



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY

UNIwersYTETU MEDYCZNEGO W ŁODZI

92-213 Łódź, ul. Pomorska 251

REGON:472147559 NIP:728-22-46-128 KRS:0000149790

poczta@csk.umed.pl www.csk.umed.pl

Łódź, dn. 2025-04-24

WYKONAWCY UCZESTNICZĄCY W POSTĘPOWANIU

Nr sprawy: **ZP/28/2025**

dotyczy:

postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego: **Dostawy preparatów dezynfekcyjnych na potrzeby Centralnego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego w Łodzi**

Numer publikacji ogłoszenia: 180275-2025

Numer wydania Dz.U. S: 56/2025

Data publikacji: 20/03/2025

Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:

Lp.	Dotyczy/Pakiet	Dotyczy Pozycja/Paragraf/Punkt	Treść pytania	Odpowiedź
1.	2	POZ.3	Pakiet Nr 2 – Preparat do czyszczenia ran, dezynfekcji jamy ustnej, mycia ciała Poz.3 - Zamawiający wymaga aby preparat który można zaoferować w tej pozycji wykazywał działanie na F/C.albicans – EN 13625/. Czy nie zaistniała pomyłka pisarska dotycząca numeru podanej normy? Z wiedzy Wykonawcy wynika, iż norma na F to EN 13624.	Zamawiający oświadcza że zaistniała pomyłka pisarska dotycząca normy. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
2.	3	POZ.1	Pakiet 3 poz. 1 W związku z tym, że Zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu do szybkiej dezynfekcji prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby preparat posiadał pełne spektrum wirusobójcze (Polio, Adeno, Nora) w czasie do 60 s.	Zgodnie z SWZ
3.	3	POZ.1	Pakiet 3 poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przegadanego wg EN17387 i EN 16777 norm obowiązujących w obszarze medycznym.	Zgodnie z SWZ
4.	3	POZ.1	Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat Fugaten Spray, gotowy do użycia alkoholowy preparat, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych; Zawierający w składzie tylko 1 alkohol etanol w ilości max. 75 g/100 g płynu; Bez dodatkowych substancji aktywnych /aldehydy, związki amoniowe itp./ Bezbarwny; Wykazujący dobrą kompatybilność materiałową; Spektrum działania: B i F /Candida albicans/ wg DGHM – 1 min. i EN 16615 – 5 min., F/A. brasiliensis EN 13624/ - 1 min., Tbc / M.terrae, M. avium/-EN 14348 – 30 sek., V/ Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Adeno/ - 1 min., z możliwością poszerzenia o wirus Polio w 5 min.; Opakowanie a 1l ze spryskiwaczem; Wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy?	NIE . Zgodnie z SWZ
5.	3	POZ.1	Czy w przypadku oferowania w poz. 1 opakowania ze spryskiwaczem, Zamawiający pozwoli nie wyceniać poz. 2?	NIE . Zgodnie z SWZ



PN-EN ISO 9001:2015
PN-EN ISO/IEC 27001:2017

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia Medycznego: tel.: +48 42 675 74 89, e-mail: k.dopierala@csk.umed.pl

Dane teleadresowe placówek szpitala w Łodzi:

ul. Pomorska 251 (budynek A-3 I stomatologii) Tel. 42 675 75 00 Fax 42 678 93 68
ul. Pomorska 251 (budynek A-1 CKD) Tel. 42 201 41 00 Fax 42 201 41 01
ul. Czechosłowacka 8/10 (bud. B-1 Psychiatria) Tel. 42 675 72 72 Fax 42 679 17 80
ul. Pankiewicza 16 (ul. Sporna 36/50) Tel. 42 617 77 77 Fax 42 617 79 88

Misja Szpitala: „Nasze Leczenie Ukoj Cierpienie”



6.	4	POZ.1	Pakiet 4Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: propan-2-ol, etanol bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 75g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C. albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund, badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu 3 miesiące. Chusteczki o wymiarach 20 cm x 20 cm, gramatura 40g/m2. Podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie tuba a 150 szt. z przeliczeniem ilości.	Zgodnie z SWZ
7.	4	poz.1	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania badań dermatologicznych. Pragniemy podkreślić, że opisany preparat w Pakiecie 4 w pozycji 1 ma mieć przeznaczenie do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu, a nie dezynfekcji dłoni czy skóry. Biorąc pod uwagę przeznaczenie preparatu zapis ten jest niezasadny i preparat w postaci chusteczek do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu nie ma obowiązku aby był przebadany dermatologicznie.	Zamawiający odstępuje od wymagań badań dermatologicznych dla preparatu . Pozostałe warunki zgodne z SWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
8.	4	POZ.1	Pakiet Nr 4-Preparaty do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu Zamawiający w poz.1 tego Pakietu wymaga aby zaoferowany preparat posiadał badania dermatologiczne. Z uwagi na fakt ,iż zgodnie z wymogami zawartymi w tej pozycji preparat ma być przeznaczony do mycia i dezynfekcji małych powierzchni sprzętu medycznego -nie ma obowiązku aby preparat posiadał badania dermatologiczne. Takie badania winny być wymagany w odniesieniu do preparatów stosowanych do mycia i dezynfekcji rąk. Prosimy o odstąpienie od tego wymogu.	Zamawiający odstępuje od obowiązku badań dermatologicznych preparatu . Pozostałe wymagania zgodne z SWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
9.	4		Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu do 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19 cm x 15 cm, +/- 3 cm gramatura 39g/m2. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 100 szt. typu tuba	Zgodnie z SWZ
10.	4	POZ.1	Czy Zamawiający dopuści chusteczki Mediowipes Plus, do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych;Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu; Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu; Spektrum działania zgodnie z EN 14885, DGHM,RKI/DVV: B, MRSA, F (C. albicans, A. brasiliensis), Tbc, V (HIV/HBV/HCV, Adeno, Vaccinia, Rota, Noro) w czasie do 60 sek. przy wysokim obciążeniu organicznym; Aktywność po otwarciu do 3 m-cy; Chusteczki o wymiarach 18 cm x 20 cm, gramatura 45 g/m2; Produktposiada oświadczenia producenta o bezpieczeństwie stosowania na oddziałach pediatrycznych; podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie typu flow pack 48 szt. z możliwością przeliczenia zapotrzebowania?	NIE . Zgodnie z SWZ
11.	6	POZ.1	Pakiet 6 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat w pianie do zwilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych. Zawierający w składzie QAV oraz związki aminowe. Gotowy do użycia. Spektrum działania : B, F, V/HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes simplex/, Tbc – w czasie do 15 min. Opakowanie a 1 ml z końcówką spieniającą z przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny kl. II b.	Zgodnie z SWZ

12.	6	POZ.1	Pakiet 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowej do użycia, enzymatycznej (proteaza, lipaza, amylaza) pianki do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, bezpośrednio po użyciu oraz podczas transportu przed dalszym reprocessowaniem. Wysoce aktywna i stabilna piana z dodatkiem surfaktantów, o doskonałych właściwościach myjących zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach do 72 h. Posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Wymaga spłukiwania. Skuteczna wobec: B, F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, MVA) w 5 min., Tbc (M. terrae, M. avium) do 60 min. Wyrób medyczny. Opakowanie 750 ml ze	Nie. Zgodnie z SWZ
13.	8	poz.1	Pakiet 8 poz. 1 pyt. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych i sprzętu, wrażliwych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie etanol oraz 2-propanol (40 g w 100 g roztworu) oraz QAV. Posiadające dobre właściwości czyszczące. Nie pozostawiające śladów i smug na dezynfekowanych powierzchniach. Bezbarwne, bezzapachowe. Wykonane z poliestru 80% i wiskozy 20%. Spektrum działania: B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota, Polio, Noro) w czasie do 5 min. Wymiary 20 cm/25 cm. Wyrób medyczny kl. II a. Opakowanie miękkie a 100 szt.	Zgodnie z SWZ
14.	8	poz.1	Pakiet 8 poz. 1 pyt. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych i sprzętu, wrażliwych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie nadtlenu wodoru 0,84% oraz QAV. Posiadające dobre właściwości czyszczące. Nie pozostawiające śladów i smug na dezynfekowanych powierzchniach. Bezbarwne, bezzapachowe. Wykonane z poliestru 80% i wiskozy 20%. Spektrum działania: B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (Polio, Adeno, Noro, Vaccinia) w czasie 1 min. Wymiary 20cm/25 cm. Wyrób medyczny kl. II a. Opakowanie miękkie a 100 szt.	Zgodnie z SWZ
15.	8	poz.2	Pakiet 8 poz. 2 pyt. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat w sprayu przeznaczony do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, wspomagający proces oczyszczania. Bezbarwny i bezzapachowy, wykazujący dobrą tolerancję materiałową. Zawierający w składzie: etanol oraz 2-propanol (40 g w 100 g roztworu/ oraz QAV. Spektrum działania: B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota, Polio, Noro) w czasie do 5 min. Opakowanie a 750 ml ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny kl. II a	Zgodnie z SWZ
16.	8	poz.2	Pakiet 8 poz. 2 pyt. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat w postaci piany przeznaczony do dezynfekcji powierzchni, wspomagający proces oczyszczania. Bezbarwny i bezzapachowy, wykazujący dobrą tolerancję materiałową. Zawierający w składzie: nadtlenu wodoru 0,84% oraz QAV. Spektrum działania : B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (Polio, Adeno, Noro, Vaccinia) w czasie 1 min. Opakowanie a 750 ml z końcówką spieniającą. Wyrób medyczny kl. II a.	Zgodnie z SWZ
17.	8	POZ.1	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 8 w pozycji 1 Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-Ndodecylpropan- 1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]- omega-hidroksy-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. FLOWPACK - opakowanie 50 szt., wymiary 19x15, gramatura 50g/m2. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.	Zgodnie z SWZ

18.	8	POZ.2	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 8 w pozycji 2 Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopraopan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodiol)alfa[2- didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt zarejestrowany również jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 I ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.	Zgodnie z SWZ
19.	8	POZ.1	Do pakietu nr 8 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami, posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Chusteczka o wymiarze 18x18cm gr. 30g/m2, wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu tuba a'100 sztuk ?	Nie. Zgodnie z SWZ
20.	8	POZ.1	Do pakietu nr 8 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami, posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Chusteczka o wymiarze 20x20cm gr. 30g/m2, wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu soft pack a 200 sztuk z przeliczeniem ilości ?	Ni. .Zgodnie z SWZ
21.	8	POZ.2	Do pakietu nr 8 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecylodimetyloamoniowego oraz chlorku benzalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) S (B. subtilis) do 1 minuty w opakowaniu a 750ml ze spryskiwaczem z przeliczeniem ilości op.?	Nie. Zgodnie z SWZ

22.	8	POZ.1	Pakiet 8 poz.1 Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, wrażliwych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie aminy i QAV. Posiadające dobre właściwości czyszczące. Nie pozostawiające śladów i smug na dezynfekowanych powierzchniach. Bezbarwne, bezzapachowe. Wykonane z polietylenu. Spektrum działania : B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. Avium), V/ HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota, Polyoma, Noro)/ w czasie max do 5 min przebadany w warunkach brudnych. Z możliwością poszerzenia o działanie wobec Aspergillus, Cl. Difficile i Cl. Sporogones w czasie do 15 minut Wymiary 16cm/20 cm +/- 1 cm. Chusteczki o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie tuba, 100 szt. Aktualny opis przedmiotu zamówienia wprost wskazuje na produktu firmy Braun o handlowej nazwie Meliseptol Wipes Sensitive, tym samym ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnych ofert co naraża szpital na poniesienie nie uzasadnionych kosztów związanych z zakupem produktów w tej pozycji. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia do wymagania aby preparat posiadał alkohol jeżeli zaproponowany preparat wykazuje lepsze właściwości użytkowe i zakres mikrobiologiczny. Dodatkowo należy wspomnieć, iż opisany preparat zgodnie z zawartym w OPZ przeznaczeniem musi posiadać zgodnie z prawem dualną rejestrację, ponieważ wyroby medyczne nie mogą być używane do innych powierzchni niż wyroby medyczne.	Zgodnie z SWZ
23.	8	POZ.1	Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści chusteczki MediWipes DM, gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, wrażliwych na działanie alkoholu; Zawierające w składzie alkohol (max. do 20 g w 100 g roztworu) oraz QAV; Posiadające dobre właściwości czyszczące; Nie pozostawiające śladów i smug na dezynfekowanych powierzchniach; Bezbarwne, bezzapachowe; Wykonane z wiskozy i poliestru; Spektrum działania: B, F (C. albicans, Aspergillus fumigatus), V/ HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, HSV1, H1N1, Polyoma/ w czasie max do 5 min. oraz Tbc (M. terrae) i Rota w 15 min.; Wymiary 18cmx20 cm; Wyrób medyczny kl. II a; Opakowanie miękkie typu flow-pack, 100 szt.?	NIE . Zgodnie z SWZ
24.	8	POZ.2	Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści preparat MediQuick, w postaci spray przeznaczony do dezynfekcji powierzchni, wspomagający proces oczyszczania; Bezbarwny i bezzapachowy, wykazujący dobrą tolerancję materiałową; Zawierający w składzie: alkohol/max. do 38 g w 100 g roztworu/ oraz alkilobiguanid; Spektrum działania: B/MRSA/, F (C. albicans), Tbc (M. terrae), V (HBV/HCV/HIV, Vaccinia, Noro) w czasie do 5 min.; Opakowanie a 1L ze spryskiwaczem do opakowania, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania; Wyrób medyczny kl. II a?	NIE . Zgodnie z SWZ
25.	8	POZ.2	Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści preparat Oxivir Sporicide, w postaci piany przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni, wspomagający proces oczyszczania; Bezbarwny i bezzapachowy, wykazujący dobrą tolerancję materiałową; Zawierający w składzie: alkohol /max. do 20 g w 100 g roztworu/ oraz nadtlenek wodoru i kwas glikolowy; Spektrum działania: B/MRSA/, F (C. albicans), V /Polio, Adeno, Noro/ w czasie do 1 min. z możliwością rozszerzenia o F (A. brasiliensis) – 5-6 min.; Tbs – 75-10 min.; Opakowanie a 750 ml z końcówką spieniającą na stałe wmontowana do opakowania; Wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy?	NIE . Zgodnie z SWZ

26.	8	POZ.2	Pakiet 8 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowe do użycia chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego, wrażliwych na działanie alkoholi. Zawierające w składzie aminy i QAV. Posiadające dobre właściwości czyszczące. Nie pozostawiające śladów i smug na dezynfekowanych powierzchniach. Bezbarwne, bezzapachowe. Wykonane z polietylenu. Spektrum działania : B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. Avium), V/ HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota, Polyoma, Noro)/ w czasie max do 5 min przebadany w warunkach brudnych. Z możliwością poszerzenia o działanie wobec Aspergillus, Cl. Difficile i Cl. Sporogones w czasie do 15 minut. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie ze spryskiwaczem 1L z przeliczeniem ilości. Aktualny opis przedmiotu zamówienia wprost wskazuje na produktu firmy Braun o handlowej nazwie Meliseptol Foam pure, tym samym ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnych ofert co naraża szpital na poniesie nie uzasadnionych kosztów związanych z zakupem produktów w tej pozycji. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia do wymagania aby preparat posiadał alkohol jeżeli zaproponowany preparat wykazuje lepsze właściwości użytkowe i zakres mikrobiologiczny. Dodatkowo należy wspomnieć, iż opisany preparat zgodnie z zawartym w OPZ przeznaczeniem musi posiadać zgodnie z prawem dualną rejestrację,	Zgodnie z SWZ
27.	9	POZ.1	Do pakietu nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wymagający dodania do bazy zintegrowanego aktywatora, spełniający pozostałe wymogi SWZ?	Ni. .Zgodnie z SWZ
28.	9	POZ.2	Do pakietu nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe konfekcjonowane w op. a'14 sztuk z przeliczeniem ilości op.?	Ni. .Zgodnie z SWZ
29.	9	POZ.3	Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści preparat Medizyme 3Plus, enzymatyczny do mycia narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego i endoskopów giętkich; Zawierający enzymy/ min. 3/ alkohol, niejonowe substancje powierzchniowo-czynne i inhibitory korozji. pH ok. 8-9; Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych; Stężenie roztworu roboczego do 1%; Preparat kompatybilny /potwierdzenie producenta preparatu/ z preparatem z poz. 1; Wyrób medyczny kl. I, opakowanie 1L z możliwością przeliczenia zapotrzebowania?	Tak , Zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
30.	9	POZ.3	Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści preparat Enzymex LD, enzymatyczny do mycia narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego i endoskopów giętkich; Zawierający enzymy/ min. 3/, alkohol, niejonowe substancje powierzchniowo-czynne i inhibitory korozji; pH ok. 7,00; Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych; Stężenie roztworu roboczego do 0,2%; Preparat kompatybilny /potwierdzenie producenta preparatu/ z preparatem z poz. 1. Wyrób medyczny kl. I, opakowanie 1L z możliwością przeliczenia zapotrzebowania?	NIE . Zgodnie z SWZ
31.	10	POZ.1	Do pakietu nr 10 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz narzędzi chirurgicznych na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu i kwas cytrynowy) Zawierający kompleks 3 enzymów myjących bez konieczności stosowania aktywatora o spectrum działania: B- zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), oraz 17111 (Vaccinia, Adeno, Noro) prątki – zgodnie z EN 14348 M. terrae, M. avium oraz M. tuberculosis (Tbc), S (B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile wg EN 17126 w stężeniu 2% w czasie do 15 minut, przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z przeliczeniem ilości op. ?	Nie. Zgodnie z SWZ
32.	10	POZ.2,3	Do pakietu nr 10 poz. 2 i 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu i TAED, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezjologicznego, endoskopów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu, posiadający oświadczenie, że nie pozostawia osadów i nie powoduje matowienia powierzchni, działający bez dodania aktywatora a na B, Tbc, F, V (wirus Adeno, Polio, Noro) w czasie do 15 min., S (tlenowe i beztlenowe) w czasie do 15 minut wg normy EN 17126. Produkt przygotowywany w zimnej wodzie wodociągowej, w op. a 2,5 kg z przeliczeniem ilości op. zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?	Nie. Zgodnie z SWZ

33.	10	POZ.4	Do pakietu nr 10 poz. 4: Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie alkiloaminy, kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), chlorku didecyldimetyloamoniowego, chlorku benzalkoniowego zawierający 5-15% niejonowych surfaktantów, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o szerszym zakresie działania bójczego w niższym stężeniu wg norm fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), EN 17111 (Vaccinia, Adeno, Noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający potwierdzone badaniami wg normy TS 6773 brak efektu korozji, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu 1L z dozownikiem z podziałką?	Nie. Zgodnie z SWZ
34.	10	POZ.1	Pakiet 10 Poz.1Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio EN14476; EN 17111), S(C. difficile,EN17126) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 6 kg, Wyrób medyczny kl. II B.	Nie. Zgodnie z SWZ
35.	10	POZ.2	Pakiet 10 Poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio EN14476; EN 17111), S(C. difficile,EN17126) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 6 kg, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. II B.	Nie. Zgodnie z SWZ
36.	10	POZ.3	Pakiet 10 Poz.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio EN14476; EN 17111), S(C. difficile,EN17126) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 1,5 kg, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. II B.	Nie. Zgodnie z SWZ
37.	10	POZ.4	Pakiet 10 Poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do dezynfekcji i czyszczenia endoskopów (również giętkich), sond ultradźwiękowych, oprzyrządowania anestetycznego, narzędzi chirurgicznych, przyrządów laboratoryjnych, opartego na bazie czwartorzędowych związków amonowych (chlorku dimetylodioktylaamoniowego, fenoksypropanolu, diocanu alkiloguanidyny, laurylopropylenodiaminy), o spektrum działania B, Tbc (M.terrae, M.avium), MRSA, F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Rota) w stężeniu do 2% w czasie do 15 min, z możliwością rozszerzenia o wirusa Adeno, z możliwością stosowania roztworu roboczego do 7 dni również w warunkach obciążenia surowicą, a tym samym nie wymagającego sprawdzania aktywności paskami testowymi, z możliwością użycia w myjkach ultradźwiękowych, zarejestrowanego jako wyrób medyczny klasy IIb, w opakowaniach a 2l, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań	Nie. Zgodnie z SWZ
38.	10	POZ.2	Dotyczy Pakiet 10 poz. 2W związku z wycofaniem przez producenta opakowania o pojemności 4000 g prosimy o dopuszczenie dooceny produktu konfekcjonowanego w opakowania 6000 g z przeliczeniem ilości.	Zamawiający dopuszcza preparat w op 6000 g .Pozostałe warunki zgodnie z SWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ. W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
39.	10	POZ.3	Dotyczy Pakiet 10 poz. 3 W Związku z wycofaniem przez producenta opakowania o pojemności 800 g prosimy o dopuszczenie do oceny produktu konfekcjonowanego w opakowania 1500 g z przeliczeniem ilości.	Zamawiający dopuszcza preparat w op 1500 g .Pozostałe warunki zgodnie z SWZ. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ. W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do

				dwóch miejsc po przecinku.
40.	10	POZ.2,3	Czy Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycjach 2 i 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SWZ . Skuteczny na : bakterie / w tym Tbc/grzyby /Aspergillus brasiliensis/, V/ Noro,Adeno,Polio/ w czasie do 15 min. i stężeniu 2 % z możliwością rozszerzenia działania o Spory /B.subtilis, B.cereus i Cl.dificile/. W opakowaniach : poz.2- 6000 g i poz.3 - 1500 g. po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań? Czy w przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy zaokrąglić opakowania w górę czy w dół?	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
41.	11	POZ.4,5	Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 5 poz. 4 i 5 i czy dopuści: Suche chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego do nasączania z dowolnymi roztworami środka dezynfekcyjnego, wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy, o wymiarach 30x34cm, gramatura chusteczek 70g/m2, opakowanie rolka 100szt, bez okresu ograniczającego aktywność po zalaniu, wyrób medyczny klasy I. Oraz kompatybilne z nimi (tego samego producenta) wiaderka dozujące. lub Suche chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego do nasączania z dowolnymi roztworami środka dezynfekcyjnego, wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy, o wymiarach 18x25cm, gramatura chusteczek 70g/m2, opakowanie rolka 300szt, bez okresu ograniczającego aktywność po zalaniu, wyrób medyczny klasy I. Oraz kompatybilne z nimi (tego samego producenta) wiaderka dozujące. W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.	Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu- jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
42.	11	POZ.4,5	Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 11 poz. 4 i 5 i czy dopuści:Suche bezpyłowe chusty w kolorze białym z możliwością nasączania środkami myjącymi i dezynfekcyjnymi, o wymiarach 30x34cm, konfekcjonowane w rolki po 100szt., wykonane z wysokiej jakości włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, pakowanie w foliowe opakowania ochronne, rola 100 sztuk. Oraz kompatybilne z nimi wiaderka dozujące?lubSuche bezpyłowe chusty w kolorze białym z możliwością nasączania środkami myjącymi i dezynfekcyjnymi, o wymiarach 18x25cm, konfekcjonowane w rolki po 300szt., wykonane z wysokiej jakości włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, pakowanie w foliowe opakowania ochronne, rola 300 sztuk. Oraz kompatybilne z nimi wiaderka dozujące?W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.	Nie ma możliwości wydzielenia asortymentu do osobnego pakietu- jest to uwarunkowane przez oprogramowanie obsługujące ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
43.	11	poz.1	Pakiet 11 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Możliwość stosowania do mycia i dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych, nie wymaga spłukiwania. Bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków nadtlennowych. Zawierający w składzie jako substancje aktywne QAV i aminy. Spektrum działania: B, F(C. albicans)- 0,25 % w 15 min., Tbc (M. terrae), wirusy osłonkowe, BVDV, Adeno -0,25 % do 15 min. z możliwością rozszerzenia o wirusy: Noro, Polio. Wyrób medyczny kl. IIa, produkt biobójczy. Opakowanie a 1000 ml.	Zgodnie z SWZ
44.	11	poz.2	Pakiet 11 poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Możliwość stosowania do mycia i dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych, nie wymaga spłukiwania. Bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków nadtlennowych. Zawierający w składzie jako substancje aktywne QAV i aminy. Spektrum działania: B, F(C. albicans)- 0,25 % w 15 min., Tbc (M. terrae), wirusy osłonkowe, BVDV, Adeno -0,25 % do 15 min. z możliwością rozszerzenia o wirusy: Noro, Polio. Wyrób medyczny kl. IIa, produkt biobójczy. Opakowanie a 5000 ml.	Zgodnie z SWZ

45.	11	POZ.1,2	Do pakietu nr 11 poz. 1 i 2: Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego. Możliwość stosowania do mycia i dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych, nie wymaga spłukiwania. Bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków nadtlenowych. Zawierający w składzie jako substancje aktywne QAV i aminy, spektrum działania : B, F/C.albicans/- 0,5 w 5 min., Tbc /M.terrae i M.avium/, 0,5% w 15 minut, wirusy Adeno, Polio, Noro 0,25% do 15 minut. Wyrób medyczny kl.IIa . Opakowanie 1000 ml i 5000ml?	Nie. Zgodnie z SWZ
46.	11	POZ.1.2	Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści preparat Taski Sprint Degerm, w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji powierzchni i oraz różnego rodzaju wyposażenia; Możliwość stosowania do mycia i dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, nie wymaga spłukiwania; Bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków nadtlenowych; Zawierający w składzie jako substancje aktywne QAV, aminy i alkohol; Spektrum działania: B, F/C.albicans/; Tbc /M.terrae i M.avium/, wirusy osłonkowe, BVDV, Adeno, Rota, Vaccinia - 0,5 % do 15 min. z możliwością rozszerzenia o wirusy: Adeno, Noro, produkt biobójczy; Opakowanie odpowiednio 1000 ml i 5000ml?	NIE . Zgodnie z SWZ
47.	11	POZ.4	Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści suche bezpyłowe chusty wykonane z wysokiej jakości włókniny tj. wiskozy i poliestru, spełniające pozostałe wymagania SWZ?	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
48.	13	poz.1	Pakiet 13 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o działaniu natychmiastowym i przedłużonym. Gotowy do użycia, bezbarwny. Zawierający środki pielęgnujące skórę. Nie powodujący uczuleń i podrażnień skóry. Zawierający etanol 80 g. Bez zawartości jodu, chlorheksydyny, kwasu mlekowego, fenoli i jego pochodnych. Spektrum działania: B , F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, Adeno, Polio). Opakowanie: 500 ml - do dozowników typu dermos. Produkt biobójczy.	Zgodnie z SWZ
49.	13	poz.2	Pakiet 13 poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o działaniu natychmiastowym i przedłużonym. Gotowy do użycia, bezbarwny. Zawierający środki pielęgnujące skórę. Nie powodujący uczuleń i podrażnień skóry. Zawierający etanol 80 g. Bez zawartości jodu, chlorheksydyny, kwasu mlekowego, fenoli i jego pochodnych. Spektrum działania: B , F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia, Noro, Adeno, Polio). Opakowania: 500ml z wbudowaną pompką wliczoną w cenę preparatu. Produkt biobójczy.	Zgodnie z SWZ
50.	13	poz.5	Pakiet 13 poz. 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania hypoalergiczny preparat do mycia higienicznego i chirurgicznego rąk, skóry oraz włosów. Bez barwników i substancji zapachowych. Skuteczność potwierdzona normą EN. Przebadany dermatologicznie. Kosmetyk. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników typu Dermados.	Zgodnie z SWZ
51.	13	POZ.4	Pakiet 13 poz 4 Prosimy o dopuszczenie do oceny koszyków na łóżko szpitalne wykonanych ze stali nierdzewnej.	Zgodnie z SWZ
52.	14	POZ.1	Pakiet 14 Poz.1 Czy Zamawiający dopuści do ocen preparat w formie żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 500 ml.	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
53.	14	POZ.2	Pakiet 14 Poz.2. Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierający mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, pH ok. 5,0 w 20 °C .Kosmetyk opakowanie 500 ml..	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

54.	14	POZ.3	Pakiet 14 Poz.3 Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 100 ml.	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
55.	14	POZ.4	Pakiet 14 Poz.4 Prosimy o dopuszczenie do oceny uniwersalnego dozownika łokciowego, wykonanego z tworzywa ABS, przeznaczony do preparatów do dezynfekcji i mycia rąk. Budowa dozownika pozwala na kontrole ilości preparatu, dozownik łatwy do utrzymania w czystości – możliwość dezynfekcji wszystkich elementów dozownika. Kontrola ilości dozowanego preparatu - możliwość dozowania w dawkach 1, 2 lub 3 ml.	Nie. Zgodnie z SWZ
56.	16	POZ.2	Dot. Pakiet 16, pkt. 2, kolumna E Czy ze względu na niepodzielne opakowania handlowe 15l tj. 3x5l (opis przedmiotu zamówienia kolumna B) Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie ilości oferowanych opakowań jednostkowych w dół do 48 szt. (16 opakowań handlowych) lub w górę do 51 szt. (17 opakowań handlowych)? Prosimy o podanie ilości.	Zamawiający zmienia zapotrzebowanie do najbliższych podzielných ilości czyli 48 opakowań jednostkowych 5l. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
57.	16	POZ.3	Dot. Pakiet 16, pkt. 3, kolumna E Czy ze względu na niepodzielne opakowania handlowe 15l tj. 3x5l (opis przedmiotu zamówienia kolumna B) Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie ilości oferowanych opakowań jednostkowych w dół do 69 szt. (23 opakowania handlowe) lub w górę do 72 szt. (24 opakowania handlowe)? Prosimy o podanie ilości.	Zamawiający zmienia zapotrzebowanie do najbliższych podzielných ilości czyli 69 opakowań jednostkowych 5l. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
58.	17	poz.1	Pakiet 17Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania jednorazowych chusteczek typu- Prevantics 2% CHG stosowanych w państwa placówce -jednorazowe chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, polecane zgodnie z zaleceniami NICE i epic3 do dezynfekcji połączeń do iniekcji, łączników linii infuzyjnej, łączników typu luer, końcówek, końcówek kaniuli; nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 2% chloreksydyną, o szerokim spektrum działania w krótkim czasie 30 sek.-1 min. (bakterie, grzyby, wirusy osłonkowe i prątki), o gramatura 25g/m2; pakowane pojedynczo w hermetycznie zamkniętych saszetkach. Wyrób medyczny. Opakowanie 100 szt indywidualnie pakowanych chusteczek.	Zgodnie z SWZ
59.	17	poz.1	Czy Zamawiający w Pakiecie 17 dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszkanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2, nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum działania B,F w czasie do 15 sekund?	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
60.	19	POZ.3	Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści preparat o statusie produktu biobójczego o działaniu B ,F (C. albinans), V (Noro, Adeno, w tym Polio), Tbc (M. avium, M. terrae), S (C. difficile) - w czasie do 5 min., gdzie stosuje się saszetkę na 4L wody, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?	Tak . Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania klasy IIa dla wyrobu medycznego. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ. Aby oferty były porównywalne ilości opakowań nie zaokrąglamy- w przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
61.	20	POZ.1,2	Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia NOCOSPARY?	Tak. Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności produktu z urządzeniem NOCOSPARY. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

62.	20	POZ.1	Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści Roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania, na bazie nadtlenu wodoru (12%) i kationów srebra 0,0017%; Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAy, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 150 m3 z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach i klinikach. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu jest nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji?	Zgodnie z SWZ
63.	20	POZ.2	Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania, na bazie nadtlenu wodoru (7,9%) i kwasu askorbinowego. Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAy, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 140 m3 z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach, klinikach i w miejscach w których wytwarzana jest żywność. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu jest nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji?	Zgodnie z SWZ
64.	20	POZ.3	Poz. 3 - Prosimy o wykreślenie preparatu z poz. 3, ponieważ preparat ten został wycofany z obrotu.	Zamawiający rezygnuje z preparatu z poz 3. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
65.	25	POZ.1	Pakiet 25 Poz.1 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 3-litrowej wianienki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 250 x 150 x 120 mm, z sitem (190 x 145 x 100 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi. Wianienka wykonana z polipropylenu.	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
66.	25	POZ.2	Pakiet 25 Poz. 2 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 5-litrowej wianienki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 500 x 170 x 120 mm, z sitem (420 x 160 x 100 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi. Wianienka wykonana z polipropylenu.	Nie. Zgodnie z SWZ
67.	25	POZ.3	Pakiet 25 Poz. 3 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 10-litrowej wianienki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 340 x 260 x 170 mm, z sitem (250 x 245 x 150 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi. Wianienka wykonana z polipropylenu.	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.
68.	25	POZ.4	Pakiet 25 Poz. 4 Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 30-litrowej wianienki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 560 x 370 x 225 mm, z sitem (460 x 350 x 200 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi.. Wianienka wykonana z polipropylenu.	Tak, zamawiający uznaje opis za równoważny. Zamawiający dokona modyfikacji zapisów w SWZ.

69.	WZÓR UMOWY	§ 6	Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 6: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.lub0 dopisanie na końcu paragrafu 6:"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 0.2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.lubProsimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.	Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w SWZ. Zapisy § 6 Wzoru umowy zabezpieczają w sposób równoważny interesy stron umowy.
70.	WZÓR UMOWY	§ 2 pkt. 2	Czy Zamawiający potwierdza, że zapis umowy w § 2 pkt. 2. „Transport i rozładowanie towaru do magazynów Szpitala ...”, dotyczy dostarczenia przez kuriera towaru do danego magazynu Zamawiającego, a nie rozkładania produktów na półkach/regalach? Uzasadnienie: Firmy kurierskie nie posiadają opcji rozkładania towaru na regałach, a transport osobisty z firmy wykonawcy nie jest możliwy.	Zamawiający wymaga dostarczenia do magazynu wskazanego przez pracownika, w tym rozładowania palety i przełożenia kartonów do magazynu bezpośredniego składowania.

MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

- W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający wyjaśnia co następuje:
 - Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 2, poz. 3, poprzez korektę numeru normy w opisie przedmiotu zamówienia na EN 13624.
 - Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 4, poz. 1, poprzez usunięcie z opisu przedmiotu zamówienia zapisu dotyczącego wymagań badań dermatologicznych dla preparatu.
 - Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 9, poz. 3, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

Zamawiający w poz. 3 dopuszcza preparat Medizyme 3Plus, enzymatyczny do mycia narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestetycznego i endoskopów giętkich; Zawierający enzymy/ min. 3/ alkohol, niejonowe substancje powierzchniowo-czynne i inhibitory korozji. pH ok. 8-9; Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych; Stężenie roztworu roboczego do 1%; Preparat kompatybilny /potwierdzenie producenta preparatu/ z preparatem z poz. 1; Wyrób medyczny kl. I, opakowanie 1L z możliwością przeliczenia zapotrzebowania.

- Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 10, poz. 2 i 3, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

- W poz. 2 Zamawiający dopuszcza preparat w op 6000 g .Pozostałe warunki zgodnie z SWZ. W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

- W poz. 3 Zamawiający dopuszcza preparat w op 1500 g .Pozostałe warunki zgodnie z SWZ. W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycjach 2 i 3 wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SWZ: Skuteczny na : bakterie / w tym Tbc/grzyby /Aspergillus brasiliensis/, V/ Noro,Adeno,Polio/ w czasie do 15 min. i stężeniu 2 % z możliwością rozszerzenia działania o Spory /B.subtilis, B.cereus i Cl.difficile/. W opakowaniach : poz.2- 6000 g i poz.3 -1500 g. po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

- Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 11, poz. 4, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

- W poz. 4 Zamawiający dopuszcza suche bezpyłowe chusty wykonane z wysokiej jakości włókniny tj. wiskozy i poliestru, spełniające pozostałe wymagania SWZ.

- 1.6. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 14, poz. 1, 2 i 3, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

- Pakiet 14 Poz.1- Zamawiający dopuszcza do ocen preparat w formie żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydydny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 500 ml.

- Pakiet 14 Poz.2- Zamawiający dopuszcza do oceny emulsję myjącą stosowaną do mycia przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk. Oferowany produkt nie zawierający mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Emulsja wzbogacona w allantoinę i kwas mlekowy, pH ok. 5,0 w 20 °C .Kosmetyk opakowanie 500 ml..

- Pakiet 14 Poz.3- Zamawiający dopuszcza do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydydny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 100 ml.

- 1.7. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 16, poz. 2 i 3, poprzez korektę ilości przedmiotu zamówienia, które uzyskują wartość:
Pozycja 2 - 48 opakowań jednostkowych 5l.
Pozycja 3 - 69 opakowań jednostkowych 5l.

- 1.8. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 17, poz. 1, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

- Zamawiający w Pakiecie 17 dopuszcza: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydydny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum działania B,F w czasie do 15 sekund

- 1.9. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 19, poz. 3, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

- Zamawiający w poz. 3 dopuszcza preparat o statusie produktu biobójczego o działaniu B ,F (C. albinans), V (Noro, Adeno, w tym Polio), Tbc (M. avium, M. terrae), S (C. difficile) - w czasie do 5 min., gdzie stosuje się saszetkę na 4L wody, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ (pod warunkiem zachowania klasy IIa dla wyrobu medycznego). W przypadku otrzymania niepełnej ilości opakowań, należy podać wielkość opakowania z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

- 1.10. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Część V INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH/ poprzez dopisanie wymogów dla Wykonawcy Pakiet nr 20, poz. 1 i 2 (tabela poz. 5) o treści:

W zakresie Pakiet nr 20 poz. 1 i 2:

1. Dokument potwierdzający kompatybilność zaoferowanego środka z urządzeniem NOCOSPRAY, wystawiony przez producenta urządzenia NOCOSPRAY
2. Badania potwierdzające spełnienie normy EN 17-272 w zakresie B,V,F,S w dawce max. 3ml/m³ dla oferowanego preparatu.

- 1.11. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 20, poz. 3, poprzez usunięcie pozycji. Konsekwencją jest zmiana Lp. dla poz. nr 4.

- 1.12. Zamawiający modyfikuje zapis w SWZ, Załącznik nr 2- Formularz asortymentowo-cenowy Pakiet nr 25, poz. 1, 3 i 4, poprzez dopisanie tiret „DOPUSZCZENIA” o treści :

DOPUSZCZENIA:

Pakiet 25 Poz.1

- Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 3-litrowej wanianki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 250 x150 x 120 mm, z siem (190 x 145 x 100 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi. Wanianka wykonana z polipropylenu.

Pakiet 25 Poz. 3

- Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 10-litrowej wanianki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 340 x 260 x 170 mm, z siem (250 x 245 x 150 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi. Wanianka wykonana z polipropylenu.

Pakiet 25 Poz. 4

- Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 30-litrowej wanianki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 560 x 370 x 225 mm, z siem (460 x 350 x 200 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi.. Wanianka wykonana z polipropylenu.

2. Na podstawie art. 137 ust. 1 w związku z ust. 4-6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2024 poz. 1320) Zamawiający przedłużył termin składania ofert w celu umożliwienia wykonawcom uwzględnienia w przygotowanych ofertach otrzymanych uzupełnień dotyczących specyfikacji warunków zamówienia.

Nowym terminem składania ofert jest **2025-04-30**, godzina **10⁰⁰**, nowym terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina **10¹⁵** natomiast miejsce składania nie ulega zmianie.

Nowym terminem związania ofertą jest **2025-07-28**.

Modyfikacja zostaje dołączona do specyfikacji warunków zamówienia i stanowi jej integralną część.

Kinga Miśkiewicz

Przewodniczący Komisji Przetargowej