

OGŁOSZENIE**Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 04/TP/2024**

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości mniejszej niż progi unijne,
w trybie PODSTAWOWYM,
zgodnie z art. 275, pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r.

Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”,
wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy,

na: DOSTAWĘ ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH NA POTRZEBY ZAMAWIAJĄCEGO

Z dnia: **19-03-2024r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689, BDO000038394

Pytania 1.

1.1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 4 i czy dopuści: Suche chusteczki w wiaderku przeznaczone do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 30x34cm, zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, bez okresu ograniczającego stabilność preparatu, gramatura 70g/m², 100szt. w rolce, każda rolka chusteczek w wiaderku (wiaderko może być użyte jednorazowo lub wielorazowo) zabezpieczonym plombą. lub Suche chusteczki w wiaderku przeznaczone do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 18x25cm, zalewane 2,5-3 litrami roztworu roboczego, bez okresu ograniczającego stabilność preparatu, gramatura 70g/m², 300szt. w rolce, każda rolka chusteczek w wiaderku (wiaderko może być użyte jednorazowo lub wielorazowo) zabezpieczonym plombą.

1.2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 8 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 4 ustęp 8 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości netto z faktury 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:

Ad. 1.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SWZ

Ad. 1.2. Zamawiający nie wyraża zgody. Umowa przewiduje sankcje dla Zamawiającego za nieterminową zapłatę.

Pytania 2.

2.1. Pakiet nr 2, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny neutralny enzymatyczny preparat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz sprzętu endoskopowego. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Zawierający w swym składzie Czwartorzędowy węglan amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza), związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik oraz substancje pomocnicze. Spektrum: Działanie B zgodnie z normą EN 13727 i EN 14561 oraz EN 13727 wobec MDRB, warunki brudne. Działnie wobec Tbc zgodnie z EN14348 i 14563, warunki brudne. Działanie drożdżakobójcze EN 13624 i EN 14562, warunki brudne, Działanie V zgodnie z EN 14476 wobec PRV (surogat HBV), BVDV (surogat HCV), Herpeswirus, wirus Vaccinia, HIV-1, warunki brudne w 0,5% w czasie 5 min. Opakowanie 5 l.

2.2. Pakiet nr 8, poz. 1 W związku z wycofaniem z produkcji opisanego preparatu konfekcjonowanego w pojemności 400 ml, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu w systemie zamkniętym o pojemności 750 ml dedykowany do systemu zamkniętego NEXA z odpowiednim przeliczeniem ilości. W przypadku dopuszczenia prosimy o wskazanie ilości dozowników, które zostaną nieodpłatnie użyte Zamawiającemu na okres obowiązującej umowy.

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga składu preparatu opisanego w SWZ.

Ad. 2.2. Zamawiający dopuszcza – po przeliczeniu wymaga 5 op. i 2 dozowników.

Pytanie 3.

3.1. do pakietu nr 9: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat przeznaczony do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość stosowania w obecności pacjentów oraz do inaktywacji zanieczyszczeń organicznych, do 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?

3.2. do pakietu nr 3 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii (w tym

VRE, Mrsa, Klebsiella pneumonie), Tbc (M. terrae i M. avium) do 1 minuty, wirusy (Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie 5 min, przebadany zgodnie z normą EN 16615 wobec B, F (C. albicans) do 1 minuty, postać opakowanie 1L ze spryskiwaczem zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

3.3. do pakietu nr 3 poz. 2: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA?

3.4. do pakietu nr 3 poz. 3: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami śr.dezynf. wykonane z mieszaniny wiskozy i poliestru o wymiarach max.30x30 cm po 150 sztuk .Zalewane ok. 2,5L litrami roztw. roboczego, stabilne po zalaniu do 28 dni. Gramatura powyżej 45g/m² do każdej rolki dołączone wielorazowe wiaderko?

3.5. do pakietu nr 2 poz. 2: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIA, spełniający pozostałe wymogi opisu?

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i takich preparatów oczekuje w ofercie, a nie do oceny.

Ad. 3.2. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i takich preparatów oczekuje w ofercie, a nie do oceny.

Ad. 3.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 3.4. Pytanie nie dotyczy tej pozycji pakietu. Zamawiający nie dopuszcza wielorazowych wiaderek.

Ad. 3.5. Nie. W SWZ określone są wyraźnie wymagania.

Pytania 4.

4.1. Pakiet 2 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ wykazującego działanie wobec B,F/C.albicans/, Tbc /Mterrae, M.avium/, V(HIV, HCV), HBV,HSV,BUDV,Vaccinia,Ebola,SARSCOV-2 w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25%

4.2. Pakiet 3 poz 4 Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ o wymiarach 30x32cm.

4.3. Pakiet 4 poz 1 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ, który wykazuje działanie bójcze w stężeniu 0,5%, konfekcjonowanego w opakowania 1L z dozownikiem z przeliczeniem ilości.

4.4. Pakiet 4 poz 3 Prosimy o dopuszczenie do oceny sporobójczych chusteczek spełniających zapisy SWZ na bazie czwartorzędowych związków amoniowych i amin o znacznie szerszym spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Produkt o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i takich preparatów oczekuje w ofercie, a nie do oceny.

Ad. 4.2. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i takich preparatów oczekuje w ofercie, a nie do oceny.

Ad. 4.3. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i takich preparatów oczekuje w ofercie, a nie do oceny.

Ad. 4.4. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i takich preparatów oczekuje w ofercie, a nie do oceny.

Pytania 5.

5.1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 pozycji 1 preparat Velox Top AF do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni oraz trudno dostępnych powierzchni, a także przedmiotów mających kontakt z żywnością. Nie zawierający aldehydów i fenoli. Skład: propan-2-ol, alkohol etylowy, amina, QAV. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, , Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, Rota) do 30 s., Adeno do 1 min. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe?

5.2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 pozycji 2 preparat Quatrodes extra, koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji. Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka – możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych oraz na OIT. 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?

5.3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4 pozycji 1 preparat Quatrodes extra, koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. 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. Konfekcjonowany w opakowaniu 1L z odpowiednim przeliczeniem?

5.4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4 pozycji nr 3 chusteczki Velox Wipes NA – chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-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 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. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

5.5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 4 pozycji 4 chusteczki Velox Duo Wipes – chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. 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 Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Opakowanie: puszka 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

5.6. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 pozycji 2 preparat Viruton Pulver - Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED. Przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestezyjologicznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B, MRSA (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, Tbc M.terrae, M.avium (EN 14563), V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, C.difficile (EN 13704) – 2% w 10 minut, B.subtilis (EN 13704) – 0,5% w 30 minut. Nie wymagający dodatku aktywatora?

5.7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 8 pozycji 5b preparat spełniający wymagania SWZ konfekcjonowany w opakowaniu 5L z odpowiednim przeliczeniem?

5.8. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 9 pozycji 1 Velox Oxy Eta – gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzęty 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. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem Wyrób medyczny klasy IIA?

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił spektrum działania na pełne wirusobójcze.

Ad. 5.2. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił wyraźnie wymagane stężenie.

Ad. 5.3. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił wyraźnie skład preparatu.

Ad. 5.4. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 5.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 5.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 5.7. Zamawiający nie dopuszcza – wymaga określonej pojemności.

Ad. 5.8. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił czas ekspozycji i skład preparatu.

Pytania 6.

6.1. Pak. 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat Gigazyme Xtra płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów. Oparty na synergistycznym kompleksie enzymatycznym (enzymy różnych klas) oraz substancji powierzchniowo czynnych, QAC oraz pochodnej guanidyny. Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, pochodnych amin. Możliwość użycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących. Spektrum działania: B(EN 14561), F(EN 14562), V(HIV, HBV, HCV - BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. w stężeniu 0,5%. Wyrób medyczny w opakowaniach 5l?

6.2. Pak. 2 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby do każdego opakowania była dostarczana pompka?

6.3. Pak. 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i pompkę ze względu na różne stawki podatku VAT?

6.4. Pak. 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat Desam Effekt+ płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Dopuszczony do stosowania na oddziałach noworodkowych. Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu w czasie 15 minut: B(EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc(M.terrae EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F(EN 13624) oraz V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytut Roberta Kocha), Rota(EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1% Produkt podwójnego przeznaczenia wyrób medyczny i produkt biobójczy w opakowaniach 5l?

6.5. Pak. 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i pompkę ze względu na różne stawki podatku VAT

6.6. Pak. 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat Mikrozyd AF Liquid – środek na bazie mieszaniny alkoholi do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów i wyposażenia medycznego. Działający bakteriobójczo, drożdżakobójczo, grzybobójczo, bójczo wobec prątków gruźlicy, bójczo wobec wirusów osłonkowych (BVDV, vaccinia) oraz wykazuje ograniczone działanie wirusobójcze (adeno, noro, rota, polyoma SV40) o dualnej rejestracji. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych w opakowaniach 1l?

6.7. Pak. 3 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wycenić oddzielnie preparat i spryskiwacz ze względu na różne stawki podatku VAT?

6.8. Pak. 3 poz. 4

Czy Zmawiający wymaga kompatybilności chusteczek z poz. 1 i 2?

6.9. Pak. 3 poz. 4

Prosimy o informację czy w przypadku np. opakowań 130szt należy wycenić 300op czy przeliczyć.

6.10. Pak. 4 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby preparat dział też na BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV40?

6.11. Pak. 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania 220szt? W przypadku zgody prosimy o informację ile należy wycenić opakowań.

6.12. Pak. 4 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane chusteczki posiadały dualną rejestrację tzn. były produktem biobójczym i wyrobem medycznym?

6.13. Pak. 4 poz. 3, 4

Prosimy o informację czy w przypadku mniejszych opakowań np. 100szt należy wycenić poz. 3 -700op i poz. 4- 800op czy odpowiednio przeliczyć.

Odpowiedź:

Ad. 6.1. Zamawiający nie dopuszcza. Brak Tbc w spektrum działania.

Ad. 6.2. Zamawiający nie wymaga.

Ad. 6.3. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 6.4. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił spektrum działania.

Ad. 6.5. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 6.6. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 6.7. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 6.8. Zamawiający nie wymaga.

Ad. 6.9. Bez przeliczania.

Ad. 6.10. Zamawiający nie wymaga.

Ad. 6.11. Zamawiający nie dopuszcza – określono max. Ilości w pudełku

Ad. 6.12. Tak, wymaga.

Ad. 6.13. Bez przeliczania.

Pytania 7.

Dotyczy pakietu nr 1:

7.1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych spełniających wymogi SWZ Zamawiającego, konfekcjonowane w opakowaniu 200 tabletek, z odpowiednim przeliczeniem.

- 7.2. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagając spektrum *C.difficile* na powierzchniach zanieczyszczonych substancjami organicznymi, oczekuje od produktu chlorowego jak najniższego stężenia tak, aby z jednego opakowania można było uzyskać jak największą ilość litrów roztworu roboczego, uwzględniając szczep *C.difficile* w warunkach brudnych, dzięki czemu Zamawiający otrzyma najkorzystniejsze ekonomicznie rozwiązanie osiągając jednocześnie wymagane spektrum.
- 7.3. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje aby tabletki chlorowe posiadały dodatkowo właściwości myjące (posiadały tenzydy myjące), dzięki czemu Zamawiający miał możliwość jednym produktem przeprowadzenia dwóch procedur jednocześnie (mycia i dezynfekcji jednocześnie).
- 7.4. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby tabletki chlorowe posiadały kwas adypinowy, dzięki któremu tabletki m.in. pienią się w mniejszym stopniu, co przekłada się na korzystniejsze właściwości użytkowe.

Dotyczy Pakietu nr 2:

- 7.5. Dotyczy poz. 2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu myjąco-dezynfekcyjnego typu Taski Sprint Degerm, do dużych powierzchni, do wszelkiego rodzaju wodoodpornych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi (w tym powierzchni kontaktujących się z żywnością). Charakteryzuje się wysoką skutecznością biobójczą w niskich stężeniach i krótkim czasie działania. Preparat na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy. Skuteczny w stężeniu 0,5% wobec bakterii (w tym *Legionella*), grzybów drożdżopodobnych (*C.albicans*), prątków (*M.avium* oraz *M.terrae*), wirusów HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota - wszystkie powyższe w czasie 15 minut; z możliwością poszerzenia działania wobec Noro, Adeno oraz grzybów: *A.brasiliensis* - w czasie maksymalnym 30 minut. Produkt biobójczy kat. I, gr. 2 i 4.

Dotyczy Pakietu nr 6:

- 7.6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny w pakiecie 6, preparatów pochodzących od dwóch różnych producentów, posiadających producentkie potwierdzenie kompatybilności.
- 7.7. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w przypadku stosowania aldehydu glutarowego do dezynfekcji endoskopów (dezynfekcja wysokiego poziomu) - dla bezpieczeństwa pacjentów - wymaga aby preparat był przebadany zgodnie z najnowszą sporobójczą normą medyczną EN 17126 wobec szczepów *B.subtilis*, *B.cereus* oraz *C.difficile*, co przekłada się na pełną sporobójczość i jednocześnie zabezpiecza pacjenta przed narażeniem na zakażenie m.in. sporami beztlenowymi.
- 7.8. Dotyczy poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny, w pakiecie 6 w pozycji 1, preparat typu Medizyme 3 Plus - Trójenzymatyczny preparat do manualnego,

ultradźwiękowego i maszynowego mycia narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych. Skład: kompleks trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), niejonowe i anionowe związki powierzchniowo-czynne, związki chelatujące. Skuteczne działanie już w 30 sekund. Bardzo wydajne stężenie robocze od 0,3%. Doskonała kompatybilność materiałowa – nie uszkadza delikatnego i precyzyjnego sprzętu medycznego (używany również do mycia robotów Da Vinci). Preparat można stosować do anodowanego aluminium, metali kolorowych. Bez zawartości krzemianów. Nie wymagający neutralizacji. Potwierdzone bezpieczne przechowywanie narzędzi w roztworze nawet do 72h. Mycie w procesie manualnym, ultradźwiękowym i maszynowym. Roztwór nie pieni się i doskonale wypłukuje – może być stosowany do mycia narzędzi w myjniach automatycznych oraz do mycia wąskich kanałów endoskopów w procesie manualnym i maszynowym. Nie wymaga stosowania dodatkowych środków neutralizujących w myjniach-dezynfektorach do narzędzi. Biodegradowalny. Wartość pH w roztworze roboczym ok. 9. Wyrób medyczny kl. I. Spektrum: właściwości bakteriostatyczne.

- 7.9. Dotyczy poz. 2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gotowego do użycia, nie wymagający aktywacji preparatu na bazie buforowanego typu Phagocide D, stabilizowanego roztworu 2,5% aldehydu glutarowego, przeznaczony do manualnej i maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych w tym delikatnego sprzętu medycznego np. narzędzi okulistycznych. Działający bójczo na: B (P.aeruginosa, S.aureus, E.hirae), Tbc (M.terrae, M.avium), F(C.albicans, A.brasiliensis), V(Polio, Adeno, Noro) w czasie 10min., pełne działanie sporobójcze zgodnie z najnowszą sporobójczą normą medyczną EN 17126 (B.subtilis, B.cereus) w czasie 15min., spory C.difficile R027 zgodnie z najnowszą sporobójczą normą medyczną EN 17126 (w czasie 30min.), zachowujący aktywność biobójczą 45 dni, kontrolowany za pomocą dedykowanych i zwalidowanych testów paskowych (paski pochodzą od innego producenta), przeznaczonych do kontroli stężenia aldehydu glutarowego. Opakowanie Kanister 5L.

Dotyczy Pakietu nr 13:

- 7.10. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagając worków do systemu STERISOL oczekuje aby preparaty były konfekcjonowane w hermetycznych dwuwarstwowych workach z tworzywa sztucznego (PA,PE) bez dodatku włókna szklanego, ze zintegrowaną na stałe z opakowaniem zastawką (z PP bez elementów metalowych), chroniącą preparat przed kontaminacją drobnoustrojami.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu

Ad. 7.2. Zamawiający określił w SWZ wymagane warunki – nie potwierdza

Ad. 7.3. Zamawiający określił w SWZ wymagane warunki – nie potwierdza

Ad. 7.4. Zamawiający określił w SWZ wymagane warunki – nie potwierdza

Ad. 7.5. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający określił skuteczne stężenie, którego wymaga.

Ad. 7.6. Zamawiający w SWZ opisał konieczne wymagania i oczekuje od Wykonawcy preparatów do używania a nie do oceny.

Ad. 7.7. Zamawiający w SWZ opisał konieczne wymagania i oczekuje od Wykonawcy preparatów do używania a nie do oceny.

Ad. 7.8. Zamawiający w SWZ opisał konieczne wymagania i oczekuje od Wykonawcy preparatów do używania a nie do oceny.

Ad. 7.9. Zamawiający nie dopuszcza – w tabeli zał. 3 do SWZ określił konieczne wymagania dotyczące preparatu.

Ad. 7.10. Zamawiający określił konieczne wymagania w tabeli w zał. Nr 3 do SWZ

Pytanie 8.

8.1. Część 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który posiada w swoim składzie dodatkowe substancje organiczne tj. kwas adypinowy ułatwiające przygotowanie jednorodnego roztworu roboczego.

8.2. Część 12 poz. 8

W związku z zakończeniem produkcji preparatu w opakowaniach po 10 szt. rękawic zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania preparatu w opakowaniach po 8 szt. rękawic, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

8.3. Pytanie ogólne

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

Odpowiedź:

Ad. 8.1. Zamawiający nie wymaga

Ad. 8.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 8.3. Zaokrąglić w górę do pełnych opakowań

Przewodniczący Komisji Przetargowej: