nie wskazuje sposobu użytkowania preparatu.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 12% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, gotowy do użycia, o działaniu bakteriobójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym, biodegradowalny w 99,9%, brak śladów osadu po użyciu, brak korozji, nie posiada formaldehydu, amoniaku i chloru, opakowanie 1 litrowe. Kompatybilny z urządzeniem NOCOSPRAY



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

- wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia. Produkt biobójczy.

Pytanie nr 26 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 4

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 5 pozycja 3 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 5 pozycja 3 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze : 3 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę OPZ. Zamawiający w OPZ nie wskazuje sposobu użytkowania preparatu.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 12% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, gotowy do użycia, o działaniu bakteriobójczym, wirusobójczym, grzybobójczym, sporobójczym, biodegradowalny w 99,9%, brak śladów osadu po użyciu, brak korozji, nie posiada formaldehydu, amoniaku i chloru, opakowanie 20 litrowe. Kompatybilny z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia. Produkt biobójczy.

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 00000017670

BDO:000108337



Pytanie nr 27 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 1

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaoferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga środka kompatybilnego z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia, natomiast oferent proponuje środek, którego kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, a nie producenta urządzenia co jest nie zgodne z OPZ.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, natomiast oferent proponuje środek oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%) co jest nie zgodne z OPZ.



Pytanie nr 28 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 2

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaoferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamiawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxyczości.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 20 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga środka kompatybilnego z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia, natomiast oferent proponuje środek, którego kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, a nie producenta urządzenia co jest nie zgodne z OPZ.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, natomiast oferent proponuje środek oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%) co jest nie zgodne z OPZ.



Pytanie nr 29 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 3

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga środka kompatybilnego z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia, natomiast oferent proponuje środek, którego kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, a nie producenta urządzenia co jest nie zgodne z OPZ.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, natomiast oferent proponuje środek oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%) co jest nie zgodne z OPZ.



SAMODZIELNY PUBLICZNY
WIELOSPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W STARGARDZIE

Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 30 – dotyczy Pakietu 5 pozycja 4

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaoferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamiawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 20 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga środka kompatybilnego z urządzeniem NOCOSPRAY - wymagane potwierdzenie kompatybilności wystawione przez producenta urządzenia, natomiast oferent proponuje środek, którego kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, a nie producenta urządzenia co jest nie zgodne z OPZ.

Zamawiający wymaga środka dezynfekcyjnego opartego na 6% roztworze nadtlenu wodoru i kationach srebra, natomiast oferent proponuje środek oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%) co jest nie zgodne z OPZ.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005
www.zozstargard.pl

Z-ca Dyrektora
ds. Medycznych
i Organizacji i Prawnych
SPWZCZ w Stargardzie
Rafał Tomasz Dziubek

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 000000017670
BDO:000108337