

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów do dezynfekcji (*Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie nr 537709-N-2020 z dnia 07-05-2020 r.*)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 1

1. Poz. 1, 2 i 3 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów. Nie wykazujący działania bójkowego. Z możliwością mycia pacjentów także przed zabiegami operacyjnymi. Zawierający betainę, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermatologicznie. Posiadającego certyfikat Ecolabel. W pojemności 500 ml. Kosmetyk. Zamawiający wymagając w opisie przedmiotu zamówienia aby emulsja zawierała alantonine w sposób jednoznaczny wskazała tylko jeden preparat firmy Schulke o takim składzie, tym samym ograniczając możliwość złożenia ofert konkurencyjnych. Powyższy zapis nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1,2,3 preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów. Nie wykazujący działania bójkowego. Z możliwością mycia pacjentów także przed zabiegami operacyjnymi. Zawierający betainę, chroniącą skórę przed podrażnieniami. Preparat sprawdzony dermatologicznie. Kosmetyk, przy zachowaniu wymaganych pojemności z SIWZ tj. pozycja 1 -500 ml, pozycja 2 – 1000 ml, pozycja 3 – 5000 ml.

2. poz. 4 i 5 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierającego mieszaninę alkoholu etanol i izopropanolu w

ogólnej ilości 80%. Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia, Polio). Produkt biobójczy. Postać płyn lub żelu pojemności 500 ml. Zamawiający wymaga dostarczenia w cenie umowy pompek dozujących w ilości 5000 sztuk. Zamawiający wymagając w opisie przedmiotu zamówienia aby preparat zawierał w swoim składzie 78g/100g alkoholu etylowego preparatu w sposób jednoznaczny wskazała tylko jeden preparat firmy Schulke o takim składzie, tym samym ograniczając możliwość złożenia ofert konkurencyjnych. Powyższy zapis nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego, ponieważ proponowany przez Wykonawcę środek posiada takie same spektrum mikrobójcze.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 4 i 5 preparat alkoholowy do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierającego mieszaninę alkoholu etanol i izopropanolu w ogólnej ilości 80%. Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 s. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia, Polio). Produkt biobójczy. Postać płyn lub żelu, przy zachowaniu wymaganych pojemności z SIWZ tj. pozycja 4 – 500 ml z dostarczeniem 5000 sztuk pompek dozujących, pozycja 5 – pojemność 5000 ml.

3. poz 6 .Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego w płynie przeznaczzonego do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Zawierający w składzie jeden alkohol alifatyczny (80-85g/100g produktu) oraz dodatkowe substancję pielęgnującą i regenerującą (np. D-Pantenol, witamina E). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna do 1,5 min. Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae, M.Avium), F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio). Produkt biobójczy. Pojemność 500 ml. Zamawiający wymagając w opisie przedmiotu zamówienia aby preparat zawierał w swoim składzie 80-84,9g/100g alkoholu etylowego preparatu w sposób jednoznaczny wskazała tylko jeden preparat firmy Schulke o takim składzie, tym samym ograniczając możliwość złożenia ofert konkurencyjnych. Powyższy zapis nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego i został wprowadzony tylko w celu świadomego ograniczenia konkurencji.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 6 preparat alkoholowy w płynie do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Zawierający w składzie jeden alkohol alifatyczny (80-85g/100g produktu) oraz dodatkowe substancję pielęgnującą i regenerującą (np. D-Pantenol, witamina E). Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, QAC. Testowany dermatologicznie.

Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna do 1,5 min. Spektrum działania: B, Tbc (M.Terrae, M.Aviuim), F (Candida albicans, Aspergillus Niger), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio). Produkt biobójczy. Pojemność 500 ml.

4. poz 7 Prosimy o dopuszczenie do oceny balsamu na bazie szeregu substancji gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 7 balsamu na bazie szeregu substancji gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.

5. Nawiązując do ogłoszenia o zamówieniu publicznym na postępowanie nr DZPZ/333/14PN/2020 Preparaty do dezynfekcji i opisu przedmiotu zamówienia " ***zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert na poszczególne pozycje***" Firmaprodukcją takie płyny chciałaby złożyć swoją ofertę do przetargu na część 1 punkt 4,5 w/g wzoru formularza cenowego - czy jest taka możliwość?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie części nr 1 podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i nie dopuszcza możliwości składania ofert na poszczególne pozycje z części.

6. Czy Zamawiający w poz. 1 i 3 dopuści do oceny preparat z dodatkiem alkoholu, nie wykazujący działania bójczego, o delikatnym zapachu, przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i mycia pacjentów, w tym przed zabiegami operacyjnymi; nie zawiera barwników, ma naturalny dla skóry pH, a zawartość substancji pielęgnujących (betaina i gliceryna) sprawia, że nie podrażnia i nie wysusza skóry; preparat który w miejsce badań dermatologicznych posiada OCENĘ BEZPIECZEŃSTWA dla zdrowia człowieka badaną zgodnie z regulacją europejską nr 1223/2009 i opiera się o specyfikację chemiczną, profil toksykologiczny komponentów oraz całego produktu i ekspozycji na produkt? Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 3 preparatu do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk z dodatkiem alkoholu, nie wykazujący działania bójczego, o delikatnym zapachu, przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i mycia pacjentów, w tym przed zabiegami operacyjnymi; nie zawiera barwników, naturalny dla skóry pH, z zawartością substancji pielęgnujących (betaina i gliceryna). Przy zachowaniu wymaganej Pojemności z SIWZ tj. pozycja 1 – 500 ml, pozycja 3 – 5000 ml.

7. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat delikatnie zabarwiony o delikatnym zapachu, do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przeznaczony dla skóry wrażliwej i zniszczonej; bez zawartości mydła i parabenów, nie wykazujący działania bójczonego, z możliwością mycia pacjentów, także przed zabiegami operacyjnymi; zawierający substancje nawilżające typu gliceryna, chroniące skórę przed podrażnieniami?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatów delikatnie zabarwionych.

8. Czy Zamawiający w poz. 5 dopuści preparat zawierający etanol 79,9g/100g produktu oraz substancje pielęgnujące i regenerujące typu glicerol i emolienty, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

9. Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści emulsję regeneracyjną do rąk i ciała typu olej w wodzie, zawierająca kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, wosk pszczeli oraz kompleks witamin C, E, F, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli, bez zawartości barwników i składników alergizujących, nie pozostawiający tłustej powłoki?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zaoferowanie w pozycji 6 powyższego, natomiast dopuszcza możliwość zaoferowania emulsji regeneracyjnej do rąk i ciała typu olej w wodzie, zawierająca kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, wosk pszczeli oraz kompleks witamin C, E, F, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli, bez zawartości barwników i składników alergizujących, nie pozostawiający tłustej powłoki w pozycji 7. Pojemność 500 ml z pompką dozującą.

10. **poz. 1** Prosimy o dopuszczenie do oceny niezawierający mydła preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała, niepowodujący wysuszenia skóry, pielęgnujący skórę i chroniący ją przed wysychaniem o pH 5,0 neutralnym dla skóry. Do częstego mycia skóry, usuwający pozostałości po maściach. Zawierający delikatny barwnik i substancje zapachowe.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

11. **poz. 2** Prosimy o dopuszczenie do oceny niezawierający mydła preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała, niepowodujący wysuszenia skóry, pielęgnujący skórę i chroniący ją przed wysychaniem o pH 5,0 neutralnym dla skóry. Do częstego mycia skóry, usuwający pozostałości po maściach. Zawierający delikatny barwnik i substancje zapachowe.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

- 12. poz. 3** Prosimy o dopuszczenie do oceny niezawierający mydła preparat do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk i ciała, niepowodujący wysuszenia skóry, pielęgnujący skórę i chroniący ją przed wysychaniem o pH 5,0 neutralnym dla skóry. Do częstego mycia skóry, usuwający pozostałości po maściach. Zawierający delikatny barwnik i substancje zapachowe. Opakowanie 6L przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

- 13. poz. 1 i 2** Prosimy o dopuszczenie do oceny niezawierający mydła delikatny, płynny preparat do mycia rąk i ciała dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, o pH 5,0 zawierający APG (aikilo-poliglikozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników. Produkt hipoaiergiczny - brak ryzyka alergii, przebadany dermatologicznie.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1 i 2 płynnego preparatu do mycia rąk i ciała dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, o pH 5,0 zawierający APG (aikilo-poliglikozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników. Produkt hipoaiergiczny - brak ryzyka alergii, przebadany dermatologicznie, pod warunkiem zachowania pojemności z SIWZ tj. poz. 1 -500 ml, poz.2 – 1000ml. .

- 14. poz. 3** Prosimy o dopuszczenie do oceny niezawierający mydła delikatny, płynny preparat do mycia rąk i ciała dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, o pH 5,0 zawierający APG (aikilo-poliglikozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników. Produkt hipoaiergiczny - brak ryzyka alergii, przebadany dermatologicznie. Opakowanie o pojemności tl_ przy odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

- 15. poz. 4 i 5** Prosimy o dopuszczenie do oceny produkt leczniczy przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, do rąk szczególnie wrażliwych: pH 5,0 neutralne dla skóry. Oparty o trzy substancje aktywne z różnych grup chemicznych: 2-propanol, chlorek benzyloalkiloamoniowy, kwas undecylowy; bez zawartości jodu, chlorheksydyny, etanolu, kwasu mlekowego, fenolu i ich pochodnych. Barwiony, dodatkowo po aplikacji pozostawia przyjemny, świeży zapach. O przedłużonym działaniu. Chirurgiczna dezynfekcja rąk w czasie 2x90s. Spektrum: B, Tbc, F, V (w tym; HBV, HIV, Rota, wirusy opryszczki).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

- 16. poz. 4 i 5** Prosimy o wyjaśnienie czy preparat powinien posiadać pozytywną opinię kliniczną potwierdzającą bezpieczeństwo stosowania preparatu na oddziałach gdzie przebywają noworodki, niemowlęta i dzieci.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe lecz nie wymaga.*

- 17. poz. 4 i 5** Prosimy o dopuszczenie do oceny Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, propanolu, kwasu mlekowego, powidonu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Dodatkowo po aplikacji pozostawia przyjemny, świeży zapach. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 - Rota, Noro mysy), HIV, HBV, HCV- 15sek. Prątkobójczy (EN 14348)-20 sek. Wirusobójczy (EN 14476 Adeno, Polio)-30 sek.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 4 i 5 Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, propanolu, kwasu mlekowego, powidonu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Dodatkowo po aplikacji pozostawia przyjemny, świeży zapach. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 - Rota, Noro mysy), HIV, HBV, HCV- 15sek. Prątkobójczy (EN 14348)-20 sek. Wirusobójczy (EN 14476 Adeno, Polio)-30 sek., pod warunkiem zachowania pojemności z SIWZ.*

- 18. poz. 6** Prosimy o dopuszczenie do oceny produkt leczniczy przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, do rąk szczególnie wrażliwych: pH 5,0 neutralne dla skóry. Oparty o trzy substancje aktywne z różnych grup chemicznych: 2-propanol, chlorek benzyloalkiloamoniowy, kwas undecylowy; bez zawartości jodu, chlorheksydyny, etanolu, kwasu mlekowego, fenolu i ich pochodnych. Barwiony, dodatkowo po aplikacji pozostawia przyjemny, świeży zapach. O przedłużonym działaniu. Chirurgiczna dezynfekcja rąk w czasie 2x90s. Spektrum: B, Tbc, F, V (w tym; HBV, HIV, Rota, wirusy opryszczki).

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.*

19. poz. 6 Prosimy o dopuszczenie do oceny Preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, propanolu, kwasu mlekowego, powidonu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Dodatkowo po aplikacji pozostawia przyjemny, świeży zapach. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 - Rota, Noro mysi), HIV, HBV, HCV-15sek. Prątkobójczy (EN 14348)-20sek. Wirusobójczy (EN 14476 Adeno, Polio)-30sek.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania Preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (89%), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, propanolu, kwasu mlekowego, powidonu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Dodatkowo po aplikacji pozostawia przyjemny, świeży zapach. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 - Rota, Noro mysi), HIV ,HBV, HCV-15sek. Prątkobójczy (EN 14348)-20sek. Wirusobójczy (EN 14476 Adeno, Polio)-30sek. Pod warunkiem zachowania pojemności z SIWZ.

20. poz. 7 Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsję oleju w wodzie przeznaczoną do pielęgnacji rąk i ciała, szczególnie do suchej i wrażliwej skóry skłonnej do alergii. Nawilżająca i natłuszczająca z dodatkiem wosku pszczelego i olejków nawilżających, bez dodatku substancji zapachowych. Opakowanie 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania emulsję oleju w wodzie przeznaczoną do pielęgnacji rąk i ciała, szczególnie do suchej i wrażliwej skóry skłonnej do alergii. Nawilżająca i natłuszczająca z dodatkiem wosku pszczelego i olejków nawilżających, bez dodatku substancji zapachowych, pod warunkiem zachowania pojemności 500 ml z pompką dozującą.

21. poz. 8 Czy oferowany dozownik powinien mieć możliwość regulacji objętości dozowanego preparatu (np. 0,5, 1, lub 1,5 ml). Może mieć to znaczenie zależnie od rodzaju stosowanego preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania dozowników zgodnie z zapisami w formularzu cenowym , będącym załącznikiem nr 2 do SIWZ . Zamawiający dopuszcza powyższe.

22. poz. 1 i 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny Produkt leczniczy - bezbarwny, alkoholowy preparat do odkażania i odłuszczenia skóry przed iniekcjami, zabiegami operacyjnymi i pobieraniem materiału, zawierający alkohole i nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu. Spektrum: B, Tbc, F, V (w tym: HIV, HBV, Herpes, Rota, Adeno), spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego,

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.*

23. Poz.1, 2, 3 Czy zamawiający dopuści do oceny preparat bez zawartości alkoholu a zawierający fenoksyetanol? Czy zamawiający ze względu na wymóg stosowania do skóry wrażliwej i zniszczonej oraz możliwość ochrony skóry przed podrażnieniami wymaga zaoferowania produkty który może być wykorzystywany w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt i w zapaleniach skóry w okolicy analno-genitalnej?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 1,2,3 preparat bez zawartości alkoholu , a zawierający fenoksyetanol , przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ. Ponadto Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza możliwość zaoferowania produktu produkty który może być wykorzystywany w profilaktyce oraz pomocniczo w leczeniu pieluszkowego zapalenia skóry u niemowląt i w zapaleniach skóry w okolicy analno-genitalnej*

24. poz. 4, 5. - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Desderman Pure obecnie stosowany w Państwa placówce?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania powyższego preparatu , pod warunkiem zachowania wszystkich wymogów z SIWZ. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że Wykonawca wnosząc o wyjaśnienie treści SIWZ nie powinien odnosić się do nazw handlowych.*

25. Poz.6 Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na obszar zastosowania, Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, posiadał w swoim składzie dodatkową substancję, która działa zmiękczejaco na skórę i zapobiega utracie wody (np. Myristyl Alcohol)?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.*

26. Poz.7 Czy zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie zawiera w składzie wosków zwierzęcych (np. lanoliny), mogących powodować uczulenia i alergie skórne.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.*

27. **Poz.8.** Czy Zamawiający dopuści dozownik SM 2, który obecnie użytkowany jest na terenie części Szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż pytanie jest bezzasadne, ponieważ w opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga dozowników uniwersalnych dostosowanych do pojemników 500 ml.

28. **Pytania ogólne do Części 1** Czy Zamawiający wymaga w zakresie Części nr. 1. zaoferowania produktów, testowanych lub aktualnie użytkowanych w placówce .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, przy zachowaniu wszystkich wymogów z SIWZ.

29. Czy zamawiający wymaga w zakresie Części nr. 1. zaoferowania produktów pochodzących od jednego producenta

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 2

1. W formularzu cenowym, w części nr 2 poz. 1. Zamawiający oczekuje preparatu do dozowników Tork w postaci żelu lub płynu.

Z informacji pozyskanych na obiekcie wynika, iż Zamawiający w szczególności stosuje preparat do dozowników Tork do dezynfekcji higienicznej w postaci piany.

Czy Zamawiającemu chodziło o preparat w postaci piany, czy też żelu/płynu? Jest to stosunkowo istotne, tak z uwagi na wartość preparatów, jak i na samą kompatybilność dozowników.

Jeżeli Zamawiający oczekuje preparatów i formie piany, żelu oraz płynu, to czy Zamawiający może oszacować zapotrzebowanie dla każdego z produktów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów formularza cenowego będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Dotyczy części nr 3

1. Czy Zamawiający wymaga w zakresie Części nr. 3. zaoferowania produktów, testowanych lub aktualnie użytkowanych w placówce

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, przy zachowaniu wszystkich wymogów z SIWZ.

2. Czy zamawiający wymaga w zakresie Części nr. 3. zaoferowania produktów pochodzących od jednego producenta

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga lecz dopuszcza powyższe.

Dotyczy części nr 4

1. poz. 1,2,3,4 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu charakteryzującego się spektrum: B, Tbc, F, V (w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota , i Polio) ? Wirus Polio, podobnie jak Adeno, należy do wirusów testowych zgodnie z normą EN14476. Europejski Komitet Normalizacyjny (CEN) spośród wirusów należących do różnych grup taksonomicznych , jako wirus testowy wybrał wirus Polio, ponieważ wykazuje on wysoką oporność na działanie środków chemicznych.

W przypadku dopuszczenia prosimy o wydzielenie pozycji 1,2,3,4 do oddzielnej części np. 4A w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wydzielił z części nr 4 pozycję 1,2,3,4 i 8 do nowej części nr 21. Ponadto Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji nr 1-4 preparatu charakteryzującego się spektrum: B, Tbc, F, V (w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota , i Polio) , pod warunkiem zachowania pozostałych zapisów z SIWZ.

2. poz. 8 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza gotowy do użycia roztwór przeznaczony do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej i codziennej higieny jamy ustnej;na bazie poliheksanidyny ,do zastosowania na uszkodzoną tkankę, możliwość stosowania u dzieci, Wyrób medyczny klasy III opakowanie 250 ml ze stosownym przeliczeniem ilości do stosowania po otwarciu przez okres 8 tygodni ?

W przypadku dopuszczenia prosimy o wydzielenie tej pozycji do oddzielnej części np. wspomnianej w pyt, 1-szym 4A w celu umożliwienia konkurencyjnej złożenia oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wydzielił z części nr 4 pozycję 1,2,3,4 i 8 do nowej części nr 21. Ponadto Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania gotowego do użycia roztwór przeznaczony do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej i codziennej higieny jamy ustnej;na bazie poliheksanidyny ,do zastosowania na uszkodzoną tkankę, możliwość stosowania u dzieci, Wyrób medyczny klasy III opakowanie 250 ml z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.

3. poz. 8 Prosimy o wyjaśnienie czy w związku z zastosowaniem preparatu w szpitalu również u pacjentów podłączonych do respiratora, Zamawiający wymaga by produkt miał status wyrobu medycznego, a co za tym idzie miał potwierdzone działanie przeciw drobnoustrojom chorobotwórczym w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans), a nie kosmetyku? Rejestracja produktu jako kosmetyk nie daje żadnej gwarancji potwierdzonego działania bójczego .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe lecz nie wymaga.

4. poz. 2 i 3 Prosimy o dopuszczenie do oceny Produkt leczniczy - barwiony, alkoholowy preparat do odkażania i odtłuszczania skóry przed iniekcjami, zabiegami operacyjnymi i pobieraniem materiału, zawierający alkohole i nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu. Spektrum: B, Tbc, F, V (w tym: HIV, HBV, Herpes, Rota, Adeno), spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 i 3 Produkt leczniczy - barwiony, alkoholowy preparat do odkażania i odtłuszczania skóry przed iniekcjami, zabiegami operacyjnymi i pobieraniem materiału, zawierający alkohole i nadtlenek wodoru, bez zawartości jodu. Spektrum: B, Tbc, F, V (w tym: HIV, HBV, Herpes, Rota, Adeno) , pod warunkiem zachowania pojemności z SIWZ. Zamawiający informuje, iż powyższe pozycje wydzielił do odrębnej części nr 21.

5. poz. 8 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat z możliwością stosowania nawet u dzieci od szóstego roku życia, na bazie chlorheksydydy z minimalną domieszką alkoholu, mogący niekiedy powodować przejściowe, lecz odwracalne z czasem przebarwienie zębów, spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu z możliwością stosowania nawet u dzieci od szóstego roku życia, na bazie chlorheksydydy z minimalną domieszką alkoholu przy zachowaniu pozostałych wymogów z SIWZ. Zamawiający informuje, iż powyższe pozycje wydzielił do odrębnej części nr 21.

6. poz. 8 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w postaci piany, w opakowaniu o pojemności 200ml (przy odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego), przeznaczony do mycia i kąpieli pacjentów przed zabiegami operacyjnymi, skuteczny wobec B, (również MRGN, MRSA), candida albicans, V osłonowe (HBV,HCV,HIV), w czasie do 1 minuty, skuteczny wobec Kiebsiella NDM i wieloopornej E coli. Na bazie chlorheksydydy i QAV, Zawierający substancje pielęgnujące. Nie wymaga spłukiwania, pH neutralne dla skóry.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. **poz. 10** Prosimy o dopuszczenie do oceny gotową do użycia emulsję z działaniem dezynfekcyjnym przeznaczoną do higienicznego mycia rąk, ciała i włosów pacjenta, zawierającą w składzie diglukonian chloheksydyny, zgodnie z ChPL działającą wobec wielu bakterii gram-dodatnich i gram-ujemnych oraz niektórych wirusów i grzybów. Butelka o poj. 500 ml z pompką przy odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania gotową do użycia emulsję z działaniem dezynfekcyjnym przeznaczoną do higienicznego mycia rąk, ciała i włosów pacjenta, zawierającą w składzie diglukonian chloheksydyny, zgodnie z ChPL działającą wobec wielu bakterii gram-dodatnich i gram-ujemnych oraz niektórych wirusów i grzybów. Butelka o poj. 500 ml z pompką przy odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości.

8. **poz.3 i 4** Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktu którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie określił w opisie przedmiotu zamówienia powyższych parametrów.

9. **Poz.8** Czy zamawiający dopuści do oceny produkt w opakowaniu 250ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

10. **Poz. 5,6,7** Prosimy o wydzielenie pozycji 5,6,7 do odrębnego Pakietu co pozwoli na złożenie korzystniejszych cenowo ofert.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów formularza cenowego, będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Dotyczy części nr 7

1. **poz. 1** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w opakowaniach o pojemności 4,5L (przy odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Dotyczy części nr 8

1. **poz 1** Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia płynnego preparatu do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Zawierające w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych

(etanol 57 g/100 g, izopropanol 6 g/100 g) charakteryzujący się doskonałą kompatybilnością materiałową pozwalającą na dezynfekcję smartfonów, ekranów dotykowych, wyświetlaczy, klawiatur, sztucznej skóry, powierzchni mebli. Możliwość aplikacji w postaci piany Przebadany zgodnie z PN EN 16615:2015 w 1 minutę, op 1000l

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1 preparatu o powyższych parametrach.

- 2. poz. 1** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w opakowaniu o poj. 750ml (przy odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego), zawierający etanol w ilości 10-15g/100g preparatu przy spełnieniu pozostałych wymagań Zamawiającego łącznie ze skutecznością wg normy EN 16615: 2015. Dodatkowo preparat wybiega skutecznością działania przeciwdrobnoustrojowego poza normę EN 16615: 2015 i zapewnia również działanie wirusobójcze wobec wirusów osłonionych (łącznie z HIV, HBV, HCV), oraz wobec Adeno, Papova, Rota przy zachowaniu wymaganego czasu działania. Preparat zaopiniowany pozytywnie przez Instytut Matki i Dziecka.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania preparat w opakowaniu o poj. 750ml (przy odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego), zawierający etanol w ilości 10-15g/100g preparatu przy spełnieniu pozostałych wymagań Zamawiającego łącznie ze skutecznością wg normy EN 16615: 2015. Dodatkowo preparat wybiega skutecznością działania przeciwdrobnoustrojowego poza normę EN 16615: 2015 i zapewnia również działanie wirusobójcze wobec wirusów osłonionych (łącznie z HIV, HBV, HCV), oraz wobec Adeno, Papova, Rota przy zachowaniu wymaganego czasu działania. Preparat zaopiniowany pozytywnie przez Instytut Matki i Dziecka.

- 3. poz. 2** Prosimy o dopuszczenie do oceny tlenowy preparat myjąco-dezynfekcyjny do wszelkich powierzchni zmywalnych, oparty na działaniu kwasu nadoctowego otrzymanego z nadwęglanu sodowego i TAED. Przygotowanie roztworu roboczego poprzez dodanie do wody o temp. nie przekraczającej temperatury pokojowej. Trwałość roztworu 24 godziny. Spektrum w warunkach brudnych z wykorzystaniem metodyki normy EN 16615: B, F (C. albicans) do 1 min., Tbc (M. terrae) do 5 min. S (C. difficilie R027) do 10 min., S (C. perfringens) w warunkach brudnych z wykorzystaniem metodyki normy EN 13704 do 10 min, V (polio, adeno, noro) w warunkach brudnych zgodnie z normą EN 14476 do 10 min. Opakowanie a. 1,5 kg po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

- 4. poz. 3** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w koncentracji przeznaczony do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych; oparty o aminy czwartorzędowe, bez aldehydów,

alkoholi, fenoli, chloru, innych substancji lotnych; posiadający bardzo dużą kompatybilność materiałową (także powierzchnie metalowe, powierzchnie pokryte linoleum oraz wykonane z tworzyw sztucznych np. pleksiglas) i użytkową; niskie stężenie roztworu roboczego - 0,25%; skuteczny na B, F (O albicans), wirusy (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rotawirus). W przypadku zaakceptowania przez Zamawiającego dwukrotnie niższego stężenia użytkowego, prosimy o możliwość zaoferowania dwukrotnie niższej ilości kanistrów przeliczając wg obecnego zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. **poz. 3** Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu; na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenoksyetanolu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o dobrej tolerancji materiałowej (linoleum, metale, PCV, ceramika, guma, tworzywa sztuczne. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego -14 dni. Spektrum: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV) do 15 min w stężeniu do 0,5%, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirusy noro, adeno, rota, polyoma zależnie od stężenia i czasu działania. Opakowanie 6L (przy odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego). Preparat zaopiniowany pozytywnie przez Instytut Matki i Dziecka

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu; na bazie QAV, dodecyloaminy, 2-fenoksyetanolu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o dobrej tolerancji materiałowej (linoleum, metale, PCV, ceramika, guma, tworzywa sztuczne. Trwałość nieobciążonego roztworu roboczego -14 dni. Spektrum: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV) do 15 min w stężeniu do 0,5%, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirusy noro, adeno, rota, polyoma zależnie od stężenia i czasu działania. Opakowanie 6L z przeliczeniem wymaganej ilości.

6. **poz. 3.** Prosimy o wskazanie wielkości opakowania (brak w SIWZ).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyceny opakowań a 5 L . Zamawiający dopuszcza opakowania po 6 L z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości

Dotyczy części nr 9

1. Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowych do użycia chusteczki z włókniny poliestrowej, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (np. monitory wyrobów medycznych, ekrany dotykowe). Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające min. 2 alkohole alifatyczne o zawartości całkowitej 63g/100g. Chusteczki o wymiarach min. 17 x 25 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. O znacznie szerszym spektrum mikrobójczym wobec: B, Tbc (M.Terrae, M.Avium), F (Candida Albicans, Aspergillus), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro, Polio, Adeno) w czasie do 2 min.. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych oraz użytkowania bez rękawic ochronnych (przebadane dermatologicznie). Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowania a 400 sztuk z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza możliwości zaferowania w części 9 chusteczek o podanych powyżej parametrach .

2. Czy Zamawiający dopuści chusteczki w rozmiarze 18x20cm, o spektrum działania B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) w czasie do 5 minut; Tbc i Rota – 15 min., w opakowaniu po 100 szt., z przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaferowania chusteczek w rozmiarze 18x20cm, o spektrum działania B, F, V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) w czasie do 5 minut; Tbc i Rota – 15 min., pod warunkiem zachowania składu dotyczącego zawartości alkoholu tj. min 2 alkohole alifatyczne o zawartości całkowitej łącznie (max 30g/100g) . Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania chusteczek w opakowaniach po 100 sztuk z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości.

3. Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki bezalkoholowe o właściwościach dezynfekcyjno-myjących o wymiarach 200x200mm nasączone roztworem QAV przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholu (pleksi, monitory, aparatura medyczna, lampy bezcieniowe, itp.), z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych posiadające szeroką kompatybilność materiałową potwierdzoną oświadczeniem producenta na podstawie badań własnych wobec

stali nierdzewnej, miedzi, aluminium, tworzyw sztucznych, poliwęglanu, polimetakrylanu metylu / polistyrenu, polietylenu, polipropylenu, poliamidu, polichlorku winylu oraz rekomendację producenta głowic USG z możliwością stosowania 2 miesiące po otwarciu skuteczne wobec B, F (PN-EN 16615:2015) do 1 minuty HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro (PN-EN 14476:2003+A1:2015) do 30 sekund, Tbc (M.terrae) do 2 minut (PN-EN14348:2005) przebadane na roztworze odcisniętym z chusteczek, z możliwością stosowania bez użycia rękawic ochronnych wg karty charakterystyki, będące wyrobem medycznym klasy IIa w opakowaniu a 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki na bazie 70% alkoholu izopropylowego i QAV o stężeniu alkoholu rekomendowanym przez WHO i inne uznane instytucje, skuteczne wobec B, F (C. albicans) Tbc, Hiv, Hbv, Hcv w czasie do 1 minut, posiadające szeroką kompatybilność materiałową potwierdzoną oświadczeniem producenta na podstawie badań własnych, będące wyrobem medycznym klasy IIa w opakowaniu a 200 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

5. Prosimy o wyjaśnienie czy zapotrzebowanie Zamawiającego dotyczy opakowania 100 czy 200 sztuk? Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na preparat Mikrozyd Universal Wipes dostępny w opakowaniach po 100 sztuk. W razie zaoferowania opakowania chustek zawierającego inną niż opisana przez Zamawiającego ilość, prosimy o możliwość odpowiedniego przeliczenia zapotrzebowania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania chusteczek w opakowaniach po 100 sztuk z dokładnym przeliczeniem wymaganej ilości, przy zachowaniu pozostałych zapisów z SIWZ.

6. Prosimy o dopuszczenie do oceny bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi (monitory, ekrany dotykowe, głowice USG, sondy ultradźwiękowe, endoskopy). Gotowe do użycia, oparte na działaniu szybko zlatającego nadtlenu wodoru, działające w warunkach brudnych wobec: B, F, do 5 minut (wg metodyki normy EN 16615), V (wszystkie wirusy osłonione łącznie z HIV, HBV, HCV, oraz adenowirus, polyoma, rota w czasie do 1 minuty wg RKI 2004r lub DW 2008r). Rozmiar chusteczek 20cm x 20cm. Op. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

7. Ze względu na pojawiające się w innych postępowaniach sytuacje posługiwania się niektórymi Wykonawców protokołami badań potwierdzającymi skuteczność działania innych niż

oferowane przez Wykonawcę produkty, prosimy o wyjaśnienie czy przedstawione protokoły z badań potwierdzających skuteczność biobójczą oferowanego produktu **powinny odnosić się ściśle do preparatu o nazwie handlowej zawartej w ofercie złożonej przez Wykonawcę?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga protokołów z badań potwierdzających skuteczność biobójczą produktu.

8. Prosimy o dopuszczenie do oceny bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi (monitory, ekrany dotykowe, głowice USG, sondy ultradźwiękowe, endoskopy). Gotowe do użycia, oparte na działaniu szybko działającego nadtlenu wodoru. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HIV, HBV, HCV, adeno, polyoma SV40), S (C. Difficile) do 5 min. Możliwość użycia do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Rozmiar chusteczek 20cm x 20cm. Op. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

9. **Poz.1** Czy zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniach a 100 szt, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania chusteczek w opakowaniach po 100 szt. Z przeliczeniem wymaganych ilości.

Dotyczy części 10:

1. **do części 10 poz. 3:** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SIWZ, o stabilności roztworu roboczego 24 godziny, o skuteczności bójczej bakterie (łącznie z MRSA), drożdżaki i grzyby (EN13624, EN13727, EN14561, EN14562); wirusy (HBV, HCV, HIV, Herpes, Influenza/H1N1/H5N1, Adenovirus, Polyoma, Vaccina, Poliovirus, DVV/RKI/EN14476), prątki (M.terrae, M.avium; EN14348, EN14563), spory (Bacillus subtilis EN 13704); z wysokim obciążeniem organicznym: 2% - 15 min, na bazie aktywnego tlenu bez konieczności stosowania aktywatora?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w części nr 10 nie ma pozycji 3, zatem pytanie jest bezzasadne.

2. poz. 1 i 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, z uwagi na jednostkę logistyczną płynów wynoszącą 3 x 5 L, na zaokrąglenie jednostek zamawianych do ilości podzielnej przez 3 czyli: 81 szt. poz. 1 i 51 szt poz. 2?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny preparatów z jednostką miary sztuka zgodnie z zapisami formularza cenowego, będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ.

3. poz. 1 i 2 Czy Zamawiający, w przypadku wyceny jednostki płynów '5 L, zgodzi się na zamawianie płynów w opakowaniach 3 x 5 L zgodnie z jednostki handlowymi?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny preparatów z jednostką miary sztuka zgodnie z zapisami formularza cenowego, będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ . Z Taką jednostką miary Zamawiający będzie posługiwać się przy zamawianiu towaru.*

4. **Poz.1, 2** Czy Zamawiający dopuści preparat posiadający oświadczenie producenta preparatu o możliwości zastosowania w myjniach będących na wyposażeniu Szpitala (EDT3 Olympus).

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.*

Dotyczy części 11:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1 i 2 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż w zakresie części nr 11 dokonał modyfikacji zapisów formularza cenowego, będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ poprzez wydzielenie pozycji nr 3 do odrębnej części nr 19.*

2. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści preparat oparty na synergistycznym kompleksie 3 enzymów, substancji powierzchniowo czynnych oraz QAC, o spektrum działania B, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV) 0,5% - 10 min.?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu oparty na synergistycznym kompleksie 3 enzymów, substancji powierzchniowo czynnych oraz QAC, o spektrum działania B, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV) 0,5% - 10 min. Pod warunkiem możliwości użycia preparatu w ultradźwiękowych urządzeniach myjących oraz zachowaniu pojemności 5000 ml.*

3. Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 preparat o pojemności 1L, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu 1 L z dokładnym wyliczeniem wymaganej ilości.*

4. **poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów, płyny w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymów różnych klas, oraz czwartorzędowych związków amoniowych i pochodnej aminowej, bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, do stosowania manualnego i w myciu ultradźwiękowym spektrum działania: B (EN 13727) F(EN 13624), Tbc (EN 14348) , V (Adeno Polio Noro EN 14476) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż dopuszcza możliwość zaoferowania preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów, płyny w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymów różnych klas, oraz czwartorzędowych związków amoniowych i pochodnej aminowej, bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, do stosowania manualnego i w myciu ultradźwiękowym spektrum działania: B (EN 13727) F(EN 13624), Tbc (EN 14348) , V (Adeno Polio Noro EN 14476) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5% pod warunkiem zachowania pojemności 5000 ml.*

5. **poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wymagania SIWZ w opakowaniu a 1L z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.*

6. **poz. 1** Prosimy o dopuszczenie do oceny płynny trój enzymatyczny preparat (lipaza, proteaza, amylaza) do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, również do zastosowania w myjkach ultradźwiękowych. Preparat na bazie propionianu didecyldimetyloamoniowego, pochodnej guanidyny. Spektrum działania: B, F, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes) -15 min w stężeniu 0,5%.

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.*

7. **Dotyczy części nr 11 poz. 3**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat myjąco-dezynfekujący na bazie aktywnego tlenu, działający w stężeniu już od 0,5% wobec B, F, Tbc, V, S zgodnie z normami europejskimi. Preparat w opakowaniu 5kg (po odpowiednim przeliczeniu obecnego zapotrzebowania Zamawiającego).

Odpowiedź: *Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.*

Dotyczy części 13:

1. **(część nr 13, poz. 2)** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezbarwnego płynnego kwaśnego środka do gruntownego oczyszczania powierzchni i narzędzi wykonanych ze stali



nierdzewnej w kąpeli zanurzeniowej lub w myjniach ultradźwiękowych, usuwający rdzę nalotową, przebarwienia i plamy, z możliwością stosowania w myjni-dezynfektorze do usuwania osadów krzemianowych. Posiadający w swym składzie kwas fosforowy, azotowy i związki powierzchniowo czynne. Dozowanie: 100-200 ml/L w kąpeli zanurzeniowej, 50-100 ml/L w kąpeli ultradźwiękowej, oraz 2l/10l w temp. 60oC do oczyszczenia komory myjni-dezynfektora w opakowaniach: 5,5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, zaokrąglając w górę.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. Ponadto Zamawiający informuje, iż dokonał modyfikacji w zakresie części nr 13 formularza cenowego , będącego załącznikiem nr 2 do SIWZ poprzez wydzielenie pozycji 2 do odrębnej części nr 20.

Dotyczy projektu umowy:

1. Czy Zamawiający widzi możliwość dodania w § 2 ust. 1 po słowach „72 godz. ” słów „w dni robocze”?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 3 do SIWZ.

2. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 9 pkt. 1 i 2 ust. 8 poprzez nadanie mu brzmienia: Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 3% wartości brutto zamówienia (jednostkowego) za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto zamówionego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 3 do SIWZ.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości umownej brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy, w sytuacji gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

4. Czy Zamawiający widzi możliwość dodania w § 8 ust. 4 o następującej treści:

Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a szczególności okoliczności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID -19. W przypadku braku produktów będących

przedmiotem umowy Zamawiający wyraża zgodę na się dostarczenie preparatu o zbieżnych parametrach i analogicznym przeznaczeniu .

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 3 do SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 15 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:
„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

6. Dot. projektu umowy par. 2 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu w dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 3 do SIWZ.

7. par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 2% wartości brutto zamówienia (jednostkowego) za każdy dzień opóźnienia w dostawie, jednak nie więcej niż 15% wartości brutto zamówionego towaru?

8. ***Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów projektu umowy, będącego załącznikiem nr 3 do SIWZ.***

DYREKTOR
WSS w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)