

znak sprawy: ZP.261.9.2023.KM

Dzierżoniów, 25.10.2023r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.:
„DOSTAWA ŚRODKÓW MYJĄCYCH I DEZYNFEKCYJNYCH”

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

I

Pytanie 1

Część 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie zestawu gazików wykonanych z włókniny o gramaturze 50 g/m2.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Część 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie wyceny za opakowanie po 25 zestawów gazików z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Część 6, poz. 1

Proszę o odstąpienie od wymogu dopuszczenia stosowania u niemowląt i dzieci.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

II

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Części 5 dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji rąk, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% diglukanianem chlorheksydyny i olejkiem nawilżającym, gramatura 23g/m2, spektrum działania: bakterie, grzyby- w czasie 30 sekund, w rozmiarze 17x23 cm, pakowane po 100 szt./op. w tubie, bez okresu ograniczającego trwałość po otwarciu, produkt biobójczy?

lub

Chusteczki do dezynfekcji rąk, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0,5% diglukanianem chlorheksydyny i olejkiem nawilżającym, gramatura 23g/m2, spektrum działania: bakterie, grzyby- w czasie 30 sekund, w rozmiarze 12x18cm, pakowane po 200 szt./op. w tubie, bez okresu ograniczającego trwałość po otwarciu, produkt biobójczy?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Części 12:

Prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia, gdy mamy takie opakowania:

1 rolka (wkład) zawierająca 300szt, chusteczek oraz wiaderko z wkładem w środku zawierające 300szt. chusteczek.

Ile wówczas wkładów mamy zaproponować a ile wiaderek z wkładem w środku?

Odpowiedź:

Poz.1 rolka 300 szt. – 10 rolek

Poz.2 wiaderko+ rolka 300 szt.- 30 zestawów

Pytanie 3

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 10 dopisać na końcu ustęp 7 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na

rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 10 ustęp 7 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 50.00zł za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

III

Pytanie 1

Część 11

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywności wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcia wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Część 11

Czy Zamawiający może określić zamglawiacz do którego przeznaczony jest środek ?

Odpowiedź:

Zamawiający określił zamglawiacz w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 3

Część 11

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem w dawce max. 5ml/m3?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 4

Część 11

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

IV

Pytanie 1

Część 3 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu w postaci chusteczek o właściwościach myjąco dezynfekujących. Na bazie nadtlenku wodoru i czwartorzędowych związków amoniowych. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, chloru. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Skuteczny wobec: B (EN 13727), F (EN 13624), V (EN 14476), Tbc (EN 14348), S (EN 13704, EN 17126) w czasie max 1 min. Możliwość stosowania do foteli zabiegowych, łóżek szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, inkubatorów. Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych. Wysoka kompatybilność ze stalą nierdzewną, silikonem, szkłem, ceramiką, materiałami porcelanowymi, akrylem, polimerem, poliwęglanem, polistyrenem, HDPE, plastikiem, PCV. Trwałość po otwarciu: min. 28 dni. Rozmiar 20x20 cm. Opakowanie a 100 szt. Wyrób medyczny kl. II a.

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Część 4 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu o właściwościach myjąco dezynfekujących. Na bazie nadtlenu wodoru i czwartorzędowych związków amoniowych. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, chloru. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Skuteczny wobec: B (EN 13727), F (EN 13624), V (EN 14476), Tbc (EN 14348), S (EN 13704, EN 17126) w czasie max 1 min. Możliwość stosowania do foteli zabiegowych, łóżek szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, inkubatorów. Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych. Wysoka kompatybilność ze stalą nierdzewną, silikonem, szkłem, ceramiką, materiałami porcelanowymi, akrylem, polimerem, poliwęglanem, polistyrenem, HDPE, plastikiem, PCV. Opakowanie a 750 ml. Wyrób medyczny kl. II a.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

V**Pytanie 1**

Część 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze min. 18x18cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, trwałość po otwarciu 1 miesiąc, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat przeznaczony do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy, dopuszczony do stosowania na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 750ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 3

Część 13 poz. 2

Czy zamawiający dopuści paski testowe w op. a'25 szt z przeliczeniem ilości op.? paski tego samego producenta co preparat. Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni na bazie mieszaniny alkoholi o łącznej zawartości do 30%, skuteczny wobec: Bakterii (w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumoniae), Tbc (M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy (Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie nie . przebadany na wskazanych organizmach testowy i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać gotowa do użycia z dozownikiem typu atomizer 1L zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

VI**Pytanie 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

a) 50 zł za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu zamówionych produktów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



b) 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 6 pkt 5.

c) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy,

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

VII

Pytanie 1

Część 3 i część 4

Czy ze względu na zastosowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych (np. głowice USG) Zamawiający oczekuje chusteczek o podwójnej rejestracji tj. wyrób medyczny i produkt biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podwójną rejestrację

Pytanie 2

Część 3 i część 4

Czy Zamawiający opisując działanie Tbc oczekuje działania na M. terrae i M. avium?

Odpowiedź:

Znak "/" oznacza „lub” w zapisie Tbc/Prątki

Pytanie 3

Część 9 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koncentratu do sporządzania roztworu do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni Oxivir Plus? Skład: Nadtlenek wodoru 63,6 g/1 kg, kwas salicylowy 25 g/1 kg, związki powierzchniowo czynne. Preparat wykazuje szerokie spektrum biobójcze: bakterio-, grzybo- i prątkobójczy oraz działanie wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro), dodatkowe działanie przeciwko C. difficile (EN 13704), dodatkowo przebadany zgodnie z normą EN16615, stężenie: min. 2,5%; czas działania: min. 5 min., możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 4

Część 9 poz. 3

Czy ze względu na zastosowanie preparatu do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni Zamawiający oczekuje środka zarejestrowanego również jako produkt biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podwójną rejestrację

Pytanie 5

Część 12 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych chusteczek spełniających wymagania opz, nie posiadających statusu wyrobu medycznego?

W związku z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych na rynku UE, z dniem 26.05.2021 r. niektóre wyroby utraciły dotychczasowy status wyrobu medycznego klasy I, który uprawniał do zastosowania stawki VAT 8% z załącznika nr 3 do ustawy o podatku od towarów i usług (poz. 13), dotyczy to m. in. suchych chusteczek.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 6

Część 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Neodisher Septo Activ konfekcjonowanego w op. 2kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 7

Część 14 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie detergentu multienzymatycznego o stężeniu roboczym od 0,3%, posiadającego oświadczenie producenta myjni Choyang o kompatybilności preparatu z myjnią, posiadającego oświadczenie producenta preparatu o kompatybilności z endoskopami marki Fujifilm, kompatybilnego z płynem do dezynfekcji wysokiego poziomu z poz. 2 (tego samego producenta), spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 8

Część 14 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego preparatu, gotowego do użycia, nie wymagającego rozcieńczania, dodawania aktywatora ani czasu aktywacji, na bazie kwasu nadoctowego, do dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych endoskopów i innych wyrobów medycznych, przebadanego zgodnie z obowiązującymi normami PN EN dla obszaru medycznego, spektrum działania: B (EN 13727, EN 14561), Tbc (EN 14348, EN 14563), F (EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: Adeno, Polio, Noro; EN 17111: Adeno, Noro), S zgodnie z EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27) w czasie 10 min ? Preparat niewymagający czasu aktywacji, zachowujący stabilność roztworu do 14 dni (kontrola aktywności dedykowanymi paskami). Możliwość stosowania w myjniach półautomatycznych. Środek o bardzo dobrej tolerancji materiałowej. Opakowanie 5 l. Wyrób medyczny kl. IIb. Posiada oświadczenie producenta myjni Choyang o kompatybilności preparatu z myjnią, posiada oświadczenie producenta preparatu o kompatybilności z endoskopami marki Fujifilm, kompatybilny z detergentem multienzymatycznym z poz. 1 (tego samego producenta).

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 9

Część 14 poz. 2

Czy Zamawiający oczekując działania wobec spor, wymaga skuteczności potwierdzonej zgodnie z obowiązującą w obszarze medycznym normą EN 17126 na szczepach określonych normą?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

VIII

Pytanie 1

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź:

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do 31.10.2023 godz. 09:00, otwarcie ofert nastąpi 31.10.2023 o godz. 09:15.

Zamawiający dokonuje odpowiednich w tym zakresie zmian treści SWZ oraz ogłoszenia.

Pytanie 2

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 zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, 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:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

IX

Pytanie 1

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Część 2

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Soap o następujących parametrach: emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Część 2

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Skin o następujących parametrach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B (EN 13727), F (C. albicans, A. brasiliensis EN 13624, EN 13697), Prątki (M. avium, M. terrae EN 14348), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio EN 14476). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 3

Część 2

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Gel o następujących parametrach: żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 4

Część 2

Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Cream o następujących parametrach: ochronna emulsja (na bazie oleju w wodzie) do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecana dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie: 500 ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 5

Część 2

Czy w pozycji 9 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Spray: Gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 6

Część 2

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



Czy w pozycji 10 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Foam Extra o następujących parametrach: preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 7

Część 2

Czy w pozycji 11 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Wipes NA o następujących parametrach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Posiadający badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Termin ważności po otwarciu: 30 dni. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 8

Część 4

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat typu Velox OXY Eta o następujących parametrach: gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Skład w 100 g preparatu : etanol 72g, propan-2-ol 7,2 g; nadtlenek wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, F(C. albicans, A. niger), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie 30 sekund; polio, adeno, noro - 30 sekund; Tbc (M. terrae, M. avium) - 3 minuty, spory B. subtilis (EN 13704) - 10 minut, C. difficile (EN 17126) - 15 minut. Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Wyrób medyczny klasy IIA. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 9

Część 9

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 preparat typu Quatrodes Extra o następujących parametrach: koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) - 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis - 1,5% w 60 minut oraz wirus noro - 4% w 15 minut. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie: kanister 5 l

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 10

Część 9

Czy w pozycji 6 Zamawiający dopuści preparat typu Viruton Extra o następujących parametrach: enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium,

porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie: 5 l

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 11

Część 12

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 dopuści preparat typu Medisept Dry Wipes o następujących parametrach: Suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100. Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Opakowanie: wkład 100 szt.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

X

Pytanie 1

Część 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowych chusteczek do dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, głowic ultradźwiękowych. Wymiaray 20cmx20cm. Nasączone mieszaniną alkilu (C12-16)-chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)), chlorku didecyldimetyloamonu (DDAC), alkilu (C12-C14) chlorku etylobenzyloamonu (ADEBAC (C12-C14))). Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.Terrae), V (Noro) – 15min. Okres przydatności po otwarciu: 3 miesiące. Opakowanie – tuba, wkład, 200szt. chusteczek. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 2

Część 1, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci granulatu; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans), V (Polio, Adeno, Noro), S (C.difficile, B.subtilis, C.perfringens) w 2% i 15min, oraz F (C.albicans+A.brasiliensis/niger) w 2% w 30min. Aktywność roztworu 24 godz. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i półautomatach. Opakowaniach 1,5kg. Aktywność biobójcza roztworu kontrolowana testami paskowymi. Wyrób medyczny kl. II B.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 3

Część 2, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie emulsji typu woda w oleju, do regeneracji suchej skóry, zawierającej biały olej (parafinum liquidum), masło shea, wit. E, glicerynę, która utrzymuje odpowiednie nawilżenie skóry, bez zawartości barwników i substancji zapachowych, fenoksyetanolu wosku pszczelego, oleju jojoba, parabenów. Przebadana dermatologicznie, szybko wchłania się przez skórę, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabia efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry. Opakowanie 500ml. Kosmetyk.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 4

Część 2, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu z dodatkiem nadtlenu wodoru, przeznaczonego do dezynfekcji i odtuszczania skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, pobieraniem krwi,

zastrzykami, punkcjami. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M.tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24h. Opakowanie 250ml z atomizerem. Produkt leczniczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 5

Część 2, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, barwionego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu z dodatkiem nadtlenu wodoru, przeznaczonego do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami, pobieraniem krwi, zastrzykami, punkcjami. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M.tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24h. Opakowanie 250ml z atomizerem. Produkt leczniczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaferowania preparatu w opakowaniu 1000 ml.

Pytanie 6

Część 2, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, preparat na bazie mieszaniny alkoholi (etanol, propan-1-ol) - łącznie alkoholi 60g/100g, z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia trudnodostępnych powierzchni. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Bez aldehydów, chloru. Posiada dobrą tolerancję materiałową (stal nierdzewna, polietylen, aluminium, polipropylenem), szybko schnący, nie pozostawiający zacieków. Skuteczny w bardzo krótkim czasie wobec: B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans), V (wirusy osłonkowe, BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) do 1min, F (C.albicans+A.brasiliensis/niger) w 2min., V (Polyoma SV 40) w 5min. Opakowanie 1L. Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 7

Część 2, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat, na bazie mieszaniny 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych, do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, wyposażenia, bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond USG). Tolerancja materiałowa i dermatologiczna potwierdzona badaniami. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez aldehydów i chloru. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV 40) - 1min., Tbc (M.terrae), V (Noro) - 15min. Opakowania 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 8

Część 2, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia, niskoalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (ekrany dotykowe, monitory wyrobów medycznych, głowic sond USG). Na bazie roztworu wodno-alkoholowego (30g alkoholi na 100g) zapewniającego szybkie odparowaniem produktu z powierzchni. Posiadają dobrą tolerancję materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem i poliwęglnem. Bez aldehydów, chloru. Skuteczne wobec: B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV40, Noro, SARS-CoV-2) w 1min., Tbc (M.terrae) w 5min., V (Adeno) w 15min. Wymiar 20cmx20cm. Przebadane dermatologicznie - z możliwością stosowania bez rękawic ochronnych oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Opakowanie typu flow pack, po 100szt. Okres przydatności po otwarciu: 1 miesiąc. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 9

Część 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowych do użycia chusteczek na bazie kwasu nadoctowego, zawierających nadtlenu wodoru i kwas octowy, do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, w tym inkubatorów, sond do przezprzełykowej echokardiografii (TEE), wzierników nosowo-gardłowych (otorynolaryngologia), sond ultradźwiękowych i wszelkiego rodzaju powierzchni, o wysokiej

kompatybilności materiałowej. Może być stosowany na oddziałach pediatrycznych oraz noworodkowych. Skuteczne wobec: B, F (C.albicans+A.brasiliensis/niger), V (Adeno, Noro) do 1min., S (C.difficile) do 5min, Tbc (M.terrae), V (Polio), S (B.subtilis) do 15min., o wymiarach 20cmx30cm, trwałość od otwarcia 28 dni. Opakowania – pojemnik a 50szt. chusteczek. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych parametrów SWZ

Pytanie 10

Część 9, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Preparat wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta również na oddziałach noworodkowych. Skuteczność wobec: w stężeniu 0,5% wobec B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w 15min., Tbc (M.terrae), V (Noro) w 30min. Trwałość roztworu roboczego – 28 dni. Opakowania 5L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl.IIa i produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 11

Część 9, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych, zawierający chlorek didecyldimetyloamonowy, chlorowodorek poli(heksametylenobiguanidu), do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezjologicznego. Możliwość moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym przez 72h. Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniem korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, nie pieni się. Skuteczny wobec: B, F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV) w 0,5%, w 15min. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Opakowania 5L. Wyrób medyczny IIa.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 12

Część 10

Czy Zamawiający dopuści do oceny chlorowy preparat w tabletkach, którego skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (750g/kg) do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24 h. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans+A.brasiliensis/Niger), V (HCV, BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C.difficile) w 1.000ppm w 15min. Rozpuszczalny w wodzie wodociągowej. Opakowanie 300tabl. Produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 13

Część 13, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci granulatu; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec: B EN13727 i EN14561, Tbc (M.terrae, M.avium) EN14348 i EN14563, F (C.albicans) EN13624, EN14562, V (Polio, Adeno, Noro) EN14476, S (C.difficile, B.subtilis, C.perfringens) EN13704 w 2% i 15min, oraz F (C.albicans+A.brasiliensis/niger) EN14562 w 2% w 30min. Aktywność roztworu 24 godz. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i półautomatach. Opakowaniach 1,5kg. Aktywność biobójcza roztworu kontrolowana testami paskowymi. Wyrób medyczny kl. II B.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 14

Pytanie ogólne

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w kg, litrach, litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960



przecinku. Umożliwi to porównanie ofert. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 15

Pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu, 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:

Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań

PREZES ZARZĄDU

Maciej Smolarz

KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 26.213.000 zł

NIP 882 20 52 381 REGON 020680960

