



## **WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ**

Nazwa postępowania: **Dostawa środków do dezynfekcji dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **TP 8/2024**

- I. Działając na podstawie art. 284 ust.2 i 6 oraz art. 286 ust.1 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2023 r., poz.1605 z późn.zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

### **Pytanie 1**

#### Część 22

Czy Zamawiający w Części 22 dopuści Wielorazowy dispenser mogący być użyty również jednorazowo, posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni, chusteczki wykonane z niskopylnej wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, dozownik zawierający 100 listków chusteczek w rozmiarze 30x34cm, dispenser bez okienka, ale łatwa kontrola zużycia chusteczek, dispenser z etykietą do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekującego, którym zostanie napełniony, wyrób medyczny.

### **Odpowiedź na pytanie nr 1**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w formularzu asortymentowo-cenowym doszło do omyłki pisarskiej tj. w kolumnie dotyczącej ilości opakowań na 12 miesięcy powinno być 47 opakowań.

### **Pytanie 2**

#### Część 22

Czy Zamawiający w Części 22 dopuści Wielorazowy dispenser mogący być użyty również jednorazowo, posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni, chusteczki wykonane z niskopylnej wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, dozownik zawierający 300 listków chusteczek w rozmiarze 18x25cm, dispenser bez okienka, ale łatwa kontrola zużycia chusteczek, dispenser z etykietą do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekującego, którym zostanie napełniony, wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA I DOOKREŚLENIE ILOŚCI POTRZEBNYCH CHUSTECZEK, PONIEWAŻ UJĘCIE ILOŚCI CHUSTECZEK W ZAKRESIE OD 120 LISTKÓW DO 200 LISTKÓW PROWADZI DO ROZBIEŻNOŚCI CENOWYCH.

### **Odpowiedź na pytanie nr 2**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### **Pytanie 3**

#### Dotyczy umowy

Prosimy do paragrafu 11 dopisać na końcu ustęp 6 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.

### **Odpowiedź na pytanie nr 3**

Zamawiający pozostawia zapisy treści SWZ w tym zakresie bez zmian.

### **Pytanie 4**

#### Dotyczy umowy

Prosimy o dopisanie na końcu paragrafu 11 ustęp 6 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.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 4**

Zamawiający pozostawia zapisy treści SWZ w tym zakresie bez zmian.

#### **Pytanie 5**

##### Dotyczy umowy

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.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 5**

Zamawiający pozostawia zapisy treści SWZ w tym zakresie bez zmian.

#### **Pytanie 6**

##### Część 12

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ konfekcjonowanych w tuby.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 6**

Zamawiający nie dopuszcza chusteczek określonych w pytaniu.

#### **Pytanie 7**

##### Część 15

Prosimy o dopuszczenie do oceny płynu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowanego w opakowania po 200ml z przeliczeniem ilości.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 7**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości.

#### **Pytanie 8**

##### Część 16

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ o mycia i dezynfekcji małych i dużych powierzchni na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Nieposiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych. Możliwość stosowania metodą rozpryskową. Zalecany do dezynfekcji inkubatorów i masek do oddychania. Dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B (MRSA), F, Tbc, V ( HBV/HIV, HCV/ BVDV, Rota, Vakccinia, wirus grypy) w stężeniu 0,5% do 15 min.. wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 8**

Zamawiający nie dopuszcza preparatu o właściwościach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie 9**

##### Część 19

Czy zamawiający dopuści środek będący detergentem, który nie posiada pozwolenia na obrót produktem biobójczym/wyrobem medycznym, deklaracji zgodności CE?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 9**

Zamawiający dopuszcza, produkt opisany w pytaniu.

#### **Pytanie 10**

##### Część 30

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaofertowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 10**

Zamawiający wymaga jak w SWZ: Produkt musi być wymieniony w instrukcji obsługi aparatu Nocosprav jako kompatybilny, zalecany.

#### **Pytanie 11**

##### Pakiet 30

Czy zamawiający wymaga aby środek posiadał pozwolenie na obrót ważne przez cały okres obowiązywania umowy?

### **Odpowiedź na pytanie nr 11**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

### **Pytanie 12**

#### Część 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia preparatu alkoholowego do małych i trudnodostępnych powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) na bazie etanolu i 2-propanolu. Skuteczny: B, F (C. albicans), V (w tym, HIV, HBV, HCV, Noro, Polio, Adeno), Tbc (M.terrae). Zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem

### **Odpowiedź na pytanie nr 12**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

### **Pytanie 13**

#### Część 11 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia preparatu alkoholowego do małych i trudnodostępnych powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) na bazie etanolu i 2-propanolu. Skuteczny: B, F (C. albicans), V (w tym, HIV, HBV, HCV, Noro, Polio, Adeno), Tbc (M.terrae). Zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l

### **Odpowiedź na pytanie nr 13**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

### **Pytanie 14**

#### Część 11 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia preparatu sporobójczego na bazie nadtlenu wodoru opartego z dodatkiem QAV w formie piany przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów. Możliwość zastosowania środka do dezaktywacji plam moczu. Skuteczność: B, drożdżaki, V (Polio, Adeno, Noro), S (B. subtilis). Czas ekspozycji do 1 minuty, prątki do 1 minut, B. subtilis do 1 minuty. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem

### **Odpowiedź na pytanie nr 14**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

### **Pytanie 15**

#### Część 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alkoholowych chusteczki do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni, wykazujące działanie: B; F (C. albicans,) i V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polio) Tbc do 5 minut. Opakowanie a' 100 szt. flow pack

### **Odpowiedź na pytanie nr 15**

Zamawiający dopuszcza, produkt opisany w pytaniu.

### **Pytanie 16**

#### Część 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych i H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bez zawartości alkoholu. Spektrum działania B( łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Polio, Adeno Noro - 1 min. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Opinia producenta produktu dotycząca urządzeń ultrasonograficznych. Opakowanie tuba 100 szt.

### **Odpowiedź na pytanie nr 16**

Zamawiający informuje, iż w formularzu asortymentowo-cenowym doszło do omyłki pisarskiej tj. w kolumnie J.m zamiast 100 szt tuba powinno być 100 szt Flow Pack.

### **Pytanie 17**

#### Część 21

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych, bez zawartości alkoholu.

Spektrum działania B, F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Noro, Vaccinia) w czasie 30 sek., Tbc-2 min. Roztwór, którym są nasączone nie może posiadać w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Pozytywna opinia producenta urządzeń ultrasonograficznych, opakowanie tuba 200 szt.

### **Odpowiedź na pytanie nr 17**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 16.

### **Pytanie 18**

#### Część 25 poz. 1

„Preparat w żelu do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych i zakażonych ran z pozostałości tkanek martwych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach; gotowy do użycia. Zawierający dichlorowodorek octenidyny oraz hydroksyetylocelulozę; bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących. Bezbarwny, bezwonny. Regulujący bilans wilgoci w ranie. Okres trwałości preparatu po otwarciu min. 6 tygodni. Wyrób medyczny. Opakowanie 20 ml.”

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania i wskazanie sposobu przeliczania:

„Gotowy do użycia żel służący do oczyszczenia, nawilżania i odkażania ran ostrych, przewlekłych jak i oparzeniowych I-II stopnia, do usuwania biofilmów z rany w sposób zapewniający ochronę tkanki; bezzapachowy; zawierający poliheksanidynę i betainę. Minimalizujący ból, fetor oraz stabilizujący pH w ranie na poziomie fizjologicznym. Wykazujący skuteczność bójącą wobec szczepów wielolekoopornych, Możliwość stosowania: u dzieci od 1 dnia życia, w terapii podciśnieniowej, w połączeniu z opatrunkami srebrowymi. Wyrób medyczny klasy III.”

Wykluczenie poliheksanidyny w postępowaniu z raną nie ma żadnego uzasadnienia medycznego, oferent jest gotów przedstawić szereg dowodów na skuteczność co najmniej równą oktenidynie.

### **Odpowiedź na pytanie nr 18**

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga produktu określonego w pytaniu.

### **Pytanie 19**

#### Część 2, poz. 1

Prosimy o informację czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający w kolumnie *J.m* miał na myśli opakowanie 750 ml tak jak w kolumnie *Nazwa art.*

### **Odpowiedź na pytanie nr 19**

Zamawiający informuje, iż w formularzu asortymentowo-cenowym doszło do omyłki pisarskiej tj. w kolumnie dotyczącej *J.m.* powinno być opakowanie 750 ml.

### **Pytanie 20**

#### Dot. umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

#### **SIŁA WYŻSZA**

- 1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
- 2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawnionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.*
- 3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
- 4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
- 5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.*

## Odpowiedź na pytanie nr 20

Zamawiający wyraża zgodę oraz zmienia treść SWZ dodając w § 15 ust 1.1 pkt 1a) Tom II SWZ-  
Projekt umowy następujący zapis:

....a) siły wyższej mającej bezpośredni, udokumentowany wpływ na realizację przedmiotowego zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest wykazać i uzasadnić w formie pisemnej, w jednoznaczny i nie budzący wątpliwości, że siła wyższa miała wpływ na wykonywanie przez niego przedmiotu umowy;

- *strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
- *do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.*
- *w przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie a także równocześnie przedstawi dokumenty potwierdzające zaistnienie Siły Wyższej i jaki ma wpływ na prawidłowe i terminowe wykonanie Umowy. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
- *strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
- *w razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych*

## Pytanie 21

### Część 29

Czy Zamawiający zrezygnuje wymogu spełnienia normy EN 136, ponieważ nie dotyczy ona zamglawiania ani biobójczości, lecz określa sprzęt ochrony układu oddechowego, co w żaden sposób nie jest uzasadnione i ogranicza konkurencję? Sugerujemy, aby zamienić wymaganą normę na EN 17272:2020 lub/i NF T72-281, które dotyczą skuteczności przeciwdrobnosutrojowej oraz odpowiedniej dystrybucji preparatu w pomieszczeniu.

## Odpowiedź na pytanie nr 21

Zamawiający rezygnuje z wymogu spełnienia normy EN 136.

## Pytanie 22

### Część 29

Czy Zamawiający dopuści ofertę na preparat do zamglawiania BMAsept air oparty o innowacyjny kwas podchloryny, dostarczany w butelce 1L kompatybilnej z różnymi zamglawiaczami pneumatycznymi i turbinowymi, przebadany z takimi zamglawiaczami w akredytowanym laboratorium, spełniający wymaganą powszechnie normę PN-EN 17272:2020 dotyczącą automatycznego zamglawiania pomieszczeń wykonaną w akredytowanym laboratorium. Preparat ten posiada szereg zalet istotnych dla użytkowników:

- pełne spektrum biobójcze i bardzo szybkie działanie, umożliwiające znaczne skrócenie czasu wykluczenia pomieszczeń,
- spełnienie normy EN 17272 w czasie kontaktu 60 minut,
- ponad połowę niższe koszty zamglawiania,
- wykazuje bardzo wysokie bezpieczeństwo ekspozycji ludzi (nie drażniący układu oddechowego, skóry ani oczu, brak toksyczności, nieprzekraczane stężenia NDS i NDSCH) skutkujące możliwością wejścia do zamglawianego pomieszczenia bez środków ochrony indywidualnej, pominięcie wietrzenia lub przerwanie procesu zamglawiania (jeśli zaistnieje potrzeba) i natychmiastowe wykorzystanie pomieszczenia,
- brak korozyjności oraz możliwość zamglawiania elektroniki potwierdzone przez Wojskową Akademię Techniczną,

- brak osadów, 100% naturalny, 100% biodegradowalny.

### **Odpowiedź na pytanie nr 22**

Zamawiający nie dopuszcza preparatu o parametrach określonych w pytaniu.

### **Pytanie 23**

#### Część 30

Czy Zamawiający ma zamiar dezynfekować sprzęty medyczne (łóżka medyczne, defibrylatory, itp.) i czy przy spełnieniu wszystkich wymagań Zamawiający dopuści ofertę na preparat (H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + kwas askorbinowy), który według nowej rejestracji europejskiej nie jest przeznaczony do dezynfekcji wyrobów medycznych, więc na czas zamglawiania może wymagać ich usunięcia z pomieszczenia?

### **Odpowiedź na pytanie nr 23**

Zamawiający nie dopuszcza preparatu określonego w pytaniu.

### **Pytanie 24**

#### Część 30

Czy przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań Zamawiający dopuści ofertę na preparat BMAsept air w butelce 1L kompatybilnej z urządzeniem Nocospray, które razem spełniają powszechnie wymaganą normę PN-EN 17272:2020 w 60 minut, co zostało potwierdzone przez akredytowane laboratorium? Preparat BMAsept wykonany jest na bazie innowacyjnego kwasu podchlorawego, posiada pełne spektrum biobójcze oraz wykazuje bardzo wysokie bezpieczeństwo względem ekspozycji ludzi, skutkujące możliwością wejścia do zamglawianych pomieszczeń w czasie zamglawiania bez środków ochrony indywidualnej oraz natychmiast po procesie dezynfekcji (nieprzekraczane poziomy NDS i NDSH). Preparat BMAsept air posiada o połowę krótszy czas kontaktu niż Nocolyse i pozwala natychmiast używać pomieszczeń, co umożliwiłoby Zamawiającemu znaczne skrócenie czasu niedostępności pomieszczeń oraz obniżenie kosztów zamglawiania. Preparat wykorzystuje się w innym od Nocolyse dawkowaniu (20ml/m<sup>3</sup>), dlatego oferta złożona by była w odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu na taką samą ilość metrów sześciennych, które można by zdezynfekować preparatem Nocolyse wg aktualnej instrukcji i rejestracji europejskiej.

### **Odpowiedź na pytanie nr 24**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

### **Pytanie 25**

#### Dot.umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1.1 pkt. b), c):

b) za zwłokę w realizacji dostawy produktów z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust.2,

c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust.6,

### **Odpowiedź na pytanie nr 25**

Zamawiający pozostawia zapisy treści SWZ w tym zakresie bez zmian.

### **Pytanie 26**

#### Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny syntetyczną emulsję do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, ciała i włosów, przebadaną dermatologicznie, zawierającą AGP, kwas mlekowy oraz składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących – alantoinę oraz pH neutralne dla skóry. Bez mydła, barwników, substancji zapachowych. Opakowanie 1L hyclick, jednorazowa butelka wraz ze zintegrowaną pompką. Tak zamknięty system hyclick gwarantuje ochronę zawartości przed kontaminacją. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, zaokrąglając w górę. Kosmetyk.

### **Odpowiedź na pytanie nr 26**

Zamawiający dopuszcza emulsję o parametrach określonych w pytaniu.

### **Pytanie 27**

#### Część 2, poz. 1

W drugiej kolumnie Zamawiający oczekuje wielkości opakowania 750ml, a w trzeciej kolumnie 1000ml. Proszę o doprecyzowanie pojemności oraz ilości opakowań.

### **Odpowiedź na pytanie nr 27**

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 18.

### **Pytanie 28**

#### Część 2, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny dozownika ściennego, łokciowego, uniwersalnego, przeznaczony do aplikacji preparatów myjących i dezynfekujących w płynie, w butelkach o pojemności 500ml i 1L. Wymiana butelki wraz z jednorazową pompką. Pompka tłokowa posiadająca możliwość regulacji dozowanej ilości preparatu od 1,5 do 3ml na jeden skok tłoku pompki. Produkt jest łatwy w montażu i w użytku. Dozownik umożliwia kontrolę stanu ilości płynu dzięki widocznej butelce z preparatem.

### **Odpowiedź na pytanie nr 28**

Zamawiający dopuszcza dozownik opisany w pytaniu.

### **Pytanie 29**

#### Część 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, z zawartością chlorheksydy (0,9g/100g) oraz propan-2-olu, z delikatną formułą pielęgnacyjną z oliwą z oliwek i gliceryną. Skuteczny wobec: B w 30s., B (Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), F (C.albicans), wirusów osłonkowych w 60s. Nie zawiera mydła, barwników i substancji zapachowych. Możliwość użycia bez spłukiwania. Testowany dermatologicznie. Produkt biobójczy. Opakowanie 500ml z pompką.

### **Odpowiedź na pytanie nr 29**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu określonego w pytaniu.

### **Pytanie 30**

#### Część 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych dużych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Posiada bardzo dobre właściwości myjące. Z możliwością stosowania w obecności pacjenta również na oddziałach noworodkowych. Skuteczność wobec: w stężeniu 0,5% wobec B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia) w 5min., Rota w 15min; Tbc(M.terrae), V (Noro) w 30min z możliwością rozszerzenia spektrum o Adeno. Opakowania 5L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl.IIa i produkt biobójczy (kat.I, gr. 2 i 4).

### **Odpowiedź na pytanie nr 30**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu określonego w pytaniu.

### **Pytanie 31**

#### Część 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki skuteczne wobec B, V (BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40, SARS-CoV-2) w 15s, F (C.albicans), V (Noro) w 1min., Tbc (terrae) w 5min., V (Adeno) w 15min w pozostałym zakresie zgodne z OPZ.

### **Odpowiedź na pytanie nr 31**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

### **Pytanie 32**

#### Część 15

Czy zamawiający dopuści do oceny preparat z zawartością octenidyny w opakowaniach 250ml z przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę?

### **Odpowiedź na pytanie nr 32**

Zamawiający dopuszcza preparat o parametrach określonych w pytaniu.

### **Pytanie 33**

#### Część 15

Czy Zamawiający wymaga produktu leczniczego?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 33**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga rozwiązania określonego w pytaniu.

#### **Pytanie 34**

##### Część 17

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w tabletkach, na bazie aktywnego chloru, do dezynfekcji powierzchni, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność nieużywanego roztworu wynosi 24h. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans+A.brasiliensis/Niger), V (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. Potwierdzone badaniami. Opakowanie 300tabl. z przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę. Produkt biobójczy.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 34**

Zamawiający dopuszcza preparat określony w pytaniu.

#### **Pytanie 35**

##### Część 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny, alkaliczny, enzymatyczny preparat do automatycznego reprocessowania termostabilnych i termolabilnych wyrobów medycznych, takich jak: narzędzia chirurgiczne, narzędzia do mało inwazyjnych zabiegów chirurgicznych i narzędzia do mikrochirurgii, narzędzia robotyczne, pojemniki oraz endoskopy sztywne i giętkie. Bez zawartości glicerolu. Nie wymagający neutralizacji, niskopieniący. Zawiera anionowe i niejonowe substancje powierzchniowo czynne, rozpuszczalniki (solubilizatory), inhibitory korozji. Charakteryzujący się wysoką kompatybilnością materiałową, nawet z wrażliwymi materiałami, takimi jak anodowane aluminium i metale żelazne. Wartość pH koncentratu - 10,7. Standardowe stężenie: 0,5% (5 ml/l). W zależności od stopnia zanieczyszczenia: 0,3 - 1,0% (3 - 10 ml/l) w temperaturach od 35°C do 60°C, w czasie do 10min. Nie sklasyfikowany jako produkt niebezpieczny. Wyrób medyczny. Kanister 5L.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 35**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie 36**

##### Część 20, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kwaśnego preparatu zmiękczającego i płuczącego do automatycznych płuczek – dezynfektorów, do termicznego przygotowywania do ponownego użycia kaczek, basenów itp., przeznaczonego do podawania pompą dozującą. Zapobiega powstawaniu i usuwa powstałe osady, nie pieni się, posiada dobre właściwości myjące, zawiera kwasy organiczne, stabilizatory twardości, substancje chroniące przed korozją. Po wyschnięciu nie pozostawia plam, wykazuje bardzo dobrą zgodność materiałową ze stałą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi. Stężenie użytkowe: 0,01% na każde 1°dH co odpowiada z reguły 0,1-0,3% tzn. 1-3ml/l. pH ok. 1,3. Opakowanie 5kg (płynny koncentrat). Wyrób medyczny.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 36**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie 37**

##### Część 20, poz. 2

Czy do wyliczeń przyjąć 1L = 1kg?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 37**

Zamawiający dopuszcza przeliczenie 1L=1kg.

#### **Pytanie 38**

##### Część 20, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynu neutralizującego, do przygotowania do ponownego użycia narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych, na bazie kwasu cytrynowego, nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz związków powierzchniowo



czynnych. Preparat przystosowany jest do neutralizacji po alkaicznym myciu narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych. Przeznaczony do podawania pompą dozującą. Opakowanie 5kg (płynny koncentrat). Wyrób medyczny.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 38**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie płynu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie 39**

Część 20, poz. 3

Czy do wyliczeń przyjąć 1L = 1kg?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 39**

Zamawiający dopuszcza przeliczenie 1L=1kg.

#### **Pytanie 40**

Część 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, bez substancji zapachowych, alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Nasączone mieszaniną na bazie 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie, posiada pozytywną opinię producentów urządzeń USG. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.Terrae), V (Noro) – 15min. Opakowanie – tuba, 200szt. chusteczek z przeliczeniem opakowań. Wyrób medyczny kl. IIa.

#### **Odpowiedź na pytanie nr 40**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie 41**

Część 1 Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w systemie zamkniętym, na bazie etanolu 96% (79,9g) bez dodatkowej substancji czynnej, konfekcjonowany w opakowania 700 ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 41**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu określonego w pytaniu.

#### **Pytanie 42**

Część 1 Poz. 1

Czy Zamawiający wymagając preparatu w systemie zamkniętym oczekuje opakowania bez możliwości odkręcania, uzupełniania, gdzie element dozujący nie posiada części metalowych i połączony jest trwale z opakowaniem ?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 42**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga preparatu w systemie zamkniętym o parametrach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie 43**

Część 1 poz. 3 i Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający w **części 1 poz. 3** i **części 2 poz. 2** dopuści do oceny dozowniki do worków o pojemności 700ml w systemie zamkniętym?

**Właściwości dozownika:**

- estetyczny dozownik z ergonomicznym plastikowym ramieniem dozującym do worków poj. 700ml
- bardzo łatwy w montażu, użyciu oraz utrzymaniu



w czystości

- dozowanie polega na naciśnięciu ramieniem

dozownika na specjalny zawór-zastawkę, w który wyposażony jest worek z produktem

- wymiana opróżnionych worków na nowe jest

bardzo prosta – oburącz odblokuj i podnieś klapkę

- dozownik wykonany jest z trwałego tworzywa

sztucznego, ramię z tworzywa sztucznego

- może być poddawany dekontaminacji w myjni – dezynfektorze
- montaż za pomocą wkrętów lub trwałej taśmy montażowej
- wymiary obudowy dozownika (wys. x szer. x głęb.): 200 mm x 100 mm x 110 mm
- standardowe ramie dozujące (dł.): 140 mm

Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką

#### **Odpowiedź na pytanie nr 43**

Zamawiający dopuszcza dozownik o właściwościach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie 44**

##### Część 1 poz.4

Czy Zamawiający w **części 1 poz. 4** dopuści do oceny dozownik automatyczny do preparatów w worku o pojemności 700ml w systemie zamkniętym?

##### **WŁAŚCIWOŚCI dozownika:**

- estetyczny, bezdotykowy dozownik wyposażony w czujnik ruchu
- przeznaczony do dozowania preparatów antyseptycznych, pielęgnacyjnych i myjących
- bardzo prosty w montażu i użyciu
- wyposażony w automatyczny mechanizm dozujący
- okienko umożliwiające kontrolę ilości produktu w worku

##### **WYMIARY:**

Automatyczny Dozownik (0,7 l)

(wys. x szer. x głęb.): 228 mm x 117 mm x 130 mm

ZASILANIE: zasilany przez baterie lub zasilacz sieciowy

Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką

#### **Odpowiedź na pytanie nr 44**

Zamawiający dopuszcza dozownik o właściwościach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie 45**

##### Część 2 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia rąk w systemie zamkniętym, konfekcjonowanego w opakowania 700 ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, zawierającego substancje nawilżające (humektant) spełniający pozostałe wymagania SWZ?

#### **Odpowiedź na pytanie nr 45**

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu o właściwościach określonych w pytaniu.

#### **Pytanie 46**

##### Część 2 poz.1

Czy Zamawiający wymagając preparatu w systemie zamkniętym a więc szczelnego dla powietrza i bakterii, tym samym czystego mikrobiologicznie przez cały okres używania, oczekuje produktu bez konserwantów?

**Odpowiedź na pytanie nr 46**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga preparatu o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie 47**Część 2 poz.1

Czy Zamawiający wymagając preparatu w systemie zamkniętym oczekuje opakowania bez możliwości odkręcania, uzupełniania, gdzie element dozujący nie posiada części metalowych i połączony jest trwale z opakowaniem ?

**Odpowiedź na pytanie nr 47**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga preparatu w systemie zamkniętym o rozwiązaniu określonym w pytaniu.

**Pytanie 48**Część 3 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznego mycia rąk na bazie alkoholu etylowego , skutecznego wobec B, F (C. albicans), konfekcjonowanego w op. 0,5L z pompką?

**Odpowiedź na pytanie nr 48**

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie 49**Część 12 poz.1

Czy Zamawiający oczekując chusteczek przeznaczonych do delikatnych powierzchni potwierdza, że zawartość alkoholu nie może przekroczyć składu 10% ze względu na bezpieczeństwo tych powierzchni?

**Odpowiedź na pytanie nr 49**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga chusteczek o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie 50**Część 12 poz.1

Czy ze względów użytkowych Zamawiający oczekuje chusteczek o wysokiej gramaturze co najmniej 45g/m<sup>2</sup> i wymiarach co najmniej 18x20 cm?

**Odpowiedź na pytanie nr 50**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga chusteczek o parametrach określonych w pytaniu.

**Pytanie 51**Część 17

Prosimy o potwierdzenie, że wymagając preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni w postaci tabletek, Zamawiający oczekuje produktu zawierającego komponenty myjące .

**Odpowiedź na pytanie nr 51**

Zamawiający dopuszcza nie wymaga preparatu o właściwościach określonych w pytaniu.

**Pytanie 52**Część 21

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny chusteczki bezalkoholowe o spektrum działania bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min., oświadczenie producenta preparatu o bezpiecznym stosowaniu do urządzeń ultrasonograficznych, testowane dermatologicznie, spełniające pozostałe wymagania?

**Odpowiedź na pytanie nr 52**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie 53**Część 22,poz. 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny suche chusteczki, przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym? Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i wyposażenia. Struktura o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>. Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 39cm. ilość ściereczek w opakowaniu – 150 (po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania), pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 28dni (czas przechowywania

roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki nie posiadają statusu wyrobu medycznego. Skład: wiskoza (70%) i poliester (30%)?

**Odpowiedź na pytanie nr 53**

Zamawiający dopuszcza produkt określony w pytaniu.

**Pytanie 54**

Część 22

Dla złożenia porównywalnych ofert prosimy o określenie, czy Zamawiający oczekuje 470 op. a' 120 listków a inne opakowania należy odpowiednio przeliczyć, aby uzyskać taką samą ilość listków?

**Odpowiedź na pytanie nr 54**

Zamawiający oczekuje 47 opakowań po 120 listków oraz dopuszcza przeliczenie do odpowiedniej ilości listków z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.

**Pytanie 55**

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

**Odpowiedź na pytanie nr 55**

Zamawiający wyraża zgodę na inne wielkości opakowań z przeliczeniem do pełnych opakowań, zaokrąglając w górę.

**Pytanie 56**

Część 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol), z niewielką domieszką związku powierzchniowo czynnego, bez aldehydów chloru, fenolu, spektrum działania przebadane zgodnie z normami PN-EN 14885 dla obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Tbc (M.terrae), V (Adeno, Polio i Noro) w czasie do 1 min w rozmiarze min. 18x18cm, o pH 6-8, Opakowanie umożliwiające łatwe wyjmowanie pojedynczych chusteczek i zamknięcie na czas przestoju. Przydatność po otwarciu opakowania do użycia min. 3 miesiące, potwierdzone w materiałach producenta, opakowanie (tuba) zawierająca 100 sztuk chusteczek, zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

**Odpowiedź na pytanie nr 56**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie 57**

Część 21

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych, bez zawartości alkoholu. Spektrum działania B( łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (Adeno, Polio, Noro) w czasie 1 min sek., Tbc do 1 min., roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych w op. tuba a'100 sztuk?

**Odpowiedź na pytanie nr 57**

Zamawiający nie dopuszcza produktu określonego w pytaniu.

**Pytanie 58**

Część 2

Czy zamawiający dopuści Chusteczki wykonane z niskopylnej włókniny po minimum 120-200 listków. oraz wielorazowy dyspenser posiadający system dozujący na chusteczki włókninowe do dezynfekcji powierzchni. Dyspenser z okienkiem pozwalającym na kontrolę zużycia chusteczek. Dyspenser z dołączoną etykietą do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekującego, którym zostanie napełniony. Chusteczki zarejestrowane jako wyrób medyczny?

**Odpowiedź na pytanie nr 58**

Zamawiający nie ma możliwości odpowiedzi na pytanie, ponieważ Część 2 dotyczy Preparatów do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk a nie tak jak w pytaniu chusteczek.

- II. Zamawiający w oparciu o art. 286 ust. 3 i 284 ust. 3 ustawy Pzp zmienia terminy składania i otwarcia ofert w następujący sposób:

**Nowy termin składania ofert: 15.07.2024 r. godz.10:00**

**Nowy termin otwarcia ofert: 15.07.2024 r. godz.11:00**

Skutkiem powyższej zmiany, zmianie ulega brzmienie pkt 11.1. TOM I SWZ, który przyjmuje następujące brzmienie:

**„11.1. Wykonawca jest związany złożoną ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 13.08.2024 r.”**

---

- III. Mając na względzie udzielone odpowiedzi skutkujące zmianą treści SWZ, Zamawiający zamieszcza w dokumentacji postępowania na Platformie Zakupowej **Załącznik do Formularza oferty ZMIANA**, uwzględniający dokonane zmiany.

- IV. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

**Prezes Zarządu**

Tamara Gronicz - Mleczko