L.dz.TP/…………/2022 Wodzisław Śl., 22.11.2022r

Do: Oferenci biorący udział

w postępowaniu przetargowym na:

„Dostawę środków dezynfekcyjnych”

nr spr 27/ZP/22

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim

z siedzibą w Wodzisławiu Śląskim informuje, że do w/w postępowania wpłynęły następujące pytania:

Zadanie 3 poz 4  
Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji i mycia sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, zawierający aminę, niezawierający aldehydów; dozowanie w postaci piany; opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B i Y (EN 16615 lub równoważna) 1 min. HIV,HBV,HCV(RKI/DVV) 30s, Wyrób medyczny. Pozytywna opinia szpitala dziecięcego. Opakowanie 1 ml ze spryskiwaczem (możliwość dozowania piany i mgły aerozolowej). wyrób medyczny  
  
Zadanie 6 poz 1  
Prosimy o dopuszczenie do oceny płynnego koncentratu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, nieposiadający substancji lotnych i zapachowych co zapewnia bezpieczne stosowanie preparatu. Oparty, N, N-bis-(3-aminopropylo dodecyloaminy), chlorek didetylodimecyloamioniowy. Potwierdzone działanie zgodnie z EN 13727 i EN 13624 wobec B i Y (warunki czyste i brudne) 0,5 % w 15min. Skuteczny wobec HBV, HCV, HIV, Vaccina, Ebola, Rota z możliwością rozszerzenia właściwości bójczych o EN 14348 lub równoważna (prątkobójczy, mykobakteriobójczy). Pozytywna opinia klinicznego szpitala dziecięcego. Podwójna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

**Odpowiedzi:**

1. Zadanie 3, poz. 4

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

2. Zadanie 6, poz. 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**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.

**Odp. Termin został przesunięty**

**Dot. SWZ rozdz. IX pkt. 5 Przedmiotowe środki dowodowe:**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia dokumentów wymienionych w pkt.5 i wyrażanie zgody na złożenie ich na każde wezwanie Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Pytania do umowy:**

**Dot. Załącznik nr 3 – §1 ust. 4**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę brzmienia §1 ust. 4umowy na następujący:

*4. Strony dopuszczają w ramach ogólnej kwoty przeznaczonej na realizację niniejszej umowy możliwość zmiany w ilościach zamawianego przedmiotu umowy w stosunku do ustaleń pierwotnych przewidywanych w załączniku do niniejszej umowy w zależności od potrzeb Kupującego z zachowaniem ceny tych pozycji, których skończyła się określona ilość,* ***z zastrzeżeniem, że przekroczenie zmian ilościowych w odniesieniu do każdej pozycji przedstawionej w załączniku do umowy nie może przekraczać 10%”.***

Uzasadnienie:

Zaproponowane obecne brzmienie §1ust. 4 powoduje, że nie jest możliwe rzetelne dokonanie oceny ryzyka, a w konsekwencji również skalkulowanie ceny przetargowej. Wykonawca musi posiadać wiedzę, jakiego rodzaju towary będą stanowić przedmiot umowy, gdyż poszczególne pozycje posiadają różne marże. Możliwość, że Zamawiający w ogóle nie zamówi określonych towarów, a zamówi znacznie więcej innych towarów, powoduje, że oszacowanie ryzyka i przyjęcie racjonalnej marży są znacząco utrudnione, jeśli nie niemożliwe.

*.*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Dot. Załącznik nr 3 –** **§1 ust. 7 oraz §7 ust. 3**

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

*7. W przypadku wystąpienia nieterminowych płatności, spowodowanych trudną sytuacją finansową Zamawiającego Wykonawca nie wstrzyma dostaw przedmiotu zamówienia bez uprzedniego powiadomienia Zamawiającego w formie pisemnej co najmniej* ***5*** *dni roboczych przed planowanym wstrzymaniem dostaw.*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Dot. Załącznik nr 3 – §5 ust. 4**

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

*4.W razie zwrotu towaru Sprzedawca jest zobowiązany do dostarczenia Kupującemu towaru odpowiedniej jakości w terminie* ***5***  *dni roboczych od dnia zgłoszenia.*

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę**

**Dot. Załącznik nr 3 –§6 ust. 6**

Zwracamy się z prośba o wykreślenie ww. zapisu z umowy.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**Dot. Załącznik nr 3–§6 ust. 6**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, prosimy o modyfikacje ww. zapisu, poprzez dodanie zdania drugiego w ust.6:

*„Różnica w cenie zakupu towaru u innego dostawcy nie może przekroczyć 10% wartości tego towaru wynikającej z załącznika do niniejszej umowy.”*

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody**

**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, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

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 interwencyjnych.

6.            Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

**Odp. Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do umowy w/w zapisu**

**Zadanie 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu w op. 750 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości op., tj. 6667 op. Z wiedzy oferenta wynika, że wymagany przez Zamawiającego preparat jest konfekcjonowany w op. 750ml.

**Zadanie 1 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli emulsję oleju w wodzie.

**Zadanie 2 poz. 1**

Czy za względu na fakt, że oczekiwany preparat posiada termin ważności 12 m-cy od daty produkcji Zamawiający wyrazi zgodę aby w w/w pozycji preparat posiadał 9 miesięczny okres ważności od daty dostawy?

**Zadanie 3 poz. 1,2**

W związku ze zmianą przed Producenta rozmiaru pojedynczej chusteczki oraz wielkości opakowania prosimy Zamawiającego o dopuszczenie chusteczek w wymiarze 20 cm x 20 cm w op. 220 szt. pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Zadanie 3 poz. 1,2**

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

**Zadanie 6 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu opartego o poli 1-heksametylenobiguanidyny chlorowodorek. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Zadanie 6 poz. 4**

W związku z aktualizacją dokumentacji preparatu i zmianą jego klasyfikacji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wszelkich powierzchni zmywalnych nie mających kontaktu z żywnością i przedmiotów, które można zanurzyć w roztworze preparatu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Zadanie nr 7, poz. 1**

Czy za względu na fakt, że oczekiwany w/w pozycji preparat z początkiem 2023 r. będzie wycofany prosimy o możliwość wyceny pozycji w formularzu asortymentowo cenowym podając udokumentowaną ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego planowanym wycofaniu z produkcji.

**Zadanie 8 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający w pozycji 5 miał na myśli preparat kompatybilny z preparatem myjącym pozycja 3 oraz z aktywatorem pozycja 4.

**Zadanie 9 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji alkalicznego preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi przed sterylizacją. Posiada w składzie : środek alkaliczny, niejonowe i amfoteryczne środki powierzchniowo czynne, substancje dyspergujące i antykorozyjne. Nie zawiera fosforanów, EDTA i NTA. Zalecany w przypadku znacznego zanieczyszczenia organicznego. Wartość pH koncentratu (20°C): od 13 do 14. Opakowanie 5l.

**Zadanie 9 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji nabłyszczającego preparatu do narzędzi chirurgicznych i medycznych. Ułatwia szybkie schnięcie narzędzi bez pozostałości. Posiada w składzie : niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, kwas mlekowy, izopropanol oraz substancje pomocnicze. Przeznaczony jest do użycia w rozcieńczeniu od 0,03 do 0,3% (czyli 0,3 do 3 ml na litr wody) w wodzie zimnej lub gorącej w zależności od rodzaju maszyny. pH koncentratu\* w +20°C: min. 2 - max. 3. Opakowanie 5l.

**Zadanie 18 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający nie oczekuję aby preparat mógł być stosowany u noworodków ( potwierdzenie w ChPL). Z wiedzy oferenta wynika, że preparaty barwione nie mogą być stosowane u noworodków.

**Odpowiedzi:**

Zadanie nr 1, poz.2

Odp. Dopuszczamy

Zadanie nr1, poz. 3

Odp. Omyłka pisarska

Zadanie nr 2, poz. 1

Odp. Dopuszczamy

Zadanie nr 3 poz. 1,2

Odp. Dopuszczamy

Zadanie nr 3, poz. 1,2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

Zadanie nr 6, poz. 3

Odp. Dopuszczamy

Zadanie nr 6, poz. 4

Odp. Dopuszczamy

Zadanie nr 7, poz. 1

Odp. Wyrażamy zgodę na wycenę pozycji w formularzu asortymentowo-cenowym podając udokumentowaną ostania cenę sprzedaży oraz uwagę o jego planowanym wycofaniu z produkcji

Zadanie nr 8, poz. 5

Odp. Tak. Preparat w poz. 5 ma być kopatybilny z preparatem myjącym w poz. 3 oraz  
 z aktywatorem w poz. 4

Zadanie nr 9 poz. 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

Zadanie nr 9, poz. 2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

Zadanie nr 18, poz. 3

Odp. Tak. Doszło do omyłki pisarskiej

**Pytanie nr 1 – dotyczy zadania nr 11, poz. 1,2**

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

**Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 11, poz. 1**

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray 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 osiągnięcie wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

**Pytanie nr 3 – dotyczy zadania nr 11, poz. 1**

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

**Pytanie nr 4 – dotyczy zadania nr 11, poz. 1**

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

**Pytanie nr 5 – dotyczy zadania nr 11, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści produkt nie będący wyrobem medycznym, ani produktem biobójczym posiadający pozwolenie na obrót w postaci certyfikatu zgodności wystawionego przez producenta?

**Odpowiedzi:**

1. Zadanie nr 11, poz.1,2

Odp. Tak wymaga

1. Zadanie nr 11, poz.1

Odp. Zgodnie z zapisem SWZ

1. Zadanie nr 11, poz.1

Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga

1. Zadanie nr 11, poz.1

Odp. Dopuszcza, ale nie wymaga

1. Zadanie nr 11, poz.3

Odp. Dopuszcza produkt

**Dotyczy pakietu nr 1**

1. Do pozycji 1 i 2. Prosimy o określenie jaka minimalną ilość mililitrów ma dozować dozownik przy jednokrotnym uruchomieniu. Aby zapewnić skuteczna higieniczną dezynfekcję rąk.
2. Do pozycji 4. Prosimy o określenie jaka minimalną ilość mililitrów ma dozować dozownik przy jednokrotnym uruchomieniu. Aby zapewnić skuteczna higieniczną dezynfekcję rąk.
3. Do pozycji 1 i 2. Prosimy o określenie jaka minimalną ilość mililitrów ma dozować dozownik WOLNO STOJĄCY przy jednokrotnym uruchomieniu. Aby zapewnić skuteczna higieniczną dezynfekcję rąk.
4. Do pozycji 1 Prosimy o dopuszczenie preparatu o cechach:  **Tiksotropowy żelowy**  hypoalergiczny o neutralnym dla skóry pH, preparat na bazie alkoholu etylowego (72,5g/100g) oraz alkoholu izopropylowego (7,5g/100g), bez zawartości barwników, dodatkowych substancji zapachowych, chlorheksydyny, biguanidu i pochodnych fenolowych do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o szerokim spektrum mikrobójczym: EN13727 Bakteriobójczy (w tym MRSA,VRE),  EN13624 Drożdżakobójczy, Grzybobójczy (Aspergillus),  EN14348 Prątkobójcze (w tym prątki gruźlicy), EN14476 Pełne działanie wirusobójcze (Adeno, Noro, Polio) w czasie do 30 sekund. Skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami wykonanymi zgodnie z normami: PN-EN 1500 (ilość preparatu na 1 procedurę to 1x3 ml wcierane w dłonie przez 30 sekund). Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą PN-EN 12791 w czasie 90 sekund 2 x 3 ml. Opakowanie z bezpiecznym systemem dozującym  1000ml bez zasysania powietrza w  systemie zamkniętym. Produkt biobójczy.
5. Do pozycji 2  Prosimy o dopuszczenie preparatu o cechach: Profesjonalna hipoalergiczna emulsja do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk redukcja drobnoustrojów zgodna z EN 1499:2013 oraz ciała i włosów, o neutralnym dla skóry pH 5.5 bez substancji mogących wywołać podrażnienie i mikrourazy na skórze. Nie zawierająca w swoim składzie barwników, substancji zapachowych, parabenów oraz poliaminopropylu biguanidu oraz ich pochodnych. Opakowanie z bezpiecznym systemem dozującym  1000ml bez zasysania powietrza w  systemie zamkniętym. Klasa produktu kosmetyk, wpis do CPNP.
6. Do pozycji 2 : Prosimy o wyjaśnienie czy profesjonalna emulsja do mycia rąk w pozycji nr 2 która jest wykorzystana do chirurgicznego mycia rąk powinna spełniać wymogi w zakresie europejskiej normy tyczącej się higienicznego mycia rąk?
7. Do pozycji 4 Prosimy o dopuszczenie preparatu o cechach:  **Tiksotropowy żelowy**  hypoalergiczny o neutralnym dla skóry pH, preparat na bazie alkoholu etylowego (72,5g/100g) oraz alkoholu izopropylowego (7,5g/100g), bez zawartości barwników, dodatkowych substancji zapachowych, chlorheksydyny, biguanidu i pochodnych fenolowych do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o szerokim spektrum mikrobójczym: EN13727 Bakteriobójczy (w tym MRSA,VRE),  EN13624 Drożdżakobójczy, Grzybobójczy (Aspergillus),  EN14348 Prątkobójcze (w tym prątki gruźlicy), EN14476 Pełne działanie wirusobójcze (Adeno, Noro, Polio) w czasie do 30 sekund. Skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami wykonanymi zgodnie z normami: PN-EN 1500 (ilość preparatu na 1 procedurę to 1x3 ml wcierane w dłonie przez 30 sekund). Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą PN-EN 12791 w czasie 90 sekund 2 x 3 ml. Opakowanie z 500ml z pompką. Produkt biobójczy.

**Odpowiedzi:**

**Dotyczy pakietu nr 1**

1. Do pozycji 1 i 2

Odp. Zamawiający nie wymaga dozowania minimalnej ilości mililitrów preparatu przy jednokrotnym uruchomieniu dozownika

1. Do pozycji 4

Odp. Zamawiający nie wymaga dozowania minimalnej ilości mililitrów preparatu przy jednokrotnym uruchomieniu dozownika

1. Do pozycji 1 i 2

Odp. Zamawiający nie wymaga dozowania minimalnej ilości mililitrów preparatu przy jednokrotnym uruchomieniu dozownika

1. Do pozycji 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. Do pozycji 2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. do pozycji 2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. Do pozycji 4

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zapisów SWZ:**

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Dotyczy Parametry Techniczne – zadanie 14. Preparaty do dezynfekcji drogą powietrzną:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zad. 14, poz. 1 preparatu w postaci jednorazowych naboi, przeznaczonego do dezynfekcji powietrza i powierzchni, bez konieczności użycia sprzętu zamgławiającego, zawierających środek oparty na czwartorzędowych związkach amoniowych oraz środkach kompleksujących w roztworze wodnym (chlorek didecylodimetyloamoniowy <0,10%, chlorek N-alkilodimetylobenzyloamoniowy <0,06%, pozostałe składniki wodne 99,84%), co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa dla użytkowników, środowiska, a także sprzętu medycznego i elektronicznego, o skuteczności bakteriobójczej, drożdżakobójczej, prątkobójczej, sporobójczej, grzybobójczej i wirusobójczej, spełniającego normy: EN 1500, EN 1276, EN 1650, EN 13624, EN 13704, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 16615? Wyrób medyczny klasy I. Preparat w jednorazowych pojemnikach o pojemności 150 ml, przeznaczony do zamgławiania pomieszczeń o kubaturze do 18 m³.
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zad. 14, poz. 2 preparatu w postaci jednorazowych naboi, przeznaczonego do dezynfekcji powietrza i powierzchni, bez konieczności użycia sprzętu zamgławiającego, zawierających środek oparty na czwartorzędowych związkach amoniowych oraz środkach kompleksujących w roztworze wodnym (chlorek didecylodimetyloamoniowy <0,10%, chlorek N-alkilodimetylobenzyloamoniowy <0,06%, pozostałe składniki wodne 99,84%), co zapewnia wysoki poziom bezpieczeństwa dla użytkowników, środowiska, a także sprzętu medycznego, o skuteczności bakteriobójczej, drożdżakobójczej, prątkobójczej, sporobójczej, grzybobójczej i wirusobójczej, spełniającego normy: EN 1500, EN 1276, EN 1650, EN 13624, EN 13704, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 16615? Wyrób medyczny klasy I. Preparat w jednorazowych pojemnikach o pojemności 450 ml, przeznaczony do zamgławiania pomieszczeń o kubaturze do 50 m³.

Uzasadnienie: Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania i umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty.

**Dotyczy Parametry Techniczne – zadanie 20. Dezynfekcja sprzętu endoskopowego:**

1. Czy Zamawiający w poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu (czynnik, roztwór aktywowany preparatem z poz. 3), do maszynowego reprocesowania endoskopów w myjni dezynfektorze MEDIVATORS ISA, o wart. pH 0,6, posiadającym w swoim składzie m.in.: nadtlenek wodoru, kwas octowy, kwas nadoctowy, składniki obojętne, będącego wyrobem medycznym kl. IIb?
2. Czy Zamawiający w poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu (aktywator dla preparatu z poz. 2), do maszynowego reprocesowania endoskopów w myjni dezynfektorze MEDIVATORS ISA, o wart. pH 11, posiadającym w swoim składzie m.in.: propan-2-ol, boraks dziesięciowodny, wodorotlenek sodu, 1,2,3-benzotriazol, składniki obojętne, będącego wyrobem medycznym kl. IIb?

Proponowane preparaty dla poz. 2 i 3 kompatybilne ze sobą oraz z detergentem z poz. 1 oraz z myjnią Medivators ISA (potwierdzenie wystawione przez producenta urządzenia o możliwości współpracy oferowanych środków z myjnią MEDIVATORS ISA bez konieczności modyfikacji zwalidowanych programów oraz bez modyfikacji oryginalnego przyłącza), spełniające normę EN ISO 14937, będące środkami jednokrotnego użycia, o spektrum aktywności mikrobójczej: B, S, Tbc, V, F.

**Odpowiedzi:**

2. Zadanie 14, poz. 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

3. Zadanie 14, poz.2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

4. Zadanie 20, poz. 2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. Zadanie 20, poz. 3

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 3:**

1. Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes Plus do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu, na bazie etanolu? Chusteczka o wymiarach 13x19cm i pH ok. 9,3, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. ( tuba poz. 1, wkład. Poz. 2) po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Chusteczki mogą być stosowane do powierzchni poliwęglanowych. Spektrum działania: bakterio-, prątko-; drożdżako-, grzybobójcze – 1 min. oraz wirusobójcze wobec: HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Adeno, Rota, Noro, Corona – 30 sek. ; Polio – 5 min., Papova SV 40 – 15 min. Możliwość użycia w pionie żywieniowym, wyrób medyczny. Pozostałe parametry zgodnie z załączona ulotką.
2. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu Fugaten Spray, na bazie etanolu 70%, o szerokiej kompatybilności materiałowej, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio-; drożdżako-; grzybo-; prątkobójcze – 1 min. oraz wirusobójcze wobec: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Adeno, Rota, Noro – 30 sek. ; Polio – 5 min., Papova SV 40 – 15 min., dostępny w wersji bezzapachowej? Pozostałe parametry zgodnie z załączona ulotką.
3. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu Mediquick, zawierający w składzie etanol, propan-2-ol, alkylobiguanidyne, wykazujący działanie bakteriobójcze - 30 sek.; przeciwko prątkom gruźlicy: M.terrae - w 5 min. drożdżakobójcze - w 1 min., wirusobójcze: HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., możliwością dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o przyjemnym zapachu, zarejestrowany jako wyrób medyczny? Pozostałe parametry zgodnie z załączona ulotką.
4. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Plus Schaum, który wykazuje potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 5 min.; prątkobójcze: M.avium, M.tuberculosis - 15 min., M.terrae - 30 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Rota – 5 min. , Papova SV 40 – 15 min. konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.
5. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści preparat typu Oxivir Excel Foam na bazie nadtlenku wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, bez zawartości aldehydu i fosforanów, działający wobec B i Y wg EN 16615w 1 min, V – 30 sek? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Dotyczy zadania nr 5:**

**1.**Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu myjącego na bazie 3 enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), skutecznie rozpuszczający zanieczyszczenia organiczne i zapobiegający zasychaniu zanieczyszczeń, gdyż przede wszystkim właściwe i równomierne nawilżenie doskonale myjącym preparatem zapewni skuteczną dezynfekcję na kolejnym etapie obróbki wyrobów medycznych, posiada potwierdzone badaniami działanie bakteriostatyczne, zapobiega zasychaniu zanieczyszczeń do 72 godzin?

2. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu Neodisher septo active , konfekcjonowany w opakowania o pojemności 2kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Parametry zgodnie z załączona ulotką.

**Dotyczy Zadania nr 8:**

1. Czy zamawiający w poz. 1 dopuści gotowy do użycia preparat typu Phagocide D, nie wymagający aktywacji na bazie 2,5 % aldehydu glutarowego zachowujący aktywność biobójczą do 45 dni (możliwość kontroli paskiem testowym) o spektrum działania wobec B, F, V, Prątki do 10 min zgodny z najnowszą normą sporobójczą do obszaru medycznego EN 17126?
2. Czy zamawiający w poz. 1, 5 wymaga preparatu o działaniu sporobójczym zgodnego z jedyną obowiązującą normą sporobójczą dla obszaru medycznego EN 17126?
3. Czy zamawiający w poz. 2 i 3 dopuści do oceny preparat typu Enzymex LD, pięcioenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza)usuwający zanieczyszczenia w miejscach trudnodostępnych oraz zapobiega tworzeniu się biofilmu, stężenie użytkowe roztworu od 0, 3 % i czas kontaktu od 3 minut? Pozotałe parametry zgodnie z załączona ulotką.
4. Czy zamawiający w poz. 5 dopuści do oceny preparat gotowy do użycia typu Phago’scope APA, nie wymagający aktywacji, o substancji aktywnej- kwas nadoctowy (PAA) uzyskany w wyniku reakcji nadtlenku wodoru z kwasem octowym, do manualnej i maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu? Pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Dotyczy zadania nr 16:**

1. Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny chusteczki typu Clinell Universal Wipes, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze , grzybobójcze, bójcze wobec prątków gruźlicy (M. terrae, M. bovis) oraz wirusobójcze: HIV, HBV, HCV, Corona,, Noro, H1N1, H3N2 dodatkowo przebadane zgodnie z EN 16615 w zakresie bakterio i drożdżakobójczości? Zawierające w składzie chlorek benzalkonium, chlorek didecylodimetyloamoniowy, pakowane (w tubach poz. 1 oraz wkłady poz. 2) po 100szt po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, w rozmiarze chusteczki 20cm x 25cm?

Dotyczy zadania nr 9:

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Mediclean Forte? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.
2. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Mediklar? Parametry zgodnie z załączoną ulotką
3. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Z? Parametry zgodnie z załączoną ulotką

Dotyczy zadania nr 12:

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Neodisher SB eco? Parametry zgodnie z załączoną ulotką

Dotyczy zadania nr 13:

1. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Neodisher SB eco? Parametry zgodnie z załączoną ulotką
2. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Neodisher SBR extra? Parametry zgodnie z załączoną ulotką

**Odpowiedzi:**

**Dotyczy zadania nr 3:**

1. poz. 1 i 2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

2. poz. 3

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

3. poz. 3

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**4.** poz.4

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz.4

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 5:**

1. poz.1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz. 3

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 8**

1. poz.1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz. 1,5

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz. 2 i 3

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz.5

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 16:**

1. poz. 1,2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 9:**

1. poz. 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz. 2

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz.3

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 12:**

1. poz.1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

**Dotyczy zadania nr 13:**

1. poz. 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. poz.1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Velodes Gel, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – preparat alkoholowy  
   w postaci żelu o obniżonej lepkości w oparciu o substancje bójcze etanol - 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g z zawartością substancji pielęgnującej - gliceryny, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w opakowaniach jednorazowych, wykazujący działanie natychmiastowe   
   i przedłużone. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone przed wtórną kontaminacją preparatu w trakcie używania. Szerokie spektrum bójcze: B (w tym Tbc), F (C. albicans) – 30 s., V (HIV, HBV, HCV - 30 s., Noro, Rota – 30 s.). Higieniczna dezynfekcja rąk do 30 s, chirurgiczna dezynfekcja 3 minuty. Opakowania 1l kompatybilne z dozownikami będącymi w użytkowaniu Zamawiającego?
2. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 w poz. nr 3 dopuści równoważny preparat Velodes Cream, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Emulsja na bazie witaminy E, gliceryny, oliwy z oliwek do pielęgnacji skóry suchej i wrażliwej, ze skłonnością do podrażnień, zawierająca substancje regenerujące, o pH neutralnym dla skóry. Typ emulsji oleju w wodzie? Opakowania 500 ml kompatybilne z dozownikami będącymi w posiadaniu Zamawiającego?
3. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 w poz. nr 4 dopuści równoważny preparat Velodes Gel, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – preparat alkoholowy  
   w postaci żelu o obniżonej lepkości w oparciu o substancje bójcze etanol - 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g z zawartością substancji pielęgnującej - gliceryny, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w opakowaniach jednorazowych, wykazujący działanie natychmiastowe   
   i przedłużone. Szerokie spektrum bójcze: B (w tym Tbc), F (C. albicans) – 30 s., V (HIV, HBV, HCV - 30 s., Noro, Rota – 30 s.). Higieniczna dezynfekcja rąk do 30 s, chirurgiczna dezynfekcja 3 minuty. Kompatybilny z systemem przyłóżkowym (haki), opakowania 500ml z pompką dozującą?
4. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 1 dopuści użyczenie automatycznych stacji dozujących PROCLEAN będących w użytkowaniu Zamawiającego, dostosowanych do opakowań 5l?
5. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Velox DUO Wipes o parametrach – Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol). Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach 13x20 cm i pH 6,75 - 8,25. Opakowanie (tuba) zawierające 100 chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans), Tbc (M.terrae), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 30 s. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Okres trwałości po otwarciu 21 dni. Wyrób medyczny kl. IIA oraz produkt biobójczy?
6. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 w poz. nr 2 dopuści równoważny preparat Velox DUO Wipes o parametrach – Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Zawierające w składzie 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol). Nie zawierające związków amoniowych, aldehydów i innych. Chusteczka o wymiarach 13x20 cm i pH 6,75 - 8,25. Opakowanie (wkład uzupełniający) zawierające 100 chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans), Tbc (M.terrae), V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro) w czasie do 30 s. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Okres trwałości po otwarciu 21 dni. Wyrób medyczny kl. IIA oraz produkt biobójczy?
7. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 3 w poz. nr 4 dopuści równoważny preparat Velox Foam Extra, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, zawierający aminy i czwartorzędowe związki amonowe, niezawierający aldehydów; dozowanie w postaci piany; opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B i Y (EN 16615 lub równoważna) 1 min. HIV, HBV, HCV (EN 14476) 60 s, Wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem (możliwość dozowania piany i mgły aerozolowej), z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
8. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Viruton Pre, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Gotowy do użycia enzymatyczny preparat w pianie do zwilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych (możliwość stosowania do 48 godzin). Skutecznie rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne, zapobiega zasychaniu zanieczyszczeń, zapewnia bezpieczny transport zanieczyszczonych narzędzi, wysoka kompatybilność materiałowa, wygodna, szybka i bezpieczna forma aplikacji. Skład: IV-rzędowe związki amonowe, niejonowe związki powierzchniowo czynne, enzym (proteaza), związki pomocnicze. Spektrum działania: B EN 13727 oraz zgodnie z normami EN 14561, Prątki EN 14348 oraz EN 14563, Y EN 13624 oraz EN 14562, V EN 14476: max 15 min. w warunkach brudnych. Opakowanie 1l z oryginalnie dołączonym spryskiwaczem pianowym z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
9. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 w poz. nr 2 dopuści równoważny preparat Viruton Extra, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Enzymatyczny preparat dezynfekcyjno-myjący w płynie, rozpuszczający albuminy, glikogen i trójglicerydy. Przeznaczony do dezynfekcji i mycia narzędzi i sprzętu medycznego. Spektrum działania: B EN 13727 oraz zgodnie z normami EN 14561, Y EN 13624 oraz EN 14562, V EN 14476: 1% - 15 min w warunkach brudnych. Opakowanie: 5L z pompką dozującą?
10. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 w poz. nr 3 dopuści równoważny preparat Viruton Pulver, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Preparat do mycia   
    i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu medycznego (w tym inkubatorów), powierzchni oraz endoskopów na bazie aktywnego tlenu, bez konieczności stosowania aktywatora. Spektrum działania : B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (polio, adeno, rota, HIV, HBV, HCV, noro), M, terrae, M.Avium, S (B.Subtilis, C.Difficile, Cl. sporogenes) wykazujący działanie bójcze w stężeniu od 0,5%. Stabilność roztworu roboczego - 30 godzin. Preparat przebadany wg norm europejskich: 14 561,14 562,14 563, 14 476, konfekcjonowany w op. 1 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
11. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Quatrodes Extra, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Płynny koncentrat przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, nieposiadający substancji lotnych i zapachowych co zapewnia bezpieczne stosowanie preparatu. Oparty o 11,5 g N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3–diamina, 3,12 g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetylo-amino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól), 1,25 g Chlorek didecylodimetyloamonu. Potwierdzone działanie zgodnie z EN 16615 wobec B i Y (warunki czyste i brudne) 1 % w 15 min. Skuteczny wobec HBV, HCV, HIV (EN 14476) z możliwością rozszerzenia właściwości bójczych o EN 14348 (prątkobójczy, mykobakteriobójczy) oraz Adeno, Polio, Rota w stężeniu 1%. Noro w stężeniu 4%. Pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka. Podwójna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy?
12. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 w poz. nr 3 dopuści równoważny preparat Quatrodes Unit NF, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Preparat do dezynfekcji wanien z hydromasażem nie zwierający chloru. Zastosowanie do: szybkiej i całkowitej dezynfekcji instalacji wodnej wanien z hydromasażem. Dozowanie od 50 ml na każde 10 litrów wody. Preparat oparty o chlorek dioktylo-dimetyloamoniowy i chlorek dodecylo-dimetylo-benzyloamoniowy. Zarejestrowany jako wyrób medyczny. Opakowanie 1L koncentrat?
13. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 6 w poz. nr 4 dopuści równoważny preparat Viruton Pulver, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Preparat na bazie aktywnego tlenu do mycia i dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych materiałem organicznym, niezawierający adlehydów, QAV, fenoli, chloru i barwników. Możliwość dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Wymagany neutralny odczyn roztworu (pH= 7,25 - 8,75). Spektrum: B, F, Tbc, S (Clostridium difficile - Rybotyp 027) zgodnie z EN 17126 w warunkach brudnych. Adeno i Polio (EN 14476) Stężenie do 2%. Czas działania dla wymaganych parametrów do 15 minut. Opakowanie 1kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?
14. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 15 w poz. nr 2 dopuści równoważny preparat Velodes Silk, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanol - 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g, zawierający w swoim składzie glicerynę chroniącą skórę przed wysuszeniem o spektrum działania: B, F, (C. albicans) V (osłonkowe, Nora, Rota) do 30 sekund?
15. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 15 w poz. nr 2 dopuści równoważny preparat Velodes Skin o parametrach – Preparat alkoholowy do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie 80 g etanol, 8 g propan-2-ol, zawierający w swoim składzie pantenol i glicerynę chroniącą skórę przed wysuszeniem o spektrum działania: B, F, (C. albicans) V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio) do 30 sekund?
16. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Velox Wipes NA o parametrach – Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory) – oświadczenie producenta. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Oparte o mieszaninę czwartorzędowych związków amoniowych i amin. Pojedyncza chusteczka o wymiarach 13 x 20 cm. Opakowanie – tuba zawierająca 100 szt. chusteczek odrywanych pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 5 min. Okres przydatności po otwarciu 30 dni. Wyrób medyczny kl. IIA oraz produkt biobójczy?
17. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 16 w poz. nr 2 dopuści równoważny preparat Velox Wipes NA o parametrach – Gotowe do użycia chusteczki, przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory) – oświadczenie producenta. Nie zawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Oparte o mieszaninę czwartorzędowych związków amoniowych i amin. Pojedyncza chusteczka o wymiarach 13 x 20 cm. Opakowanie – wkład uzupełniający zawierający 100 szt. chusteczek odrywanych pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia) do 1min., Tbc (M. Terrae – EN 14348) do 5 min. Okres przydatności po otwarciu 30 dni. Wyrób medyczny kl. IIA oraz produkt biobójczy?
18. Czy Zamawiający w Zadaniu nr 21 w poz. nr 1 dopuści równoważny preparat Quatrodes Unit NF, który jest obecnie dostarczany do Zamawiającego o parametrach – Preparat do dezynfekcji wanien z hydromasażem nie zwierający chloru oparty o chlorek dioktylo-dimetyloamoniowy i chlorek dodecylo-dimetylo-benzyloamoniowy. Zastosowanie: szybkiej i całkowitej dezynfekcji instalacji wodnej wanien z hydromasażem. potwierdzona skuteczność wg bakterii i grzybów. Dozowanie od 50 ml na każde 10 litrów wody. Czas działania od 15 do 60 minut. Zarejestrowany jako wyrób medyczny, koncentrat opakowanie 1 litr?

**Odpowiedzi:**

1. Zadanie nr 1, poz.1

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 1, poz.3

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 1, poz.4

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr1 ( dotyczy stacji dozujących)

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 3, poz.1

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 3 poz. 2

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr3, poz. 4

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 5, poz. 1

Odp. Nie dopuszczamy

1. Zadanie nr 5, poz. 2

Odp. Nie dopuszczamy

1. Zadanie nr 5, poz. 3

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 6, poz. 1

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 6, poz. 3

Odp. Nie dopuszczamy

1. Zadanie nr 6, poz. 4

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. Zadanie nr 15, poz. 2

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 15, poz. 2

Odp. Dopuszczamy

1. Zadanie nr 16, poz. 1

Odp. Dopuszcza preparat zgodny z zapisem SWZ

1. Zadanie nr 16, poz. 2

Odp. Zgodnie z zapisem SWZ- Zamawiającemu zależy na dużym rozmiarze chusteczek

1. Zadanie nr 21, poz.1

Odp. Nie dopuszczamy

**Pakiet 1 pozycja 1** – Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu konfekcjonowany w pojemnikach 750 ml typu Spirigel COMPLETE spełniające wszystkie pozostałe wymagania w SWZ. Preparat jest kompatybilny z systemem NEXA. Jednocześnie prosimy o wskazanie ilości.

**Pakiet 1 pozycja 2** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu konfekcjonowany w pojemnikach 750 ml typu Seraman SOFT spełniające wszystkie pozostałe wymagania w SWZ. Preparat jest kompatybilny z systemem NEXA. Jednocześnie prosimy o wskazanie ilości.

**Pakiet 1 do UWAGA 1**: Prosimy o wyjaśnienie, jaka powinna być objętość preparatu (podanie zakresu w mililitrach) przy jednorazowym użyciu dozownika.

**Pakiet 3 pozycja 1:** Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek konfekcjonowanych po 220 sztuk typu Mikrozid AF wipes tuba spełniających wszystkie pozostałe wymagania SWZ. Jednocześnie prosimy o wskazanie ilości.

**Pakiet 3 pozycja 1**: Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek konfekcjonowanych po 220 sztuk typu Mikrozid AF wipes wkład spełniających wszystkie pozostałe wymagania SWZ. Jednocześnie prosimy o wskazanie ilości.

**Odpowiedzi:**

**Dotyczy zadania nr 1**

1. poz. 1   
   Odp. Dopuszcza zgodnie z opisem SIWZ . Prosimy o przeliczenie ilości zaokrąglając do jednego opakowania w górę.
2. poz. 2   
   Odp. Dopuszcza zgodnie z opisem SIWZ. Prosimy o przeliczenie ilości zaokrąglając do jednego opakowania w górę

Zamawiający nie wymaga jaka ma być objętość preparatu w mililitrach do jednego użycia (uruchomienia dozownika).

**Dotyczy zadania nr 3**

1. poz. 1  
   Odp. Dopuszczamy. Prosimy o przeliczenie ilości zaokrąglając do jednego opakowania w górę.
2. poz. 2  
   Odp. Dopuszczamy. Prosimy o przeliczenie ilości zaokrąglając do jednego opakowania w górę.

Zadanie 3 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki na bazie alkoholu do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych na bazie: 30% etanolu 30%, 10% 2-propanol, 0,25% didecylodimetylopoli(oxyetyl) ammoniowy propionat działające na B, F (C.albicans, A.niger) -30 sek, Tbc (M.avium, M.terrae) - 5 min, V (Noro, Adeno, Polio) - 1 min. Testowane zgodnie z normą EN 16615 –„test czterech pól“. Możliwość stosowania w obecności pacjentów. Trwałość produktu po otwarciu 6 miesięcy w opakowaniach typu tuba 200 szt – 20x20cm gramatura 45g/m2

Zadanie 4 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu zawierające nadtlenek wodoru, alkilodimetylobenzylo chlorek amonu, didecylodimetylo chlorek amonu działający na B, F (C.albicans, A.niger), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Noro, Adeno, Polio), S (B. subtilis) – 1 minuty Testowane zgodnie z normą EN 16615 –„test czterech pól“. Wysoka kompatybilność materiałowa także z głowicami USG i innymi tworzywami sztucznymi. Nie odbarwiające ani nie powodujące przebarwień na dezynfekowanych powierzchniach. Możliwość stosowania w obecności pacjentów. Trwałość produktu po otwarciu 6 miesięcy w opakowaniach typu tuba 100 szt – 20x20cm gramatura 45g/m2

Zadanie 16 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu zawierające działające na B, F (C.albicans, A.niger), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Noro, Adeno, Polio), S (B. subtilis) – 1 minuty Testowane zgodnie z normą EN 16615 –„test czterech pól“. Wysoka kompatybilność materiałowa także z głowicami USG i innymi tworzywami sztucznymi. Nie odbarwiające ani nie powodujące przebarwień na dezynfekowanych powierzchniach. Możliwość stosowania w obecności pacjentów. Trwałość produktu po otwarciu 6 miesięcy w opakowaniach typu tuba 200 szt – 20x20cm gramatura 45g/m2

**Odpowiedzi:**

**Dotyczy zadania nr 3**

1. poz. 1 i 2  
   Odp. Nie dopuszcza

**Dotyczy zadania nr 4**

1. poz . 3 i 4  
   Odp. Nie dopuszcza

**Dotyczy zadania nr 16**

1. poz. 1 i 2  
    Odp. Nie dopuszcza

Z poważaniem