



## SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, tel.: 91 43 29 503 lub 500, fax 91 43 29 501

www.spzozmswia.szczecin.pl biuro@spzozmswia.szczecin.pl

BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

Szczecin, dnia 22.12.2022 r.

WZZ-2375-43-1651-12/22

### WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

**Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji o wartości zamówienia nieprzekraczającej progów unijnych o jakich stanowi art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) – dalej „ustawa Pzp” pn.: „Dostawa środków dezynfekcyjnych oraz sprzętu do ich stosowania dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.**

**Nr postępowania: 43/2022.**

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ o następującej treści:

#### **Pytanie nr 1: dotyczy Pakietu nr 6 poz. 19**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 6 poz. 19 i czy dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki o rozmiarze 7x7cm, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I  
lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki o rozmiarze 7x7cm, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

#### **Odpowiedź nr 1:**

**Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.**

#### **Pytanie nr 2: dotyczy Pakietu nr 8 poz. 13 i 14**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 8 poz. 13 i 14 i czy dopuści:

System suchych chusteczek przeznaczony do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy (nie strzępią się) o wymiarach (30x34cm), gramatura chusteczek 70 g/m<sup>2</sup>, zalewane 3 litrami roztworu roboczego, łatwe w użyciu, nie pozostawiające smug, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania po nasączeniu, możliwość zastosowania z dowolnymi preparatami do mycia i dezynfekcji, opakowanie zbiorcze 1x rolka zawierająca 100 chusteczek Oraz Kompatybilne z nimi Wiaderko dozujące, pojemniki wielokrotnego użytku wykonane z polipropylenu wyposażone w system dozujący, możliwość wielokrotnej dezynfekcji, wiaderko z systemem dozującym.

lub

System suchych chusteczek przeznaczony do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy (nie strzępią się) o wymiarach (18x25cm), gramatura chusteczek 70 g/m<sup>2</sup>, zalewane 3 litrami roztworu roboczego, łatwe w użyciu, nie pozostawiające smug, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania po nasączeniu, możliwość zastosowania z dowolnymi preparatami do mycia i dezynfekcji, opakowanie zbiorcze 1x rolka zawierająca 300 chusteczek Oraz Kompatybilne z nimi Wiaderko dozujące, pojemniki wielokrotnego użytku wykonane z polipropylenu wyposażone w system dozujący, możliwość wielokrotnej dezynfekcji, wiaderko z systemem dozującym.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.



**Odpowiedź nr 2:**

**Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.**

**Pytanie nr 3: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 7 i 8**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 9 poz. 7 i 8 i czy dopuści: System suchych chusteczek przeznaczony do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 30x34cm, chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego, gramatura chusteczek 70g/m<sup>2</sup>, łatwe w użyciu, nie pozostawiające smug po nasączeniu, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania po nasączeniu, możliwość zastosowania z dowolnymi preparatami do mycia i dezynfekcji, opakowanie zbiorcze 1xrolka zawierająca 100 chusteczek + etykieta do opisanie środka Oraz Kompatybilne z nimi Wiaderka dozujące, pojemniki wielokrotnego użytku wykonane z polipropylenu, wyposażone w system dozujący, możliwość wielokrotnej dezynfekcji, wiaderko z systemem dozującym.

lub  
System suchych chusteczek przeznaczony do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 18x25cm, chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego, gramatura chusteczek 70g/m<sup>2</sup>, łatwe w użyciu, nie pozostawiające smug po nasączeniu, bez okresu ograniczającego możliwość wykorzystania po nasączeniu, możliwość zastosowania z dowolnymi preparatami do mycia i dezynfekcji, opakowanie zbiorcze 1xrolka zawierająca 300 chusteczek + etykieta do opisanie środka Oraz Kompatybilne z nimi Wiaderka dozujące, pojemniki wielokrotnego użytku wykonane z polipropylenu, wyposażone w system dozujący, możliwość wielokrotnej dezynfekcji, wiaderko z systemem dozującym.  
W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź nr 3:**

**Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.**

**Pytanie nr 4, dotyczy § 7 ust. 1 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 6 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 7 ustęp 6 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 2.5% 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 nr 4:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 5: dotyczy Pakietu nr 6 poz. 19**

W związku ze zmianą rejestracyjną produktu -prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu zarejestrowanego jako kosmetyk. Parametry techniczne oferowanego asortymentu nie uległy zmianie i spełniają pozostałe zapisy SIWZ

**Odpowiedź nr 5:**

**Tak. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.**

**Pytanie nr 6: dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1, 2, 3, 4, 5**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bez oznaczenia CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia. Posiadają stawkę vat 8%.

**Odpowiedź nr 6:**

**Zamawiający dopuszcza środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bez oznaczenia CE z stawką VAT 8%.**

**Pytanie nr 7: dotyczy Pakietu nr 22**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny posiadający badania potwierdzające działanie bakteriobójcze (EN 13727+A2, EN 1276, EN 13697), prątkobójcze (EN 14348, EN 13697), drożdżakobójcze / grzybobójcze (EN 13624, EN 1650+A1, EN 13697), wirusobójcze (EN 14476+A1), sporobójcze (EN 14347, EN 17126, EN 13704), B, V, F, S ( zgodne z normą NF T 72-281)?

**Odpowiedź nr 7:**

**Zamawiający dopuszcza środek dezynfekcyjny posiadający badania potwierdzające działanie bakteriobójcze (EN 13727+A2, EN 1276, EN 13697), prątkobójcze (EN 14348, EN 13697), drożdżakobójcze / grzybobójcze (EN 13624, EN 1650+A1, EN 13697), wirusobójcze (EN 14476+A1), sporobójcze (EN 14347, EN 17126, EN 13704), B, V, F, S ( zgodne z normą NF T 72-281).**

**Pytanie nr 8: dotyczy Pakietu nr 22**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, bez oznaczenia CE?

**Odpowiedź nr 8:**

**Zamawiający dopuszcza środek dezynfekcyjny, będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych bez oznaczenia CE.**

**Pytanie nr 9: dotyczy § 4 ust. 4 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 4 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

**Odpowiedź nr 9:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 10: dotyczy § 7 ust. 1 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:
  - 1) zwłoki w dostarczeniu poszczególnej partii zamówienia w wysokości **0,5%** wartości ceny brutto tej partii, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto tej partii;**
  - 2) zwłoki w usunięciu wady w wysokości **0,5%** ceny **brutto** danej partii zamówienia, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% ceny brutto danej partii zamówienia;**
  - 3) zwłoki w rozpatrzeniu zgłoszonej Wykonawcy przez Zamawiającego reklamacji w wysokości **0,5%** wartości **brutto** reklamowanej partii zamówienia, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii zamówienia;**
  - 4) zwłoki w dostawie lub wymianie reklamowanej partii zamówienia w wysokości **0,5%** wartości **brutto** reklamowanej partii zamówienia, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii zamówienia;**
  - 5) jednostronnego rozwiązania umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% **niezrealizowanej** wartości umowy określonej w § 6 ust. 2 umowy.

**Odpowiedź nr 10:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 11: dotyczy Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź nr 11:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 12: dotyczy zapisów SWZ**

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, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź nr 12:**

**Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania.**

**Pytanie nr 13: dotyczy § 7 ust. 3 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.**

§ 7 pkt. 3. Czy Zamawiający zmieni aktualny zapis na „Łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych przez Zamawiającego w związku z realizacją umowy przez Wykonawcę nie może przekroczyć 20% maksymalnej wartości umowy brutto określonej w § 6 ust. 2 umowy.” Wysokość łącznej kary podanej przez Zamawiającego jest rażąco wysoka.

**Odpowiedź nr 13:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 14: dotyczy Pakietu nr 23 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 23, l.p. 1 preparatu do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych i pomieszczeń za pomocą dyfuzji środka dezynfekcyjnego, bez konieczności używania sprzętu zamglawiającego, z możliwością zastosowania m.in. w salach operacyjnych i zabiegowych, salach pacjentów, izolatkach, OIOM, w transporcie medycznym, zawierającego śr. oparte na czwartorzędowych związkach amoniowych oraz środkach kompleksujących w roztworze wodnym (chlorek diocyldodimetyloamoniowy <0,10%, chlorek N-alkilodimetylobenzyloamoniowy <0,06%, pozostałe składniki wodne 99,84%), bez zawartości aldehydów oraz propan-2-olu (produkt nie jest zaklasyfikowany jako materiał niebezpieczny w transporcie), 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, będącego wyrobem medycznym klasy I, konfekcjonowanym w jednorazowych pojemnikach o pojemności 150 ml przeznaczonych do zamglawiania pomieszczeń o kubaturze do 18 m<sup>3</sup>?

**Odpowiedź nr 14:**

**Zamawiający nie wyraża zgody, oczekuje preparatu będącego wyrobem medycznym klasy II A. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.**

**Pytanie nr 15: dotyczy Pakietu nr 23 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pak. 23, l.p. 2 preparatu do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych i pomieszczeń za pomocą dyfuzji środka dezynfekcyjnego, bez konieczności używania sprzętu zamglawiającego, z możliwością zastosowania m.in. w salach operacyjnych i zabiegowych, salach pacjentów, izolatkach, OIOM, w transporcie medycznym, zawierającego śr. oparte na czwartorzędowych związkach amoniowych oraz środkach kompleksujących w roztworze wodnym (chlorek diocyldodimetyloamoniowy <0,10%, chlorek N-alkilodimetylobenzyloamoniowy <0,06%, pozostałe składniki wodne 99,84%), bez zawartości aldehydów oraz propan-2-olu (produkt nie jest zaklasyfikowany jako materiał niebezpieczny w transporcie), 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, będącego wyrobem medycznym klasy I, konfekcjonowanym w jednorazowych pojemnikach o pojemności 450 ml przeznaczonych do zamglawiania pomieszczeń o kubaturze do 50 m<sup>3</sup>? Uzasadnienie: Zwiększy to konkurencyjność prowadzonego postępowania i umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź nr 15:**

**Zamawiający nie wyraża zgody, oczekuje preparatu będącego wyrobem medycznym klasy II A. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.**

**Pytanie nr 16: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1 i 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SWZ o wymiarach 20x20cm.

**Odpowiedź nr 16:**

**Zamawiający dopuszcza chusteczki o wymiarach 20x20 cm.**

**Pytanie nr 17: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 5**

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego SWZ konfekcjonowanego w kanistry po 5L z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź nr 17:**

**Zamawiający dopuszcza preparat konfekcjonowany w kanistrach po 5l w ilości 140 opakowań.**

**Pytanie nr 18: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 7**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ o wymiarach 30x32cm.

**Odpowiedź nr 18:**

**Zamawiający dopuszcza chusteczki o wymiarach 30x32 cm.**

**Pytanie nr 19:**

W celu zagwarantowania Zamawiającemu bezpieczeństwa logistyki oraz przechowywania produktów przez wszystkich Wykonawców, dla których Producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga od Oferenta wypełnienia wymagań zawartych w Art. 14 ust. 3. 745/2017 MDR [wymaganie obowiązuje od 26 maja 2021r] „Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.” tzn. na każdym etapie transportu i magazynowania zapewnienie warunków określonych przez producenta i możliwość udokumentowania zapewnienia tych warunków” Na potwierdzenie spełnienia wymagań Oferent zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie, w którym potwierdzi spełnienie zgodności z Art. 14 ust. 3. 745/2017 MDR oraz w którym zapewni, że w momencie cyklicznej kontroli jest w stanie przedłożyć organom nadzoru rynku nad wyrobami medycznymi w RP, w tym Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, odpowiednią dokumentację potwierdzającą spełnienie ww. przepisów.

**Odpowiedź nr 19:**

**Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 20: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki Mikrozyd AF Wipes o wymiarach 20x20cm konfekcjonowane w op. 220 szt. (box i wkład) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań zaokrąglając do pełnego opakowania w górę?

**Odpowiedź nr 20:**

**Zamawiający dopuszcza chusteczki o wymiarach 20x20 i konfekcjonowane w op. po 220 sztuk w boxie i wkładzie z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.**

**Pytanie nr 21: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga, aby dołączany spryskiwacz - w celu zagwarantowania bezpieczeństwa epidemiologicznego - był pakowany w jednostkowe, hermetyczne opakowanie?

**Odpowiedź nr 21:**

**Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 22: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 5**

Czy Zamawiający wymaga, aby dołączana pompka - w celu zagwarantowania bezpieczeństwa epidemiologicznego - była pakowana w jednostkowe, hermetyczne opakowanie?

**Odpowiedź nr 22:**

**Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 23: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby preparat zawierał wyłącznie alkoholową substancję czynną? Bez zawartości QAV, nadtlenku wodoru, aldehydu i chloru.

**Odpowiedź nr 23:**

**Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 24: dotyczy Pakietu nr 9 poz. 7**

Czy Zamawiający wymaga, aby chusteczki były z zastosowaniem preparatu z poz. 5 od tego samego producenta?

**Odpowiedź nr 24:**

**Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.**

**Dyrektor  
SP ZOZ MSWIA w Szczecinie  
dr Elżbieta Kasprzak**