



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W PRZASNYSZU**



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881

REGON 000302480

BDO: 000110316

www.szpitalprzasnysz.pl

sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

SPZZOZ.ZP/15/2024

Przasnysz, dnia 26.02.2024 r.

Do wszystkich,
którzy pobrali SWZ

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na dostawę środków dezynfekcyjnych dla SPZZOZ w Przasnyszu”

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu udziela odpowiedzi na pytania:

**Pytanie 1.
Pakiet nr XIV**

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki w roli do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni, wykonane z mieszanki poliestru i wiskozy, o gramaturze w 60g/m² i rozmiarze 18cmx25cm a’300 sztuk w roli z wiaderkiem w poz.1 zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt.

**Pytanie 2
Pakiet nr XIV**

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki w roli do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni, wykonane z mieszanki poliestru i wiskozy, o gramaturze w 50g/m² i rozmiarze 16x39cm a’150 sztuk w roli z wiaderkiem w poz.1 zarejestrowane jako wyrób medyczny?

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt.

**Pytanie 3
Pakiet nr XIV**

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny klasy I?

Odp. Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

**Pytanie 4
Pakiet nr XIV**

Czy Zamawiający w Pakiecie 14 dopuści:
sposób pakowania max.300 sztuk w wiaderku i max. 300 sztuk wkład? (Reszta jest zgodna z SIWZ, gramatura 70g/m², rozmiar 18x25cm, wykonane z mieszanki celulozy, poliestru i wiskozy, do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni).

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA WIADEREK Z WKŁADEM W ŚRODKU I WKŁADÓW DO WIADERKA.

Odp. Zamawiający dopuszcza oferowany produkt. Przeliczenia zgodnie z zasadami matematyki.

Pytanie 5

dot. Umowy

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 4 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 5 ustęp 4 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% 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.

Odp. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 6

Pakiet VIII poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na zawierającego 57g alkoholu etylowego i 6g izopropylowego. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke o handlowej nazwie Mikrozyd Universal. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania.

Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 7

Pakiet VIII poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie QAV i amin o pH 10-11 i znacznie szerszym spektrum działania wobec: B,F,V(wirusy otoczkowe, Vaccina, Rota, Noro, Popova) do 1 minuty, Tbc - 5 minut i Aspergillus, Cl.Difficile, Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Preparat o dualnej rejestracji zarówno do inwazyjnych jak i nieinwazyjnych wyrobów medycznych i innych powierzchni. Aktualny

opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke o handlowej nazwie Mikrozid Sensitive. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 8

Pakiet XI poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie 72,5g alkoholu etylowego i 7,5g alkoholu propan-2- ol. Spełniającego pozostałe zapisy SWZ. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke o handlowej nazwie Desmanol. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 9

Pakiet XI poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy na bazie propan-2-ol 45g/100g i propan-1-ol 30g/100g zarejestrowanego jako produkt biobójczy w procedurze europejskiej BPR o szerokim spektrum mikrobójczym wobec: B,F,Tbc i V(osłonkowe, Noro). Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke o handlowej nazwie Desmanol. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu

nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 10

Pakiet XI poz 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji pielęgnującej typu woda w oleju na bazie masła Shea z zawartością witaminy A i E. Nie zawierającego barwników, parabenów i składników alergizujących. Nie pozostawia tłustej powłoki. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 11

Pakiet XI poz 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu aktualnie stosowanego w Państwa placówce o nazwie Chemisept Med na bazie 72,5g alkoholu etylowego i 7,5g alkoholu propan-2-ol. Spełniającego pozostałe zapisy SWZ. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke o handlowej nazwie Mikrozid Universal. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 12

Pakiet XI poz 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu aktualnie stosowanego w Państwa placówce o nazwie Chemisept Vir+ na bazie 85g alkoholu etylowego. Spełniającego pozostałe zapisy SWZ. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy Schulke o handlowej nazwie Mikrozid Universal. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego

powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z SWZ

Pytanie 13

Pakiet XIII

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy o składzie 57g/100g alkohol etylowy i 6g/100g alkohol izopropylowy. Konfekcjonowany w najbardziej efektywne opakowania po 200 sztuk chusteczek z przeliczeniem ilości. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy PDI o handlowej nazwie Sani-Cloth . Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga produkt zgodny z SWZ

Pytanie 14

Pakiet XIII

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy o składzie 57g/100g alkohol etylowy i 6g/100g alkohol izopropylowy. Konfekcjonowany w opakowania po 100 sztuk chusteczek z przeliczeniem ilości. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób bezpośredni wskazuje na jedyny dostępny preparat o takich parametrach firmy PDI o handlowej nazwie Sani-Cloth. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm). Zamawiający prowadząc postępowanie o udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zobowiązany jest do przestrzegania wszystkich obowiązków wynikających z ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp. Zamawiający wymaga produkt zgodny z SWZ

Pytanie 15

Pakiet 3 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, który posiada potwierdzenie producenta preparatu potwierdzające możliwość stosowania do dezynfekcji endoskopów firmy m.in. Storz, Pentax, Olympus, Fujinon?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt.

Pytanie 16

Pakiet 4:

Czy Zamawiający dopuści preparat jednodniowy typu neodisher Septo Activ, wykazujący działanie bakteriobójcze, mykobakteriobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze (w tym np. rotawirusy, norowirusy, HAV), sporobójcze na *Clostridium difficile* w stężeniu 2% w 15 min., w opakowaniach odpowiednio 2kg i 8kg, z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodny z SWZ

Pytanie 17

Pakiet 5 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, który posiada potwierdzenie producenta preparatu potwierdzające możliwość stosowania do dezynfekcji endoskopów firmy m.in. Storz, Pentax, Olympus, Fujinon, Wolf?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat.

Pytanie 18

Pakiet 6:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, na bazie nadtlenu wodoru, z dodatkiem alkoholu benzylowego, o wymiarach 20x30 cm i gramaturze 25g/m², wykazujące działanie biobójcze wobec B, F (*C.albicans*) wg EN 16615 w czasie 1 min., Tbc (*M.avium*) wg EN 14348 w czasie 5 min., Tbc (*M.terrae*, *M.avium*) wg EN 14348 w czasie 10 min., V (*Adeno*, *Noro*, *Polio*) wg EN 14476 w czasie 1 min., S (*C.difficile*) wg EN 13704 w czasie 3 min., konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 80 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań przy zaokrągleniu ilości w górę?

Odp. Zamawiający wymaga produkt zgodny z SWZ

Pytanie 19

Pakiet 7

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci tabletek dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru typu Suma TAB D4, który zawiera dichloroizocyjanuran sodu bez kwasu adypinowego. Spektrum działania: warunki czyste - B, F, V (*polio,adeno, noro*), Tbc 2000ppm- 15 min, *Clostridium Difficile* - 5000ppm-15 min, warunki brudne B, F, V (*polio,adeno, noro*), Tbc 6000ppm- 15 min, *Clostridium Difficile* - 10000ppm-15 min - Preparat przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. Opakowanie = 300 tabletek x 2,75 g?

Odp. Zamawiający wymaga produkt zgodny z SWZ

2. **Pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści preparat myjąco dezynfekcyjny do dużych powierzchni na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlenowych, o skuteczności mikrobójczej - w stężeniu 0,5% - 15 min. bakterie (w tym *Legionella*, grzyby *C albicans*, prątki (*M avium* oraz *M terrae*)) wirusy HIV, HBV, HCV, *Vaccinia Rota*; z możliwością poszerzenia działania wobec *Noro*, *Adeno* oraz grzybów *A. Niger*, będący produktem biobójczym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

3. **Pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie chlorku didecyldimetyloamoniu, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropanu, diaminy, o wysoce wydajnym i ekonomicznym – nawet 400 litrów r.r. z 1 litra koncentratu o możliwości użycia w bardzo niskim stężeniu i krótkim czasie 0,25% - 5 min, skuteczność biobójcza – Bakterie (EN 13727, EN 14561) – 5 min, Drożdże – (EN 13624, EN 14562 – 5 min, EN 13697a – 15 min), Wirusy – EN 14476:2013+A1:2015 – 15 min, EN 16777:2018 – 10min.)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

4. **Pozycja 3:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci koncentratu na bazie nadtlenu wodoru i QAV (bez zawartości chloru, fenolu i aldehydów) do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia powierzchni i sprzętów medycznych o działaniu B (EN 13727), Tbc (EN 14348), F (EN 13624), V (EN 14476: Adeno, Polio), S (EN: 13704: C.Difficile) 15% w 10 min w warunkach czystych oraz B (EN 13727), F (EN 13624), V (EN 14476: Adeno, Polio) w czasie 15 minut i Tbc (EN 14348) 3,5% w czasie 30 minut w warunkach brudnych.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 20

Pakiet 8:

1. **Pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy, spełniający wymagania SWZ, na bazie etanolu (771g/kg) i propanol (3-10%), posiadający badania wobec B wg EN13727, Tbc wg EN14348, F wg EN13697, V wg EN16777 i EN14476 (Polio, Adeno i Noro), w opakowaniach po 0,75L ze spryskiwaczem?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

2. **Pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni; Na bazie mieszaniny alkoholi (25,9g etanol, 11,8g propan-2-ol), z dodatkiem alkilobiguanidyny; Bez zawartości aldehydów, związków amoniowych, pochodnych chlorheksydy i innych dodatkowych substancji aktywnych; Gotowy do użycia; Szybkoschnący bez pozostawiania osadów i zacieków; Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną badaniami; spektrum działania zgodnie z obowiązującymi normami: B, MRSA, F (Candida albicans), V (HIV/HSV/HCV, BVDV, Vaccinia) w 1 min. oraz Tbc (M.Terrae), V (Noro); - w czasie do 5 min.; Wyrób medyczny klasy IIa?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

3. **Pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: bakteriobójcze - 5 min, drożdżakobójcze (DGHM) - 5 min, wirusobójcze HBV/HCV/HIV (RKI/DVV), BVDV, Vaccinia, Rota (EN 14476) - 5 min; Papowa wirus - 15 min, poszerzone o działanie prątkobójcze (M.tuberculosis - 15 min. M.terrae - 30 min. M.avium - 15 min.); posiadający pH 9,5; wyrób medyczny kl. IIa?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

Pytanie 21

Pakiet 11:

1. **Pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści preparat przebadany dermatologicznie i alergologicznie. Nie zawierający mydła, barwników, substancji zapachowych, alantoiny. Bez parabenów. Zawierający substancje myjące, nawilżające (humektant i emolient) pH 5,5 +/- 0,5, kosmetyk?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

2. **Pozycja 2:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji na bazie etanolu 72% (720 mg/g), bez zawartości jodu, chlorheksydy,

fenolu i jego pochodnych, z dodatkiem glicerolu oraz emolientu, które chronią skórę przed wysuszeniem, wykazują właściwości nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę? Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 12791 – 90 sek., spektrum działania B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 30 sek., dodatkowe działanie wobec wirusów BVDV (HCV), VACCINIA, ROTA, H1N1, H5N1, HIV, HBV, CORONA – 15 sek. Preparat przebadany wg obowiązujących norm europejskich na szczepach normatywnych, dedykowany do skóry alergicznej i bardzo wrażliwej (badania dermatologiczne), hipoalergiczny, bez substancji obciążających skórę.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

3. **Pozycja 3:** Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję typu olej w wodzie do pielęgnacji suchej, zniszczonej i wrażliwej skóry rąk, przebadaną dermatologicznie, zawierająca w składzie kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, wosk pszczeły i kompleks witamin C, E, F, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli? Pielęgnuje i wygładza zniszczoną skórę dłoni oraz poprawia naturalną wilgotność i elastyczność skóry.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu

4. **Pozycja 4:** Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu o składzie: 96% etanol - 79,9g, substancje nawilżające, substancje zapachowe, woda, o spektrum działania: bakteriobójczy - 30 sekund, drożdżakobójczy - 30 sekund, bójczy wobec prątków gruźlicy - 30 sekund, wirusobójczy wobec wirusów otoczkowych (w tym HIV/HBV/HCV, Vaccinia - 30 sekund) oraz wirusów bezotoczkowych (w tym Polio - 60 sekund, Adeno, Rota, Noro - 30 sekund)?

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodny z SWZ.

Pytanie 22

Pakiet 13:

Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu 700mg/g, o wymiarach 13x19 cm, wykazujące działanie biobójcze wobec B wg DGHM, F (C.albicans) wg DGHM, Tbc (M.terrae, M.avium) wg EN 14348 w czasie 1 min., V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia) wg RKI, V(Noro) wg EN 14476 w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) wg EN 14476 w czasie 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 100 szt. chusteczek?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 23

Pakiet 14:

Czy Zamawiający dopuści : Suche chusteczki w wiaderku do nasączenia , chusteczki bezwłóknowe na rolce wykonane z mieszany wiskozy i poliestru, chłonne, wytrzymałe na rozdarcie, przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 18 cm x 39 cm w ilości 150 szt. w rolce i gramaturze 50g/m², do każdej rolki dołączona etykieta (nalepka) do opisywania wiaderka?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt

Pytanie 24

Pakiet XIV

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 zawiera wewnątrz 120 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/m² (+/- 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. Zaproponowane rozwiązanie jest innowacyjnym, ekonomicznym rozwiązaniem. W przypadku dopuszczenia prosimy o wskazanie ilości zaoferowanych chusteczek.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt. Ilość chusteczek przeliczona zgodnie z zasadami matematyki.

Pytanie 25

Pakiet X., poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie preparatu o rejestracji jako produkt leczniczy, spełniający pozostałe zapisy SWZ.

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

Pakiet III poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: preparat do maszynowej dezynfekcji sprzętu endoskopowego na bazie aldehydu glutarowego, gotowy do użycia. Skuteczność bójcza: B EN 13727, EN 14561 -5 min, Tbc EN 14563, EN 14348 – 5 min, F EN 13624, EN 14562 - 5 min, V EN 14476 – 5 min., S EN 17126 - 15 min. Oświadczenie producenta potwierdzające dopuszczenie preparatu do dezynfekcji endoskopów różnych firm w tym firmy Fujinon. Wyrób medyczny: klasa II b. Opakowanie kanister a 5 l.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowany preparat. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie 27

Pakiet V poz. 1 pyt.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: preparat myjąco- dezynfekcyjny do wstępnego, manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu anestezjologicznego, endoskopów, obciążonych substancją organiczną. Zakres działania: B (EN14561), Tbc (EN14563), F (EN14562), V (Polio, Adeno, Noro) czas działania do 15 min. Koncentrat w płynie bez aldehydów, fenoli, chloru, substancji tlenowych, bez aktywatora z dodatkiem inhibitorów korozji. Tolerancja materiałowa szkło, guma, silikon, tworzywa sztuczne, termolabilny sprzęt anestezjologiczny, nie pozostawiający osadów na dezynfekowanych narzędziach. Oświadczenie producenta potwierdzające dopuszczenie preparatu do dezynfekcji endoskopów różnych firm w tym firmy Fujinon, Pentax, Olympus, Wolf. Wyrób medyczny - klasa II b.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 28

Pakiet V poz. 1 pyt. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: preparat myjąco- dezynfekcyjny do wstępnego, manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu anestezjologicznego, endoskopów, obciążonych substancją organiczną. Zakres działania: B (EN14561), Tbc (EN14348), F (EN14562), V (HBV, HCV, HIV), EN 17111 (Adeno, Noro) czas działania do 30 min. Koncentrat w płynie, bez aldehydów, fenoli, chloru, substancji tlenowych, bez aktywatora. Szeroka kompatybilność materiałowa: szkło, guma, silikon, tworzywa sztuczne, termolabilny sprzęt anestezjologiczny. Nie pozostawiający osadów na dezynfekowanych narzędziach. Oświadczenie producenta potwierdzające dopuszczenie preparatu do dezynfekcji endoskopów różnych firm w tym firmy Storz, Pentax, Olympus, Wolf. Wyrób medyczny - klasa II b.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 29**Pakiet V poz. 1, 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania kompatybilnych preparatów pochodzących od różnych producentów.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego preparatu.

Pytanie 30**Pakiet VI**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: bezalkoholowe chusteczki nasączone do czyszczenia powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na alkohole (plexiglas, inkubatory, monitory, powierzchnie sond USG), bez alkoholu, aldehydów, zawierające nadtlenek wodoru i QAV. Przebadane zgodnie z normą EN 16615:2015. Zakres działania: B, F, V (Polio, Adeno, Noro), C. albicans, Tbc (B. subtilis) - w czasie do 1 min. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie tuba a 200 szt. w ilości 85 sztuk opakowań.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego produktu.

Pytanie 31**Pakiet VII poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: Preparat w postaci tabletek myjąco-dezynfekcyjnych na bazie aktywnego chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu oraz kwas adypinowy. Spektrum działania: B, F, V (polio, adeno), prątki Cl. Difficile -w stężeniu 1000ppm- 15 min. Preparat przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. Opakowanie 200 tabletek x 3,25g. z przeliczeniem ilości opakowań. Możliwość użycia w pionie żywieniowym. Produkt biobójczy

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego preparatu.

Pytanie 32**Pakiet VII poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: Koncentrat do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Na bazie amin, QAV bez zawartości pochodnych biguanidyny. Możliwość stosowania na powierzchniach ze stali nierdzewnej, cynku, polietylenu. Szerokie spektrum działania bakteriobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze oraz wirusobójcze (wobec wirusów BVDV/vaccinia, noro, rota i adeno) w stężeniach od 0,25% do 1% w czasie 5-15min. Stabilność nieużywanego roztworu min.28dni. Wyrób medyczny. Opakowanie 5L

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego preparatu.

Pytanie 33**Pakiet VII poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: Preparat gotowy do użycia na bazie nadtlenu wodoru i QAV (bez zawartości chloru, fenolu i aldehydów) do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Preparat z możliwością stosowania w obecności pacjentów. Spektrum działania B, MRSA, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rotavirus, Polio, Adeno, Noro) oraz działanie sporobójcze w czasie 1 min.,

Preparat przebadany wg norm EN 13727, 13624, 14348, 14476, 16615, 17126. Opakowanie 5L

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego preparatu.

Pytanie 34**Pakiet VIII poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: Gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, inkubatory, monitory itp.). Bez zawartości pochodnych amin, nadtlenu wodoru oraz aldehydów. Zawierające min. 2 alkohole alifatyczne (etanol) 10G/100g i 2-propanol 30g/100g). Możliwość aplikacji w postaci piany. Wykazujący min. dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną przez

producenta. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych (w tym do dezynfekcji inkubatorów). Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans, A. nigier), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro, Polio, Adeno) w czasie do 5 min.. Odpakowania 1l i 5 l

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 35

Pakiet VIII poz. 2 pyt. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG). Nie zawierający w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów o pH 7. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych oraz nadtlenu wodoru. Możliwość aplikacji w postaci piany. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papowa Polio, Adeno, Noro) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 1 min. Wyrób medyczny klasy IIa.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 36

Pakiet VIII poz. 2 pyt. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: preparat przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG). Nie zawierający w składzie alkoholu, pochodnych amin oraz aldehydów o pH 6-9. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany. Spektrum działania: B, F, V (HIV, HBV, HCV – BVDV, Vaccinia, Rota, Papowa Polio, Adeno, Noro) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 1 min. Wyrób medyczny klasy IIa.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 37

Pakiet XI poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: Płyn do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk. Przeznaczony do skóry wrażliwej, zniszczonej. Nie zawierający mydła, barwników, substancji zapachowych, na bazie surowców pochodzenia naturalnego. Sprawdzony dermatologicznie o pH 5,5 kosmetyk. opakowanie 500 ml

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 38

Pakiet XI poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: Preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etanol, nie mniej niż 75g/100 g produktu oraz dodatkowo substancje pielęgnujące, bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s. Spektrum działania: B, drożdżakobójcze, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia, Polio, Noro). Produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml i 5l

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 39

Pakiet XI poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: produkt regeneracyjny do rąk i ciała na bazie surowców pochodzenia naturalnego z dodatkiem D-panthenolu, wyciągu z aloes, gliceryny bez zawartości barwników i składników alergizujących, nie pozostawiający tłustej powłoki. Opakowanie z pompką

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanego preparatu.

Pytanie 40

Pakiet XI poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: Płynny alkoholowy preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Na bazie etanolu 80g. Nie zawierający w składzie barwników, substancji zapachowych, QAV, chlorheksydyny, propanolu i innych substancji czynnych. Zawierający w składzie substancje pielęgnujące. Spektrum działania B, F(C. albicans), Tbc(M. terrae, M. avium), V(BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Noro) w czasie do 30 sek. , Polio- 60sek. Higieniczna dezynfekcja rąk 30sek.,chirurgiczna dezynfekcja rąk 1.5min opakowanie 500 ml oraz 5l

Odp. Zamawiający nie dopuszcza zaferowanego preparatu.

Pytanie 41

Pakiet XIV poz. 1 pyt. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania suchych chusteczek w wiaderku do nasączania dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni. Wykonane z mieszanki poliestru i wiskozy o gramaturze 50g/m² i rozmiarze szer. 18 cm, długość 30 cm opakowania 100 szt. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowany produkt.

Pytanie 42

Pakiet XIV poz. 1 pyt. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania suchych chusteczek w wiaderku do nasączania dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczone do dezynfekcji lub osuszania skóry i powierzchni. Wykonane z mieszanki poliestru i wiskozy o gramaturze 50g/m² i rozmiarze szer.18 cm, długość 39 cm opakowania 150szt. Wyrób medyczny

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowany produkt.

Jednocześnie Zamawiający zmienia zapis § 10 projektu umowy który otrzymuje brzmienie:

„ Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas określony od do

Z poważaniem

mgr Edyta Sobiechowska
Specjalista Pręgniarstwa
Epidemiologicznego
2502040F

DYREKTOR
SP ZZOZ w Przasnyszu
mgr Zbigniew Makowski