

Gdynia, dnia 19 stycznia 2024 r.

DZ.282.04.2024.TP-fn  
UC/164/2024

### WYJAŚNIENIA SWZ nr 1

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z fakultatywnymi negocjacjami pn. „SUKCESYWNE DOSTAWY PRODUKTÓW DEZYNFEKCYJNYCH”**

”Ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 09.01.2024 r. pod nr 2024/BZP 00021800/01

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawców. Niniejsze odpowiedzi na pytania stanowią integralną część specyfikacji warunków zamówienia i stają się wiążące dla Wykonawców przy opracowaniu ofert.

#### PYTANIE 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 11 dopuści:

Chusteczki do stosowania na sucho i mokro- wkłady, wykonane z włókniny niskopyłowej, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, opakowanie 100sztuk chusteczek o wymiarach 30x34cm, oraz Kompatybilne z nimi Chusteczki wkłady z pojemnikiem, do stosowania na sucho i mokro, chusteczki wykonane z włókniny niskopyłowej, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, opakowanie 100sztuk chusteczek o wymiarach 30x34cm.

lub

Chusteczki do stosowania na sucho i mokro- wkłady, wykonane z włókniny niskopyłowej, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, opakowanie 300sztuk chusteczek o wymiarach 18x25cm, oraz Kompatybilne z nimi Chusteczki wkłady z pojemnikiem, do stosowania na sucho i mokro, chusteczki wykonane z włókniny niskopyłowej, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, opakowanie 300sztuk chusteczek o wymiarach 18x25cm.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

#### ODPOWIEDŹ 1

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 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 6 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 0.5% wartości brutto 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 2

Zapis SWZ w zakresie wzoru umowy pozostają bez zmian.

### PYTANIE 3

Pakiet 6 poz 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ o neutralnym pH 6.5-7.5

### ODPOWIEDŹ 3

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

### PYTANIE 4

Pakiet 10 poz 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na zastosowanie chusteczek do szybkiej dezynfekcji i czyszczenie obszarów medycznych, Zamawiający będzie wymagał dualnej rejestracji zgodnie z wymaganiami prawnymi zawartymi w KOMUNIKACIE PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 11 września 2014 r. w sprawie rejestracji środków do dezynfekcji (dołączony i dostępny na stronie internetowej:

"Produkty biobójcze przeznaczone do zastosowań nie tylko zgodnych z celami niniejszego rozporządzenia, ale również związanych z wyrobami medycznymi, jak na przykład środki dezynfekujące stosowane do dezynfekcji powierzchni w szpitalach oraz wyrobów medycznych, mogą stanowić ryzyko inne niż objęte zakresem niniejszego rozporządzenia. Dlatego takie produkty biobójcze powinny spełniać – oprócz wymogów niniejszego rozporządzenia – stosowne wymogi podstawowe określone w załączniku I do dyrektywy Rady 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania, w dyrektywie Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych i w dyrektywie 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro.

### ODPOWIEDŹ 4

Zgodnie z zapisami SWZ.

### PYTANIE 5

Dotyczy Pakietu 3, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie koncentratu w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych zawierający dwie substancje aktywne czwartorzędowe związki i dodocylaminę o szerokim spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25% w warunkach brudnych. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa, nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, związków fenolowych, aldehydów i biguanidyny. Może być stosowany w obecności pacjentów oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5 l. Dla stężenia 0,25% przeliczenie opakowań całościowych – 50 op.

### ODPOWIEDŹ 5

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 6

Dotyczy Pakietu 3, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu chlorowego opartego o dichloroizocjanouran sodu. W tabletkach, o obojętnym pH (7,0) roztworu roboczego. Przeznaczony do dezynfekcji powierzchni zmywalnych, powierzchni podłóg i ścian oraz powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, Tbc (M. Avium i M. Terrae), F (Candida Albicans i Aspergillus Niger), V (Adeno, Polio, Noro) w czasie ekspozycji – do 15min w stężeniu 1000ppm. Posiadający potwierdzone działanie na Clostridium difficile rybotyp 027 (w warunkach brudnych) w max. stężeniu 4000ppm zgodnie z normą EN 17126. Opakowanie max. 300 tabletek.

#### ODPOWIEDŹ 6

Nie, zgodnie z zapisami SWZ

#### PYTANIE 7

Dotyczy Pakietu 4, poz. 1

W związku z wycofaniem z produkcji opisanych chusteczek na bazie poliaminy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania: B+MykoB, Y+F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus Cereus, Clostridium Difficile). Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości: 7 g nadtlenu wodoru, 0,1 g kwasu nadoctowego oraz kwasu glikolowego 0,1 g, nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, QAC, fenoli. Spektrum: B (EN 13727), Y (EN 13624), V otoczkowe, adenowirus, norowirus, polyomawirus (EN 14476), MykoB (EN 14348), F (EN 13624), V pełne spektrum (EN 14476), S: C.diff. R027 (EN 17126) do 5 min, B. Subtilis, B. Cereus (EN 17126) do 10 min w warunkach czystych, do 15 min w warunkach brudnych. Przebadane w warunkach czystych i brudnych. Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm i gramaturze min. 48 g/m<sup>2</sup>. Opakowanie typu flow-pack zawierające 108 nasączonych chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 230 op.

#### ODPOWIEDŹ 7

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 8

Dotyczy Pakietu 4, poz. 1

W związku z wycofaniem z produkcji opisanych chusteczek na bazie poliaminy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny Bezalkoholowe chusteczki na bazie co najmniej dwóch substancji aktywnych w tym czwartorzędowych związków i dodocylaminie do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym inkubatorów) o szerokim spektrum biobójczym wobec: B EN13727 (w tym MRSA i VRE), F EN13624 (Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 30 sekund, Tbc EN14348 (M. Avium i M. Terrae) – 5 minut (warunki brudne), F EN13624 (Aspergillus Niger) i S EN13704 (Cl, Difficile) – 15 min. Konfekcjonowane w tuby po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 135 op. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny klasy IIb i produkt biobójczy.

#### ODPOWIEDŹ 8

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

### PYTANIE 9

Dotyczy Pakietu 4, poz. 3

W związku z wycofaniem z produkcji opisanego koncentratu zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji powierzchni, o działaniu B(MRSA, Legionella, Salmonella), F, Tbc 15 minut, V(Vaccinia, Rota) z możliwością rozszerzenia o Adeno, i Polio w czasie 60 minut. Zawierający w składzie Dodocylamina - 6,8g / 100g oraz QAV – 14,2g / 100g. Dekontaminację powierzchni należy przeprowadzić za pomocą ścierki, mopa lub urządzeń spryskujących. Wyroby, które można zanurzyć, dezynfekować metodą zanurzeniową. Opakowanie 5000 ml. Wyrób medyczny kl.IIa.

### ODPOWIEDŹ 9

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

### PYTANIE 10

Dotyczy Pakietu 11, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowego dyspensera do napełnienia środkiem dezynfekcyjnym własnego wyboru w ilości 2,5 litra (+/- 5%) roztworu roboczego lub gotowego do użycia preparatu, dyspenser gotowy do użycia w ciągu min. 15 min. od napełnienia. Dozownik powinien zawierać wewnątrz 120 (+/- 5%) suchych chusteczek o wymiarach min. 17cm x 35 cm (+/- 5%), wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny poliestrowej bez zawartości wiskozy i celulozy, o gramaturze min 48 g/m<sup>2</sup> (+/- 5%). Dyspenser stojący, usztywniony, ale po zużyciu z możliwością łatwego zgniecenia w celu szybkiej utylizacji. Dyspenser zawierający wewnątrz suche chusteczki powinien być fabrycznie, szczelnie zamknięty membraną zespoloną z dyspenserem, zapobiegając tym samym przypadkowej kontaminacji chusteczek (dopiero mechaniczne oderwanie membrany umożliwi użytkowanie dyspensera). Wyrób medyczny. Opakowanie 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

### ODPOWIEDŹ 10

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

### PYTANIE 11

Dotyczy Pakietu 11, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jednorazowego dyspensera do napełnienia środkiem dezynfekcyjnym własnego wyboru w ilości 2,5 litra (+/- 5%) roztworu roboczego lub gotowego do użycia preparatu, dyspenser gotowy do użycia w ciągu min. 15 min. od napełnienia. Dozownik powinien zawierać wewnątrz 120 (+/- 5%) suchych chusteczek o wymiarach min. 17cm x 35 cm (+/- 5%), wykonanych z odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny poliestrowej bez zawartości wiskozy i celulozy, o gramaturze min 48 g/m<sup>2</sup> (+/- 5%). Dyspenser stojący, usztywniony, ale po zużyciu z możliwością łatwego zgniecenia w celu szybkiej utylizacji. Dyspenser zawierający wewnątrz suche chusteczki powinien być fabrycznie, szczelnie zamknięty membraną zespoloną z dyspenserem, zapobiegając tym samym przypadkowej kontaminacji chusteczek (dopiero mechaniczne oderwanie membrany umożliwi użytkowanie dyspensera). Wyrób medyczny. Opakowanie 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

### ODPOWIEDŹ 11

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 12**

Dotyczy Pakietu 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie neutralnego enzymatycznego preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych oraz sprzętu endoskopowego. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Zawierający w swym składzie czwartorzędowy węgiel 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. Działanie 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. Występujące w pojemnościach 1 l oraz 5 l.

#### **ODPOWIEDŹ 12**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 13**

Dotyczy Pakietu 13

Prosimy o wskazanie przez Zamawiającego wymaganej pojemności dla wskazanego pakietu.

#### **ODPOWIEDŹ 13**

5L

#### **PYTANIE 14**

Pakiet 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz małych i trudnodostępnych powierzchni poprzez spryskiwanie, na bazie propan-2-olu i alkoholu etylowego do 75g/100g skażonego. Zapach alkoholowy. Spektrum działania B, F, Tbc-1 min, V (HIV, HCV, HBV, Vaccinia, Adeno) -30s, Noro, Polio -60s. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością. Dostarczany w butelkach z atomizerem o poj. 1L. Wyrób medyczny kl. II a i produkt biobójczy kat. I gr. 2 i 4

#### **ODPOWIEDŹ 14**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 15**

Pakiet 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: bezzapachowy preparat myjąco-dezynfekcyjny do dużych powierzchni, do wszelkiego rodzaju wodoodpornych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Preparat na bazie QAV, chlorków, substancji pomocniczych, bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, glukoprotaminy. Skuteczność w stężeniu do 0,5% wobec B, grzybów drożdżopodobnych (*C.albicans*), prątków (*M.avium* oraz *M.terrae*), wirusów HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota z możliwością poszerzenia działania wobec Noro, Adeno (15 min.). Stabilność roztworu roboczego 28 dni. Wyrób medyczny. Konfekcjonowany w opakowaniach a 5L kanister

#### **ODPOWIEDŹ 15**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 16

Pakiet 10 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: chusteczki z włókniny wiskozowej nasączone preparatem dezynfekcyjnym na bazie alkoholu, bez związków amoniowych, pochodnych chlorheksydyny, aldehydów i pochodnych jodu. Spektrum B, Tbc (M. terrae), MRSA, F (C. albicans), V (HBV, HCV, HIV). Wymiar chusteczki 20x20cm. Pojemnik na chusteczki sztywny- tuba, po otwarciu z możliwością zamknięcia chroniącego przed wyschnięciem chusteczek; opakowanie a 200 sztuk

#### ODPOWIEDŹ 16

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 17

Pakiet 10 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: chusteczki bez zawartości alkoholu, aldehydów. Do dezynfekcji powierzchni i nieinwazyjnego sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Spektrum B, Tbc (M. terrae), F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccina, Noro). Wymiar chusteczki 20cmx20cm. Pojemnik na chusteczki sztywny, po otwarciu z możliwością zamknięcia chroniącego przed wyschnięciem chusteczek; zawierający 200 szt. z przeliczeniem ilości

#### ODPOWIEDŹ 17

Tak. Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

#### PYTANIE 18

Pakiet 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: chusteczki do stosowania na sucho i mokro-wkłady, wykonane z włókniny nisko pyłowej, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, opakowanie a 256 sztuk chusteczek o wymiarach min.18x39cm. Wkłady do wykorzystania w pojemnikach z poz. nr 2. Wyrób medyczny kl. I, stawka vat 8%.

#### ODPOWIEDŹ 18

Tak Zamawiający dopuszcza również , pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ

Pakiet 11 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: chusteczki wkłady z pojemnikiem, do stosowania na sucho i mokro-pojemnik kompatybilny z wkładami z pozycji 1, chusteczki wykonane z włókniny nisko pyłowej, chłonne i wytrzymałe na rozdarcie, o gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, opakowanie a 256 sztuk chusteczek o wymiarach 18x39cm. Stawka vat 8%

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaferowania w poz. 2 zestawu zwoje +pojemnik, czy też same pojemniki.

#### ODPOWIEDŹ 19

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ. Zamawiający wymaga w poz. 2 zwoje+ pojemnik.....

#### PYTANIE 20

Pakiet 9 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga aby produkty były ze sobą kompatybilne tzn. pochodziły od jednego producenta?

#### ODPOWIEDŹ 20

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 21**

Pakiet 9 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby preparat działał też sporobójczo na *Bacillus cereus* oraz *Clostridium sporogenes*?

#### **ODPOWIEDŹ 21**

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### **PYTANIE 22**

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 14. środka dezynfekcyjnego wysokiego stopnia, środka sterylizującego jednokrotnego użycia, dwuskładnikowego na bazie kwasu nadoctowego oraz aktywatora ISAZONE do zastosowania w myjni endoskopowej, konfekcjonowanego w opakowaniu zbiorczym 2 x 10 l. (roztwór A+ roztwór B) ?

#### **ODPOWIEDŹ 22**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 23**

Dotyczy Pakietu nr 1:

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje preparatu na bazie skażonego alkoholu etylowego 70g/100g płynu, czy do 70g/100g (czyli np. dopuszcza np. 10g/100g)?
2. Czy Zamawiający oczekuje preparatu na bazie wyłącznie alkoholu etylowego bez żadnych dodatkowych substancji czynnych i aktywnych?
3. Czy ze względu na zastosowanie preparatu Zamawiający oczekuje, aby oferowany produkt był przebadany wg EN16615?

#### **ODPOWIEDŹ 23**

Zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 24**

Dotyczy Pakietu nr 2:

1. Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji rąk, na bazie etanolu 72 % spełniający wszystkie pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia?

#### **ODPOWIEDŹ 24**

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### **PYTANIE 25**

Dotyczy Pakietu nr 3:

1. Poz. 4 – Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gotowego do użycia, preparatu na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych endoskopów i innych wyrobów medycznych. Wysoki poziom dezynfekcji w 10 minut: B. Tbc, F, V, S ( *B.subtilis*, *B.cereus*, *C.difficile* ). Skuteczność sporobójcza wobec *B.subtilis*, *B.cereus* oraz działanie bójcze wobec spor *C.difficile*, potwierdzone zostały na szczepach normatywnych zgodnie z najnowszą, medyczną normą sporobójczą EN 17126. Preparat nie wymaga aktywacji i zachowuje skuteczność biobójczą 14 dni od przygotowania i może być wielokrotnie używany. Możliwość zastosowania do dezynfekcji manualnej i półautomatycznej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek. Preparat przetestowany w myjkach endoskopowych wielu marek. Wyrób medyczny kl. II b. Opakowanie 5L...
2. Poz. 4 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gotowego do użycia, nie wymagający aktywacji preparatu na bazie buforowanego, 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, opakowanie 5l

#### ODPOWIEDŹ 25

Punkt 1 Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

Punkt 2 Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### PYTANIE 26

Dotyczy Pakietu nr 4:

1. Poz. 3 - Zwracamy się z prośbą o wyłączenie z pakietu pozycji, ze względu na brak dostępności tego preparatu. Prośbę Naszą motywujemy faktem - możliwością zaproponowania preparatu alternatywnego i jednocześnie zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny: preparat w koncentracji na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP oraz anionowych i niejonowych środkach powierzchniowo czynnych, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich wodoodpornych powierzchni i przedmiotów w służbie zdrowia. Preparat nadaje się do stosowania w obecności pacjentów oraz na oddziałach położniczych i noworodkowych. Posiada właściwości odkamieniające. W skład preparatu wchodzi nadtlenek wodoru 63,6g/kg, anionowe środki powierzchniowo czynne 5-15%, kwas salicylowy 25g/kg. Biodegradowalny i bezpieczny dla środowiska ( produkt rozpadu to tlen i woda ). pH około 2. Szeroka skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych, potwierdzona badaniami wg Norm Europejskich. Spektrum w stężeniu 3,5%: bakterie (EN 13727), prątki (EN 14348), grzyby, w tym A.niger (EN 13624), pełne działanie wirusobójcze ( Polio, Adeno, Noro - EN 14476), spory, w tym C.difficile (EN 13704) w stężeniu 15% w czasie 10 minut. Dodatkowo przebadany zgodnie z normą EN 16615. Produkt biobójczy kat. I, gr. 2 i 4 oraz wyrób medyczny kl. II a. Dodatkowo służy do dezaktywacji płam moczu, zlewek moczu w zbiornikach przy użyciu nierozcieńczonego koncentratu. Kompatybilność Famed. Posiada certyfikat Woolsafe ( produkt można bezpiecznie nanosić także na tapicerkę czy wykładziny ). Delikatny dla powierzchni np. Inkubatory, głowice USG. Stabilność nieużywanego roztworu roboczego – 4 tygodnie. Kanister 5L

#### ODPOWIEDŹ 26

Nie, zgodnie z zapisami SWZ poz. 3 pozostaje w pakiecie 4. Zamawiający dopuszcza również zaoferowany produkt pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### PYTANIE 27

Dotyczy Pakietu nr 14:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gotowego do użycia, preparatu na bazie kwasu nadoctowego do dezynfekcji wysokiego poziomu termolabilnych endoskopów i innych wyrobów medycznych. Wysoki poziom dezynfekcji w 10 minut: B. Tbc, F, V, S ( B.subtilis, B.cereus, C.difficile ). Skuteczność sporobójcza wobec B.subtilis, B.cereus oraz działanie bójcze wobec spor C.difficile, potwierdzone zostały na szczepach normatywnych zgodnie z najnowszą, medyczną normą sporobójczą EN 17126. Preparat nie wymaga aktywacji i zachowuje skuteczność biobójczą 14 dni od przygotowania i może być wielokrotnie używany. Możliwość zastosowania do dezynfekcji manualnej i półautomatycznej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek. Preparat przetestowany w myjkach endoskopowych wielu marek. Wyrób medyczny kl. II b. Opakowanie 5L

#### ODPOWIEDŹ 27

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.



#### **PYTANIE 28**

do zadania nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny enzymatyczny preparat o neutralnym pH (6-8) do manualnego mycia endoskopów, narzędzi manualnie lub w myjkach ultradźwiękowych w temp. do 35st. C . Dokładnie się spłukuje, ochrania sprzęt przed korozją. Preparat na bazie enzymów, niejonowych tenzydów, opakowanie 2l?

#### **ODPOWIEDŹ 28**

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### **PYTANIE 29**

do zadania nr 9 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz narzędzi chirurgicznych na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu i kwas cytrynowy) Zawierający kompleks 3 enzymów myjących bez konieczności stosowania aktywatora o spectrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S ( B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile w stężeniu 2% w czasie do 15 minut, przygotowywany w wodzie wodociągowej, .Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i czyszczenia metodą cyrkulacyjną, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb trwałość roztworu roboczego 24h, konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z przeliczeniem ilości op.?

#### **ODPOWIEDŹ 29**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 30**

do zadania nr 10 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nasączone mieszaniną alkoholi etanolu i propanolu, z niewielką domieszką propionianu, skuteczne wobec B, F, Tbc, V (Adeno. Polio, Noro) do 1 minuty, konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op. o rozmiarze min. 18x18cm, posiadające status wyrobu medycznego klasy IIA?

#### **ODPOWIEDŹ 30**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego produktu.

#### **PYTANIE 31**

do zadania nr 10 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji wrażliwych powierzchni oraz wyposażenia medycznego (np. głowice usg, stetoskopy), posiadające aprobatę producenta głowic USG, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, bez aldehydów, gramatura 30g/m2, spektrum działania: B, (Tbc), F, V (Adeno, Polio, Noro do 1 minuty ); wymiar 18 x 18cm, opakowanie w tubie a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op. wyrób medyczny klasy IIa?

#### **ODPOWIEDŹ 31**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego produktu.

#### **PYTANIE 32**

do zadania nr 10 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji wrażliwych powierzchni oraz wyposażenia medycznego (np. głowice usg, stetoskopy), posiadające aprobatę producenta głowic USG, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, bez aldehydów, gramatura 30g/m2, spektrum działania: B, (Tbc), F, V (Adeno, Polio, Noro do 1 minuty ); wymiar 22x23cm, opakowanie typu soft pack z plastikowym klipsem a'200sztuk z przeliczeniem ilości op. wyrób medyczny klasy IIa?

#### **ODPOWIEDŹ 32**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego produktu.

### PYTANIE 33

do zadania nr 11 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 18 x 39 cm wykonane z mieszaniny włókien poliestrowych i wiskozy w opakowaniu a 150 sztuk z przeliczeniem ilości op. zarejestrowane jako wyrób medyczny?

### ODPOWIEDŹ 33

Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego produktu.

### PYTANIE 34

do zadania nr 11 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 18 x 39 cm wykonane z mieszaniny włókien poliestrowych i wiskozy w opakowaniu a 256 sztuk zarejestrowane jako wyrób medyczny?

### ODPOWIEDŹ 34

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

### PYTANIE 35

do zadania nr 11 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 18 x 39 cm wykonane z mieszaniny włókien poliestrowych i wiskozy w opakowaniu a 150 sztuk z przeliczeniem ilości op. zarejestrowane jako wyrób medyczny z dołączonym wielorazowego użycia dozownikiem?

### ODPOWIEDŹ 35

Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego produktu.

### PYTANIE 36

do zadania nr 11 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o wymiarach 18 x 39 cm wykonane z mieszaniny włókien poliestrowych i wiskozy w opakowaniu a 256 sztuk zarejestrowane jako wyrób medyczny z dołączonym wielorazowego użycia dozownikiem ?

### ODPOWIEDŹ 36

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

### PYTANIE 37

do zadania nr 13 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, ph 5-9 nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający badania przeciw korozji w niezależnym laboratorium, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w wymaganej pojemności ?

### ODPOWIEDŹ 37

Nie, zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego produktu.

### PYTANIE 38

do zadania nr 13 poz. 1: Uprzejmie proszę o podanie pojemności.

### ODPOWIEDŹ 38

5L

#### **PYTANIE 39**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 preparat firmy Medisept Velodes Skin Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). 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. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol.

#### **ODPOWIEDŹ 39**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 40**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 preparat firmy Medisept Viruton Extra - 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, doczyszczają 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 osłonkowe 0,5% w 15 min, Adeno 0,5% w 15 min, Polio 1% w 15 min. Wg EN17111 (faza 2, etap 2). Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. Opakowanie 1l?

#### **ODPOWIEDŹ 40**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### **PYTANIE 41**

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat zawierający 25g etanolu oraz 35g propan-1-olu z dodatkiem amfoterycnych związków powierzchniowo czynnych, do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz małych i trudnodostępnych powierzchni poprzez spryskiwanie. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Posiada przyjemny zapach oraz dobrą tolerancję materiałową (stal nierdzewna, polietylen, aluminium, polipropylenem), szybko schnący, nie pozostawiający zacieków. Skuteczny w bardzo krótkim czasie wobec: V (wirusy osłonkowe, BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w 30sek., B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans), w 1min, F (C.albicans+A.brasiliensis/niger) w 2min., V (Polyoma SV 40) w 5min. Opakowanie 1L ze spryskiwaczem. Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy kat. I gr. 2.

#### **ODPOWIEDŹ 41**

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 42

##### Pakiet 3, poz. 1

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

##### ODPOWIEDŹ 42

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 43

##### Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w tabletkach, na bazie aktywnego chloru, do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością. Jedna tabletkę zawiera 1,5g aktywnego chloru. Skład jest oparty o dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu (750g/kg). 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 (1 tbl./1,5L wody) w 15min. Opakowanie 300tabl. Produkt biobójczy.

##### ODPOWIEDŹ 43

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### PYTANIE 44

##### Pakiet 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści koncentrat do dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych, sond ultradźwiękowych (np. sond TEE), oprzyrządowania anestetycznego oraz wszelkiego sprzętu termolabilnego zawierający 11,9g dialdehydu kwasu bursztynowego, 3,2g dimetoksytetrahydrofuranu oraz substancje antykorozyjne. Skuteczny wobec: B, Tbc (*M.terrae*, *M.avium*), F (*C.albicans*), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Adeno) w 15min., V (Polyoma SV40, Polio) do 30min oraz z wydłużeniem czasu działania skuteczny wobec V (Noro) 60min i S (*C.difficile* DGHM/VAH) 6h. Roztwór roboczy zachowuje aktywność mikrobiologiczną przez 14 dni również w warunkach obciążenia surowicą, z możliwością kontroli aktywności biobójczej roztworu za pomocą paskowych testów kontrolnych. Może być stosowany do manualnego przygotowywania instrumentów, a także w urządzeniach półautomatycznych i automatycznych. Opakowanie 5L koncentratu. Wyrób medyczny IIb.

##### ODPOWIEDŹ 44

Nie, zgodnie z zapisami SWZ.

#### PYTANIE 45

Pakiet 7, poz. 1

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

#### ODPOWIEDŹ 45

Tak. Zamawiający dopuszcza również pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ

#### PYTANIE 46

Pakiet 7, poz. 2 i 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny dwukomponentowy preparat, na bazie kwasu nadoctowego do automatycznego reprocessowania endoskopów giętkich wszystkich wiodących producentów m. in.: Olympus. Skuteczny wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans+A.niger/brasiliensis), V (Noro, Polyoma SV40, Adeno, Polio), S (B.subtilis, C.difficile).

**Poz. 2:** Skład: 100g produktu typu „base” zawiera: 5g kwasu nadoctowego, nadtlenuk wodoru, kwas octowy. Preparat używany w stężeniu 1%, w 37°C, w 5min. Do stosowania z preparatem typu „additive” opisanym poniżej. Wyrób medyczny, opakowanie handlowe 2x4L, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**Poz. 3:** Skład produktu typu „additive” zawiera: wodorotlenek potasu, fosforany, inhibitor korozji. Produkt do stosowania z preparatem typu „base” opisanym powyżej. Wyrób medyczny, opakowanie handlowe 5L, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

#### ODPOWIEDŹ 46

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### PYTANIE 47

Pakiet 8, poz. 3

W związku z zaprzestaniem produkcji rękawic Octenisan wash mitts w opakowaniach 10szt. prosimy o dopuszczenie opakowania 8szt. z odpowiednim przeliczeniem opakowań. Obecnie stosowane w Placówce

#### ODPOWIEDŹ 47

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.

#### **PYTANIE 48**

Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do szybkiej dezynfekcji i czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu, wykonane z włókny (45% PP i 55% wiskoza), nasączone mieszaniną alkoholu (łącznie alkoholu 60g/100g) z dodatkiem amfoterycnych związków powierzchniowo czynnych. Bez związków amoniowych, pochodnych chlorheksydyny, chlorheksydyny, aldehydów, pochodnych jodu. Z możliwością stosowania na oddziałach neonatologicznych i noworodkowych. Skuteczne 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 BOX 220 szt. chusteczek o wymiarach 20cmx20cm, wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, zaokrąglając w górę. Pojemnik na chusteczki jest sztywny, po otwarciu z ma możliwość zamknięcia chroniącego przed wyschnięciem chusteczek. Rejestracja dual use - Wyrób medyczny kl. IIa oraz produkt biobójczy

#### **ODPOWIEDŹ 48**

Tak. Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

#### **PYTANIE 49**

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, głowic ultradźwiękowych, bez aldehydów, o wymiarach 20cmx20cm. Nasączone mieszaniną na bazie 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych. 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. Opakowanie BOX, 200szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Pojemnik na chusteczki jest sztywny, po otwarciu z ma możliwość zamknięcia chroniącego przed wyschnięciem chusteczek. Wyrób medyczny kl. IIa.

#### **ODPOWIEDŹ 49**

Tak. Zamawiający dopuszcza również wyżej wymieniony produkt.

#### **PYTANIE 50**

Pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści do oceny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezyjologicznego, bez pochodnych biguanidyny, chlorheksydyny, amin i pochodnych fenolowych. Posiadający bardzo wysoką tolerancja materiałową popartą badaniem korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry. Skuteczny wobec: B EN14561, EN13727, F (C. albicans) EN13624 EN14562, V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV) DVV/RKI w 0,5%, w 15min. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Opakowania 5L. Wyrób medyczny IIa.

#### **ODPOWIEDŹ 50**

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ

## PYTANIE 51

### Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie kwasu nadoctowego, zawierający nadtlenuk wodoru, przeznaczony do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów giętkich, narzędzi oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych. Aktywny roztwór wykazuje biobójczą skuteczność 7 dni lub 50 cykli. Aktywność biobójcza roztworu kontrolowana walidowanymi testami paskowymi. Cechuje się wysoką kompatybilnością materiałową, zawiera substancje antykorozyjne. Skuteczny zgodnie z EN14885 w warunkach niskiego obciążenia wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans+A.brasiliensis/niger), V (Adeno, Polio), S (B.subtilis, C.difficile) w 5min. Opakowanie handlowe: roztwór bazowy (kanister 2x4940g (płynny koncentrat) + aktywator 2x60g) oraz paski testowe (1x15szt.). Wyrób medyczny.

### ODPOWIEDŹ 51

Tak. Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ.