



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



Lębork, 19.07.2021 r.

ZP.261.32.1.2021

Identyfikator postępowania:

ocds-148610-989c3678-dd6d-11eb-b885-f28f91688073

dotyczy: postępowaniu prowadzonego w trybie podstawowym o wartości zamówienia nie przekraczającej progów unijnych na zakup i dostawy środków antyseptycznych i dezynfekcyjnych oraz produktów do pielęgnacji skóry.

Znak sprawy ZP-TP/28/21

Działając w oparciu o art. 284 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. Dotyczy Pakietu 14, poz. 1. Czy zamawiający dopuści złożenie w tej pozycji oferty na lek Betadine o stężeniu 10% według CHPL i Ulotki jak w załączeniu.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2. Dotyczy Pakietu 14, poz. 1. Czy jeśli odpowiedź na powyższe będzie pozytywna Zamawiający w celu uzyskania korzystnej cenowo oferty wydzieli z pakietu 14 pozycję 1?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Dotyczy Zadania nr 3. Zwracamy się o możliwość złożenia oferty - Detergent enzymatyczny do wstępnego mycia sprzętu endoskopowego, stężenie 0,5% w opakowaniu 1l lub 5L.

ODP. Zamawiający dopuszcza Detergent enzymatyczny do wstępnego mycia sprzętu endoskopowego, stężenie 0,5% w opakowaniu 1 L przy spełnieniu wszystkich zapisów SWZ.

4. Dotyczy Zadania nr 4. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia czy w formie koncentratu.

ODP. Zamawiający oczekuje preparatu w formie koncentratu.

5. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 1. Zwracamy się o możliwość zaproponowania preparatu spełniającego zapisy SWZ o spektrum B, F (min. Candida albicans), (M. Terrare, M. Avium), V (BVDV, Rota, Vaccina) 0,5% w 15 min.

ODP. Zgodnie z SWZ.

6. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 1

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z 100% poliestru o wymiarach min. 20 x 30 cm. w opakowaniu 99 szt.+ wielorazowe wiaderka do chusteczek w ilości 50 szt.

ODP. Zgodnie z SWZ.

7. Dotyczy Zadania nr 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu bez kwasu adypinowego.

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza do oceny preparat bez kwasu adypinowego przy spełnieniu pozostałych zapisów SWZ.

8. Dotyczy Zadania nr 11 poz.1

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Sporobójcza, gotowa do użycia pianka do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych (w tym sond USG) na bazie nadtlenu wodoru (max. 1,5%). Brak czynnych pozostałości na powierzchni po dezynfekcji. Spełniająca wymogi normy EN16615 i EN14476. Spektrum działania: B, F (grzybobójcze), V (Polio, Adeno, Noro (mysi)), Tbc, S (Cl. Difficile) w czasie do 5 min.; Cl. Difficile R027 – 15 min. Opakowanie: butelka ze spryskiwaczem 0,75l

ODP. Zgodnie z SWZ.

9. Dotyczy Zadania nr 15

Zwracamy się o możliwość zaproponowania – Antyseptyczny barwiony środek do mycia i dezynfekcji skóry rąk przed operacjami oraz mycia całego ciała pacjenta przygotowanego do operacji lub zabiegu chirurgicznego, zawierający w swoim składzie alkohol etylowy, tlenek dialkiloaminowy oraz diglukonian chlorheksydyny (4%). Produkt leczniczy. Spektrum B (MRSA), F, V (HBV, HIV – 1 min.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

10. Dotyczy Zadania nr 18

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Preparat 2% roztwór chlorheksydyny w 73,6% alkoholu etylowego – butelka 250ml ze spryskiwaczem. Spektrum B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV) – 30 sek

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

11. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 1

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Gotowy do użycia płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bazie propan-2-olu (min. 75g/100g); preparat zawierający substancje pielęgnujące skórę rąk bez zawartości barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAV, etanolu; spektrum działania: B, F (min. C. albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Adeno). Higieniczna dezynfekcja rąk - 30 sekund jednorazowa aplikacja chirurgiczna dezynfekcja rąk - 1,5 min.

ODP. Zamawiający dopuszcza Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Gotowy do użycia płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bazie propan-2-olu (min. 75g/100g); preparat zawierający substancje pielęgnujące skórę rąk bez zawartości barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAV, etanolu; spektrum działania: B, F (min. C. albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Noro, Adeno). Higieniczna dezynfekcja rąk - 30 sekund jednorazowa aplikacja chirurgiczna dezynfekcja rąk - 1,5 min. przy spełnieniu pozostałych zapisów zgodnie z SWZ.

12. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 2

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Preparat w postaci emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, o neutralnym pH - 5,5. Bez zawartości dodatków silikonowych. Testowany dermatologicznie.

ODP. Zgodnie z SWZ.

13. Dotyczy Zadania nr 21 poz. 1 i 2

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Mydło w formie piany w jednorazowym opakowaniu dozującym ze specjalnym zaworem dozującym, zapewniającym czystość mikrobiologiczną do końca zużycia. W przeliczeniu na opakowanie 750ml + 100 dozowników.

ODP. Zgodnie z SWZ.

14. Dotyczy Zadania nr 23 poz. 1

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Preparat do dezynfekcji rąk w systemie Nexa. Na bazie etanolu (min.75%), postać wodno-alkoholowego żelu, bez barwników i substancji zapachowych, zawiera aloes, pentanol i glicerynę. Spektrum działania potwierdzone badaniami dla obszaru medycznego spektrum: bakterio-;drożdżako-grzybo-pratkobójcze – 15 sekund, wirusobójcze (Polio, Adeno,) -120 sek., wirusy: BVDV (HCV), Vaccinia, Noro, Rota, HIV, HBV - 30sek.

ODP. Zgodnie z SWZ.

15. Dotyczy Zadania nr 23 poz. 2

Zwracamy się o możliwość zaproponowania – Dozownik łokciowy w systemie Nexa

ODP. Zgodnie z SWZ.

16. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 2

Zwracamy się o możliwość zaproponowania - Preparat do dezynfekcji endoskopów, mieszanina na bazie nadtlenu wodoru, kwasu nadoctowego. Spektrum B, F, Tbc, V, S do 5 min. Stabilność roztworu do 14 dni. Paski po 50 szt.

ODP. Zamawiający dopuszcza Preparat do dezynfekcji endoskopów, mieszanina na bazie nadtlenu wodoru, kwasu nadoctowego. Spektrum B, F, Tbc, V, S do 5 min. Stabilność roztworu do 14 dni. Paski po 50 szt. jeżeli spełnia pozostałe zapisy SWZ.

17. Dotyczy Zadania nr 5

Zgodnie z art. 5 Ustawy o produktach biobójczych z 9.X.2015 r., pełnoprawne są produkty biobójcze, na które zostało wydane pozwolenie albo zezwolenie na handel równoległy albo pozwolenie na obrót. Produkty Biobójcze posiadające jedno z tych pozwoleń/ zezwoleń są pełnoprawnymi produktami biobójczymi i nie mogą być dyskryminowane ze względu na okres na jaki pozwolenie zostało wydane, szczególnie, że data pozwolenia jest datą umowną, szacowaną i zależy od daty zatwierdzenia substancji czynnej zawartej w produkcie biobójczym poddanej ocenie na mocy rozporządzenia Komisji (WE) nr 1451/2007 (1), ale które nie zostały jeszcze zatwierdzone dla tej grupy produktowej. Zatwierdzenie takie może nastąpić w każdym momencie przez co pozwolenie dotychczasowe traci ważność. Dlatego żądanie wymogu, aby pozwolenie było ważne do 2024 stoi w sprzeczności z Ustawą o produktach biobójczych, która jest aktem nadrzędnym w stosunku do rozporządzenia. W ten sposób eliminuje inne produkty biobójcze, które posiadają pełnoprawne pozwolenia na obrót i udostępnianie na rynku. Zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu z dnia 7 sierpnia 2020 r. w sprawie wydawania pozwoleń na udostępnianie na rynku i stosowanie produktów biobójczych, wydanych w trybie art. 55 ust. 1 rozporządzenia nr 528/2012, produkty takie mogą pozostawać na rynku do daty upływu terminu ważności produktu biobójczego, określonej na jego etykiecie. Zatem produkt biobójczy posiadający okres przydatności dwa lata spełniają wymóg przewidzianego terminu realizacji umowy przetargu na okres 12 lub 24 miesiące. Zamawiający poprzez wymaganie pozwolenia na okres dłuższy, niż termin realizacji umowy przetargu do minimum 2024 r., tym samym eliminując innych Wykonawców oferujących pełnoprawne pozwolenie na udostępnianie na rynku produktu biobójczego nie realizuje art. 16: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób: pkt 1. zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” Ustawy o zamówieniach publicznych. Czy zatem Zamawiający dopuszcza produkty biobójcze posiadające pełnoprawne pozwolenie wydane przez Prezesa Urzędu Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, które spełniają wymóg pełnoprawnego udostępnienia na rynku w czasie na jaki został przewidziany okres realizacji umowy przetargu/zamówienia, którego pytanie dotyczy?

ODP. Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy Zadania nr 5

W myśl ustawy o zamówieniach publicznych art. 99.1 pkt 4: "Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów." Żądanie dokumentu od innych oferentów niż producent/dystrybutor urządzenia Nocospary potwierdzającego kompatybilność oferowanego przez nich środka do dezynfekcji, pomimo iż środek innego oferenta jest produktem jednorodnym w rozumieniu przepisów o produktach biobójczych oraz przepisów prawa farmaceutycznego o zamiennikach, a zawierającego te same substancje czynne w rodzaju i ilości,

co oferowany środek do dezynfekcji przez producenta/Dystrybutora urządzenia Nocospray. Tym samym nie stanowi żadnego zagrożenia dla osiągnięcia celu dezynfekcji oraz dla samego urządzenia Nocospray, którego zasada działania jest powszechnie znana i stosowana w innych tego typu urządzeniach opartych na środkach do dezynfekcji zawierających powszechnie znana substancje czynna Nadtlenek Wodoru. Jednocześnie art. 99.1 pkt 5 stanowi: " ...Jeżeli zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”. Pytanie brzmi: Czy zatem Zamawiający dopuszcza środki do dezynfekcji równoważne, których producenci/dystrybutorzy potwierdzają kompatybilność z urządzeniem do zamagławiania Nocospray lub równoważnym, bez konieczności uzyskania dokumentu potwierdzającego kompatybilność takiego samego środka do dezynfekcji pod kątem rodzaju i zawartości substancji czynnej od producenta/ dystrybutora urządzenia Nocosprawy, wypełniając w ten sposób przepisy Ustawy o Zamówieniach Publicznych m.in cytowane w tym tekście i działając na rzecz uczciwej konkurencji, która nie wyklucza innych oferentów i oferują środki do dezynfekcji równoważne?

ODP. Zgodnie z SWZ.

19. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 6 poz. 2 i dopuści: Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, celulozy i wiskozy o wymiarach 30x34cm, 100szt. w rolce, chusteczki zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, bez okresu ograniczającego stabilność po zalaniu, gramatura chusteczek 70g/m², każda rolka chusteczek w jednorazowym wiadrze zabezpieczonym plombą, do którego wlewany jest roztwór roboczy preparatu.

lub

Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, celulozy i wiskozy o wymiarach 18x25cm, 300szt. w rolce, chusteczki zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, bez okresu ograniczającego stabilność po zalaniu, gramatura chusteczek 70g/m², każda rolka chusteczek w jednorazowym wiadrze zabezpieczonym plombą, do którego wlewany jest roztwór roboczy preparatu.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA, PONIEWAŻ ZAMAWIAJĄCY CHCE OD 100szt. DO 150szt. w op. i 200op. czyli od 20000szt. chusteczek do 30000szt. chusteczek a to jest różnica aż 10000szt. chusteczek i to ma wpływ na cenę, nie wiemy więc do czego się odnieść przeliczając.

ODP. Zgodnie z SWZ.

20. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego kłaczek materiału. Po zalaniu środkiem dezynfekującym z pozycji 7 lub 8 przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszelkich powierzchni również mających kontakt z

żywnością. Chusteczki o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze ok. 50g/m². Do chust dołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wiaderka?

ODP. Nie, zgodnie z SWZ.

21. Dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia nasączone alkoholem (etanołem) chusteczki do szybkiej dezynfekcji wszelikiego rodzaju powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych. Działanie wobec B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (w tym HIV, HBV, HCV, COVID-19), Rota i MNV, Adeno - w czasie do 3 minut. Chusteczki wykonane z gładkiej włókniny syntetycznej, o gramaturze ok 50 g/m². Opakowanie typu flowpack z plastikowym klipsem zamykającym?

ODP. Zgodnie z SWZ.

22. Dotyczy Zadana nr 12

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek do dezynfekcji rąk metodą wcierania na bazie etanolu. Posiadający substancje nawilżające skórę. Aktywny wobec B, Tbc, F (C. albicans), V (HBV, HIV, HCV, Rota, COVID-19, Noro, Vaccinia, Adeno). Higieniczna dezynfekcja rąk - 30 sek. Opakowanie 1L?

ODP. Zgodnie z SWZ.

23. Dotyczy Zadania nr 27

Czy Zamawiający dopuści suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego kłaczek materiału. Po zalaniu środkiem dezynfekującym z pozycji 7 lub 8 przeznaczone do mycia i dezynfekcji wszelkich powierzchni również mających kontakt z żywnością. Chusteczki o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze ok. 50g/m². Do chust dołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wiaderka?

ODP. Zgodnie z SWZ.

24. Dotyczy Zadania nr 17. Czy zamawiający dopuści pianką z przeznaczeniem jakiego oczekuje w opisie : tj.delikatnie i skutecznie nawilża i natłuszcza, koi i pielęgnuje skórę. Neutralizuje nieprzyjemne zapachy, w tym zapach moczu. Ma przyjazne dla skóry pH 5 – stabilizuje kwaśny płaszcz ochronny skóry. Pianka posiada składniki aktywne : BIODOKOMPLEKS LNIANY, PANTENOL, OLEJ Z OLIWEK, KWAS MLEKOWY, SINODOR®

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

25. SWZ pkt. II ppkt. 9 : “-w przypadku produktów kosmetycznych: dokumentów potwierdzających wprowadzenie do obrotu i udostępniania na terytorium RP każdego oferowanego produktu kosmetycznego, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) Nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. o produktach kosmetycznych oraz ustawą z dnia 4 października 2018 r. o produktach kosmetycznych (tj. Dz.U. z 2018 r., poz. 2227) oraz ulotki informacyjnej;” Czy Zamawiający uzna złożenie dokumentu potwierdzający notyfikację CPNP?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

26. Dotyczy Zadania nr 21 poz. 1. Zamawiający, oczekuje mydła w formie piany w systemie zamkniętym w ilości 2500 dóz z wkładu o pojemności 1000 ml do posiadanych przez szpital dozowników Tork w systemie S4, w postaci bezzapachowego preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, nie zawierającego barwników, natomiast wkład musi być jednorazowy, uniemożliwiający uzupełnianie przez personel?

ODP. Zamawiający dopuszcza.

27. Dotyczy Zadania nr 21 poz. 2. Zamawiający, oczekuje dozownika manualnego, który ma być przystosowany do wkładów o pojemności 1000 ml oraz powinien być w pełni kompatybilnym z zaproponowanym wkładem mydła o pojemności 1000 ml z Pozycji 1, tegoż samego zadania? Czy dozownik ma umożliwiać bezproblemowe funkcjonowanie z wkładem z Pozycji 1, przy jednoczesnym zachowaniu wszystkich innych cech funkcjonalnych i jakościowych?

ODP. Zgodnie z SWZ.

28. Dotyczy Zadania nr 21 poz. 1 i poz. 2. Zamawiający precyzuje w SWZ, iż produkty z Zadania 21 dla Pozycji 1 i Pozycji 2 powinny pochodzić od jednego producenta. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia producenta dozownika z Pozycji 2, o kompatybilność z oferowanym wkładem do Pozycji 1?

ODP. Zgodnie z SWZ.

29. Dotyczy Zadania nr 21 poz. 1 i poz. 2. Zamawiający precyzuje w SWZ, iż produkty z Zdania 21 dla Pozycji 1 i Pozycji 2 powinny pochodzić od jednego producenta. Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga złożenia stosownego oświadczenia producenta dozownika z Pozycji 2, również o jego pełnej kompatybilności z posiadаныmi na magazynie wkładami mydła z systemem Tork S4?

ODP. Zgodnie z SWZ.

30. Dotyczy Zadania nr 5. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

ODP. Zgodnie z SWZ.

31. Dotyczy zadania nr 5. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie (fumigację)?

ODP. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

32. Dotyczy Zadania nr 5. Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaofertowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

ODP. Tak, Zamawiający wymaga.

33. Dotyczy zadania nr 1. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie amin i QAV, który wykazuje wymagane spektrum w 15 czasie ekspozycji w stężeniu 0,75% wraz z przeliczeniem ilości.

ODP. Zgodnie z SWZ.

34. Dotyczy zadania nr 3. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu konfekcjonowanego w 3L opakowania z przeliczeniem ilości.

ODP. Zgodnie z SWZ.

35. Dotyczy zadania nr 6 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych zawierający w składzie synergistyczną kombinację QAC, pochodnych alkiloamin, alkoholu alifatycznego oraz związków powierzchniowo czynnych, nie zawiera aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, fenolu oraz pochodnych biguanidynowych. Nie wymaga spłukiwania, wyrób medyczny. Posiadającego szerokie spektrum mikrobójcze wobec B, F (min. Candida albicans), (warunki brudne)Tbc (M. Terrare, M. Avium), V (BVDV, Rota, Vaccina) 0,5% w 15min.

ODP. Zgodnie z SWZ.

36. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 2. Prosimy o dopuszczenie do oceny chust spełniających zapisy SIWZ o wymiarach 16x35.

ODP. Zgodnie z SWZ.

37. Dotyczy Zadania nr 9 poz. 1. Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ konfekcjonowanych w 5L, 1L i 250ml opakowaniach. Z przeliczeniem ilości.

ODP. Zamawiający dopuszcza do oceny preparat spełniającego wszystkie zapisy SIWZ konfekcjonowanych w 5L, 1L i 250ml opakowaniach. Z przeliczeniem ilości przy spełnianiu wszystkich zapisów SWZ.

38. Dotyczy Zadania nr 1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), na bazie trzech różnych związków chemicznych (QAV i aminy), bez aldehydów, fenoli, chloru oraz substancji utleniających do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych posiadających badania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B, F, V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w

swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a'5L?

ODP. Zgodnie z SWZ.

39. Dotyczy Zadania nr 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniu a'1L?

ODP. Tak, Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniu a'1L jeżeli spełnia pozostałe wymagania SWZ.

40. Dotyczy zadania nr 3

Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia manualnego i maszynowego narzędzi instrumentów medycznych i endoskopów przed sterylizacją, posiadający kompleks czteroenzymatyczny, szybko i skutecznie usuwający zanieczyszczenia organiczne, w stężeniu roboczym od 0,5%, i od 1 minuty wykazujący potwierdzone badaniami działanie bakteriostatyczne w opakowaniu a'2L z przeliczeniem ilości opakowań?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

41. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: B (EN 13727, EN 16615), Tbc (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624) V (Polio, Adeno, Noro wg EN 14476), B. subtilis (EN 13704) do 1 minuty w opakowaniu a 750 ml ze spryskiwaczem?

ODP. Zgodnie z SWZ.

42. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 2

Uprzejmie proszę o dopuszczenie chusteczek w rozmiarze 30x30cm a'50 sztuk z przeliczeniem ilości op.

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza chusteczki w rozmiarze 30x30 a'50 sztuk z przeliczeniem ilości op.

43. Dotyczy Zadania nr 21

Czy Zamawiający do Zadania 21 wymaga od Wykonawców, dołączenia oświadczenia producenta dozowników, posiadanych przez Zamawiającego na obiekcie, o kompatybilności z oferowanymi wkładami z pozycji 1?

ODP. Nie, zgodnie z SWZ.

44. Dotyczy Zadanie nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotową do użycia, enzymatyczną piankę przeznaczoną do wstępnej dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Oferowany produkt zapobiega utrwalaniu

zanieczyszczeń organicznych na narzędziach, posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Oferowany produkt zapewnia doskonały efekt mycia dzięki synergistycznemu działaniu kompleksu enzymów oraz surfaktantów. Preparat dzięki efektywnemu połączeniu trzech enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz związków powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa zanieczyszczenia z narzędzi. Wysoce aktywna piana ułatwia proces maszynowego mycia czyniąc go jeszcze bardziej efektywnym. Skład: kokamidopropyl betainę, węglan didecyldimetyloamonu, środki powierzchniowo czynne, enzymy, substancje antykorozyjne. Wyrób medyczny, opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem.

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza.

45. Dotyczy Zadanie nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat Desam Prim, do mycia i dezynfekcji powierzchni i przedmiotów stosowany również w przemyśle spożywczym. Produkt na bazie podchlorynu sodu, posiadający szerokie spektrum działania i krótki czas. Skład: Substancje czynne: podchloryn sodu 47g/kg (4,7%) (aktywny chlor 45g/kg). Spektrum: B- EN13727, F - EN13624, Tbc - 14348, V(polio adeno, noro) –EN 14476 –. Produkt biobójczy, opakowanie 5L.

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza do oceny płynny koncentrat Desam Prim, do mycia i dezynfekcji powierzchni i przedmiotów stosowany również w przemyśle spożywczym. Produkt na bazie podchlorynu sodu, posiadający szerokie spektrum działania i krótki czas. Skład: Substancje czynne: podchloryn sodu 47g/kg (4,7%) (aktywny chlor 45g/kg). Spektrum: B- EN13727, F - EN13624, Tbc - 14348, V(polio adeno, noro) –EN 14476 –. Produkt biobójczy, opakowanie 5L.

46. Dotyczy Zadania 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Octenisan wash lotion, preparat do mycia i dekontaminacji ciała i włosów pacjentów skolonizowanych oraz przed zabiegami operacyjnymi. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez mydła, triclosanu, alkoholu i poliheksanidyny. Okres trwałości preparatu po otwarciu min. 3 miesiące. Kosmetyk.

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza Octenisan wash lotion.

47. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby preparat zawierał wyłącznie alkoholowe substancje czynne.

ODP. Tak, Zamawiający oczekuje.

48. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie wymaga spektrum działania do emulsji myjącej

ODP. Zamawiający nie wymaga.

49. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, że zaistniała omyłka pisarska w opisie dozownika (na łóżko) i opis ten dotyczy dozownika wskazanego w poz. 5

ODP. Zgodnie z SWZ.

50. Dotyczy Zadania nr 25

Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat (o neutralnym pH) do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Oferowany produkt posiada doskonałe właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Wyrób medyczny opakowanie 2L

ODP. Tak, Zamawiający dopuszcza do oceny trójenzymatyczny preparat (o neutralnym pH) do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Oferowany produkt posiada doskonałe właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Wyrób medyczny opakowanie 2L

51. Dotyczy Zadania nr 25

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenku wodoru. Produkt w postaci płynu z aktywatorem, gotowy do wielokrotnego użycia przez okres 7 dni od daty aktywacji, walidowany za pomocą pasków testowych, skuteczny wobec B (przebadany zgodnie z EN 14561), Tbc (Mycobacterium terrae i Mycobacterium Avium (przebadany zgodnie z EN 14563), F (przebadany zgodnie z EN 14562), V (Polio i Adeno - przebadany zgodnie z EN), S (przebadany zgodnie z EN 13704) w czasie do 5 minut. Opakowania handlowe stanowi dwa kanistry z substancją bazową (każda po 4940g), dwie buteleczki z aktywatorem (każda po 60g) oraz jedno opakowanie pasków kontrolnych (15 szt. pasków).

ODP. Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenku wodoru. Produkt w postaci płynu z aktywatorem, gotowy do wielokrotnego użycia przez okres 7 dni od daty aktywacji, walidowany za pomocą pasków testowych, skuteczny wobec B (przebadany zgodnie z EN 14561), Tbc (Mycobacterium terrae i Mycobacterium Avium (przebadany zgodnie z EN 14563), F (przebadany zgodnie z EN 14562), V (Polio i Adeno -przebadany zgodnie z EN), S (przebadany zgodnie z EN 13704) w czasie do 5 minut. Opakowania handlowe stanowi dwa kanistry z substancją bazową (każda po 4940g), dwie buteleczki z aktywatorem (każda po 60g) oraz jedno opakowanie pasków kontrolnych (15 szt. pasków).

52. Dotyczy Zadania nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wymagania SWZ, konfekcjonowanego w op. 1L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

ODP. Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu spełniającego wymagania SWZ, konfekcjonowanego w op. 1L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania jeżeli spełnia pozostałe zapisy SWZ.

53. Dotyczy zadania nr 3

Czy Zamawiający oczekuje preparatu umożliwiającego przechowywania endoskopów, narzędzi czy innych wyrobów medycznych w roztworze do 72 godzin?

ODP. Zamawiający nie oczekuje.

54. Dotyczy zadania nr 3

Czy zamawiający oczekuje dodatkowej możliwości stosowania preparatu myjącego w procesie ultradźwiękowym i maszynowym?

ODP. Zamawiający nie oczekuje.

55. Dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający dopuści środek płuczący oraz neutralizujący, dobrze wiążący wapń, nawilżający bez pozostawienia plam z wody i osadów wapiennych na przedmiotach oraz wytwornicach pary i przewodach. Na bazie kwasów organicznych polikarboksylanów oraz środków konserwujących. Zabezpiecza przed tworzeniem się kamienia kotłowego w generatorze pary oraz w układzie rur myjni. Odpowiedni dla wody o każdym stopniu twardości?

ODP. Zgodnie z SWZ.

56. Dotyczy Zadania nr 4

Czy Zamawiający dopuści kwaśny produkt płuczący, dobrze wiążący wapń, nawilżający bez pozostawienia plam z wody i osadów wapiennych na przedmiotach oraz wytwornicach pary i przewodach. Na bazie kwasów organicznych. Zabezpiecza przed tworzeniem się kamienia kotłowego w generatorze pary oraz w układzie rur myjni. Odpowiedni dla wody o każdym stopniu twardości. Dozowanie 0,5-1,5ml/l w zależności od twardości wody. pH 3,7-3,0. Ułatwiający szybkie suszenie bez zacieków, zbijający pianę?

ODP. Zgodnie z SWZ.

57. Dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji delikatnych powierzchni, (w tym plexiglas, głowice USG, klawiatury, ekrany dotykowe, smartphony), kompatybilność materiałowa potwierdzona oświadczeniem producenta, skład:

- Substancje aktywne: etanol (2,5%), chlorek benzalkonium (0,1%), alkohol izopropylowy (0,1%);
- < 5% niejonowe środki powierzchniowo-czynne, kompozycje zapachowe o gramaturze 45g/m², działające na B, F (C. albicans), V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV1, VRS, H1N1, Rota) – 5 min. Tbc (M. terrae) – 15 min., o wymiarach 18x20 cm, konfekcjonowane w op. 100 szt. typu flow-pack, przebadane zgodnie z

obowiązującymi normami europejskimi. Okres przydatności po otwarciu 3 miesiące. Wyrób medyczny.

ODP. Zgodnie z SWZ.

58. Dotyczy Zadania nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowego preparatu na bazie 0,18g chlorowodorek poliheksametylenu biguanidyny, 0,46g N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3diamina, 0,10g chlorek didecyloдимetyloamoniium, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

ODP. Zgodnie z SWZ.

59. Dotyczy Zadania nr 10

Czy Zamawiający zrezygnuje w zadaniu 10 w pozycji 2 z wyceny 50 sztuk spryskiwaczy pianowych, w przypadku zaoferowania w pozycji 1 preparatu ze zintegrowanym spryskiwaczem pianowym?

ODP. Zgodnie z SWZ.

60. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat o wielkości opakowania 750ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający wszystkie wymagania SWZ?

ODP. Zamawiający dopuszcza preparat o wielkości opakowania 750ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający wszystkie wymagania SWZ.

61. Dotyczy zadania nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby preparat inaktywował zanieczyszczenia organiczne i dodatkowo posiadał możliwość zastosowania do dezynfekcji rozlanego moczu?

ODP. Zgodnie z SWZ.

62. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści chusteczki konfekcjonowane w opakowania 80 sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, kompatybilne z preparatem z pozycji 1?

ODP. Zamawiający dopuszcza chusteczki konfekcjonowane w opakowania 80 sztuk, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, kompatybilne z preparatem z pozycji 1.

63. Dotyczy zadania nr 20

Czy Zamawiający oczekuje preparatu, który poza przeznaczeniem do higienicznego mycia rąk, będzie również przeznaczony do chirurgicznego mycia rąk a także do mycia ciała i włosów?

ODP. Zgodnie z SWZ.

64. Dotyczy Zadania nr 20

Czy Zamawiający oczekuje mydła w płynie bez barwników o naturalnym pH?

ODP. Zgodnie z SWZ.

65. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg co do zakresu działania bójczego w preparacie myjącym jest pomyłką.

ODP. Tak, Zamawiający potwierdza, że jest to pomyłka. Zamawiający nie wymaga działania bójczego w preparacie myjącym.

66. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celuloza) spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

ODP. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

67. Dotyczy Zadania nr 25 poz. 2

Prosimy o podanie ilości pasków testowych, które należy dostarczyć wraz z preparatem.

ODP. Zamawiający informuje, że należy dostarczyć 100 szt. pasków testowych.

68. Dotyczy Zadania nr 26

Czy Zamawiający oczekuje preparatu bez zawartości jonów metali ciężkich?

ODP. Tak, Zamawiający oczekuje.

69. Dotyczy Zadania nr 27

Czy zamawiający oczekuje chusteczek inkrustowanych chlorem w opakowaniu typu flow-pack?

ODP. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

70. Dotyczy Zadania nr 1 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 1 poz. 1 Zamawiający dopuści Koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Opakowanie 5l.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

71. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 6 poz. 1 Zamawiający dopuści Koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i

fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-t anodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), hlorek didecyldimetyloamoni. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie 5l.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

72. Dotyczy Zadania nr 6 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 6 poz. 2 Zamawiający dopuści Suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m². 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. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. Opakowanie: wiaderko z wkładem ściereczek do nasączenia 100szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

73. Dotyczy Zadania nr 7 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 7 poz. 1 Zamawiający dopuści Gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615.

Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

74. Dotyczy Zadania nr 9 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 9 poz. 1 Zamawiający dopuści Gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem, kanister 5l.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

75. Dotyczy Zadania nr 10 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 10 poz. 1 Zamawiający dopuści Gotowa do użycia pianka do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem, kanister 5l

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

76. Dotyczy Zadania nr 11 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 11 poz. 1 Zamawiający dopuści Preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim

składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Op. 1kg z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

77. Dotyczy Zadania nr 12 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 12 poz. 1 Zamawiający dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 1l w systemie zamkniętym z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

78. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 1. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 19 poz. 1 Zamawiający dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie kanister 5l, butelka 1l, butelka 500ml.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

79. Dotyczy Zadania nr 19 poz. 2. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 19 poz. 2 Zamawiający dopuści Emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie 5l.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

80. Dotyczy Zadania 20 poz. 1. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 20 poz. 1 Zamawiający dopuści dopuści Emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie 5l.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

81. Dotyczy Zadania nr 21 poz. 1. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 21 poz. 1 Zamawiający dopuści Mydło w postaci pianki do higienicznego mycia rąk . Nie zawierająca mydła. Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie. Zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone. Opakowanie wkład 1l do dozownika w systemie zamkniętym.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

82. Dotyczy Zadania nr 22 poz. 1. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 22 poz. 1 Zamawiający dopuści Ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500ml z pompką

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

83. Dotyczy Zadania nr 22 poz. 3. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 22 poz. 3 Zamawiający dopuści Ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie tuba 100ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

84. Dotyczy Zadania nr 27 poz. 1. Prosimy o wyjaśnienie czy w ZADANIU nr 27 poz. 1 Zamawiający dopuści Suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m². 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. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. Opakowanie: wiaderko z wkładem ściereczek do nasączenia 100szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytania do wzoru umowy:

1. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 7 o treści: "Ustępy 1 i 6 paragrafu 7 obowiązują pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustępu 7 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% kwoty z faktury brutto za każdy dzień opóźnienia w płatności, nie więcej jednak niż wartość brutto faktury.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Jednocześnie §4 ust. 5 brzmi: „Wykonawca zobowiązuje się nie korzystać z prawa do wstrzymywania dostaw na podstawie art. 552 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964r. Kodeks cywilny (t. j. Dz. U. z 2019 poz. 1145 ze zm.) – dalej K.c. lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego. Strony ustalają, że nieterminowe regulowanie należności przez Zamawiającego nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku realizacji dalszych dostaw, chyba że opóźnienie płatności przekroczyło 60 dni.

2. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

ODP. Tak, zgodnie z §3 ust. 11 i ust. 12 wzoru umowy.

3. Czy Zamawiający dopuści realizowanie dostaw do godz. 15.00 (§2 ust. 3)?

ODP. Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4. Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna określona w § 7 ust. 1 pkt 1) wynosiła 0,5% wartości brutto wyrobów niedostarczonych w terminie?

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy wykreślić zdanie: „(...) przy czym Zamawiający zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu u innego dostawcy i ewentualną różnicą cen obciąży Wykonawcę (w tym kosztami transportu)”?

ODP. Zamawiający podtrzymuje Zapisy SWZ.

6. Czy Zamawiający widzi możliwość dodania w § 7 ust. 6 dalszej części zdania o treści :„z zastrzeżeniem art. 15r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. poz. 374, 567, 568, 695, 875 i 1086)”.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

7. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 7 ust. 7 o treści: „7. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

ODP. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany, a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ czy w przypadku modyfikacji SWZ, Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).