

EP.26.29.2025

Warszawa, dnia 1 kwietnia 2025r.

**ODPOWIEDZI
na zapytania do SWZ**

Dotyczy: postępowania na **Zakup i sukcesywna dostawa środków do dezynfekcji dla potrzeb Szpitala Wolskiego Sp. z o.o., numer sprawy EP/30/2025/MM**

Szanowni Państwo,

uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na „**Zakup i sukcesywna dostawa środków do dezynfekcji dla potrzeb Szpitala Wolskiego Sp. z o.o., numer sprawy EP/30/2025/MM**”, prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 poz. 1320 z późn. zm.) wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów specyfikacji warunków zamówienia.

Zamawiający, działając na podstawie art. 132 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, odpowiada na zadane pytania.

Pytanie 1 – do formularza cenowego – (zadanie 15, pozycja 1)

W związku z zakończeniem produkcji produktu opisanego w SWZ, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie płynnego w postaci koncentratu preparatu do wstępnego mycia i wstępnej dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi chirurgicznych, włącznie z endoskopami elastycznymi i narzędziami dentystycznymi przed maszynową dekontaminacją a także mokrego transportu narzędzi chirurgicznych. Środek nie powoduje utwardzania białek. Szeroka kompatybilność materiałowa m.in. stal nierdzewna, anodowane aluminium, silikon, tworzywa sztuczne. Działanie bakteriobójcze, drożdżakobójcze, wirusy osłonkowe [HIV, HBV, HCV] 0,5% - 15 min. Opakowanie: kanister 5L

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 - Zadanie 1 poz 1 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 opisanych 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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 3 - Zadanie 1 poz 3 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 opisanych 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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 4 - Zadanie 4 poz 1 Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji głowic USG, na bazie QAV o wymiarach 20x20cm, bez alkoholu i aldehydów, spektrum działania: B, F (Canidida Albicans), V (Rota, Polyoma SV40, BVDV, Vaccinia) w czasie do 1 minuty, Tbc (M. terrae) do 15 minut, opakowania box 200 szt. chusteczek, Produkt o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 5 - Zadanie 11 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie 2% chlorheksydydy i alkoholu etylowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 6 - Zadanie 12 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie 80g alkoholu w 100gr preparatu, który wykazuje czas działania wobec wymaganego spektrum w czasie 30 sekund.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 7 - Zadanie 21 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych i sprzętu medycznego na bazie mieszaniny alkoholi (etanolu i 2-propanolu) w ilości do 63g/100g. Bez aldehydów, związków amoniowych, pochodnych guanidyny i innych dodatkowych substancji czynnych, spektrum działania: B- EN 13727, F (Aspergillus nigger lub brasiliensis)- EN 13624, Tbc- EN14348, V- (HBV, HIV, HCV, Noro, Rota, Vaccinia, Adeno) – 2 minuty. Wykazujący minimum dobrą kompatybilność materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Preparat szybko schnący, nie pozostawia zacieków i plam. Wyrób medyczny kl. IIa i produkt biobójczy. Opakowania 1L z nakrętką posiadającą otwór zabezpieczony kapslem.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 - Zadanie 22 poz 1 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 opisanych 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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 9 - Zadanie 22 poz.1 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie jednego alkoholu etylowego w ilości 85g, spełniającego pozostałe zapisy SWZ. Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, chlorheksydydy, etanolu, lanoliny, czwartorzędowych związków amoniowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 10 – do formularza cenowego – (zadanie 15, pozycja 1)

W związku z zakończeniem produkcji produktu opisanego w SWZ, zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie płynnego w postaci koncentratu preparatu do wstępnego mycia i wstępnej dezynfekcji

termostabilnych i termolabilnych narzędzi chirurgicznych, włącznie z endoskopami elastycznymi i narzędziami dentystycznymi przed maszynową dekontaminacją a także mokrego transportu narzędzi chirurgicznych. Środek nie powoduje utwardzania białek. Szeroka kompatybilność materiałowa m.in. stal nierdzewna, anodowane aluminium, silikon, tworzywa sztuczne. Działanie bakterio-bójcze, drożdżakobójcze, wirusy osłonkowe [HIV, HBV, HCV] 0,5% - 15 min. Opakowanie: kanister 5L

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 – Dotyczy Części nr 3:

1. Poz. 1 - Zwracam się z prośbą o dopuszczenie preparatu typu Oxivir Plus Spray konfekcjonowanego w opakowaniach 750ml ze spryskiwaczem pianowym, na bazie nadtlenu wodoru, kwasu salicylowego i związków powierzchniowo-czynnych, do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG - oświadczenie producenta preparatu). Preparat wykazujący potwierdzone badaniami działania: bakterio i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 5 min, grzybo i prątkobójczo (EN 14348) - 15 min. Dodatkowo przebadany normą EN 16615, o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej oświadczeniem producenta, wyrób medyczny kl. IIa, produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

2. Poz. 1 - Czy ze względu na przeznaczenie preparatu, do dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych, Zamawiający oczekuje produktu o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny, produkt biobójczy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

3. Poz. 2 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni, wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (wszystkie powierzchnie wymieniane przez Zamawiającego)? Skład: < 5% niejonowe środki powierzchniowo-czynne, chlorek bezalkonium, etanol (2,5%), propan-2-ol (0,1%) kompozycja zapachowa. Wykazujące skuteczność wobec: B, Y, V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1,) – do 5 min. z możliwością rozszerzenia o działanie prątkobójcze (M.terrae - 15 min.). Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych i OIT (oświadczenie producenta). Wymiar: 18 cm x 20 cm. Kryteria jakościowe: Badania dermatologiczne potwierdzające dobrą tolerancję skórą - potwierdzone badaniem (z pozytywnym wynikiem), o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej oświadczeniem producenta chusteczek. Potwierdzenie możliwości użycia do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG - oświadczenie producenta chusteczek. Chusteczki włókninowe (wiskoza i poliestr) konfekcjonowane w opakowaniu typu flow-pack - 100 sztuk. Gramatura 45g/m². Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

4. Poz. 3 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu MediQuick na bazie etanolu (25,9g) i propan-2-olu (11,8g) oraz 0,2g alkylobiguanide, o spektrum działania: B - 30sek. F (C.albicans) - 1 min. Tbc (M.terrae) - 5 min. V (HIV/HBV/HCV, Vaccinia - 30 sek. Noro - 5 min.), konfekcjonowany w opakowaniach 1L z nakrętką, wyrób medyczny kl. IIa, o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej oświadczeniem producenta, spełniający pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

5. Poz. 4 – Czy w przypadku zgody na zaoferowanie w poz. 1 preparatu w op. 750 ml ze spryskiwaczem, Zamawiający zmniejszy ilość spryskiwaczy w poz. 4?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 12 – Dotyczy Części nr 8:

1. Poz. 1 - Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie jakich właściwości myjąco-dezynfekujących (spektrum działania) oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pięcioenzymatycznego preparatu.

2. Poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zdecydowanie bardziej ekonomicznego preparatu, bo działającego już w stężeniu roboczym 0,2%, o zalecanym czasie kontaktu 3-5 min. , spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

3. Poz. 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów posiadających rekomendację producenta preparatów, że oferowane preparaty mogą być stosowane w myjniach endoskopowych CHOYANG serii CYW oraz do dezynfekcji endoskopów marki FUJINON ?.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

4. Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego, na bazie kwasu nadoctowego (kwas octowy, nadtlenek wodoru, kwasu nadoctowy) o wymaganej i potwierdzonej w akredytowanym laboratorium skuteczności bójczej zgodnie z normami z obszaru medycznego: B, F, Tbc, V (wg EN 14476, EN 17111), S - EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile R027) w czasie 5 minut, stabilność do 15 dni (kontrola aktywności dedykowanymi paskami). Możliwość stosowania w myjniach półautomatycznych w tym z myjnią CHOYANG CYW oraz do dezynfekcji endoskopów marki Fujinon. Środek o bardzo dobrej tolerancji materiałowej. Opakowanie 5 l. Wyrób medyczny kl. IIb.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

5. Poz. 3 – Czy Zamawiający wymaga preparatu przebadanego wg obowiązujących norm PN EN z obszaru medycznego na szczepach normatywnych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 13 – Dotyczy Części nr 12:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu AHD 1000 w postaci płynu, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, posiadającego w swoim składzie 79,9% etanolu niezawierającego barwników, z dodatkiem bezpiecznych substancji zapachowych, niezakwalifikowanych jako substancje uczulające czy potencjalne alergeny, dedykowanego do skóry alergicznej i bardzo wrażliwej, opakowanie 0,5L pasujące do dozowników typu Dermados, potwierdzone oświadczeniem Wykonawcy, spełniającego pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga preparatu na bazie alkoholu etylowego bez dodatkowych substancji czynnych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

3. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie preparatu w postaci żelu mającego w swoim składzie 72% etanol. Możliwość do stosowania przez kobiety w ciąży i dzieci. Mający w swoim składzie substancje nawilżające i natłuszczające. Opakowanie pasujące do dozownika typu Demados potwierdzone wieloletnią obecnością w polskich szpitalach, oraz oświadczeniem Wykonawcy, spełniającego pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat na bazie 72% etanolu pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie 14 – Dotyczy Części nr 14:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu Oxivir Sporicide, posiadającego w składzie nadtlenek wodoru w technologii AHP (70g/kg), ze znikomą zawartością alkoholu benzylowego (3-10%), który nie stanowi substancji czynnej? Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, F (C.albicans) - 1 min., F (A. brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium) - do 7 minut, V wg EN 14476 (Polio, Adeno, Noro) - 1 min., S (EN 17126 C. difficile Rybotyp O27) - 5 min. Pianka w op. 750 ml, szeroka kompatybilności materiałowej potwierdzona oświadczeniem producenta, spełniająca wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający oczekuje preparatu konfekcjonowanego w op. 750 ml?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 – Dotyczy Części nr 20:

1. Poz. 2 - Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie suchych chusteczek do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych, nie posiadających statusu wyrobu medycznego, konfekcjonowanego w rolkach zawierających po 150 szt. listków (chusteczek) o wymiarach 16x39 cm lub po 256 szt. listków (chusteczek) o wymiarach 18x39 cm, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Gramatur 50 g/m², skład: 70% wiskoza, 30% poliestr. Każda rolka zaopatrzona w etykietę bezpieczeństwa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 16 – Dotyczy Części nr 21:

1. Poz. 3 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu MediQuick na bazie etanolu (25,9g) i propan-2-olu (11,8g) oraz 0,2g alkylobiguanide, o spektrum działania: B - 30sek. F (C.albicans) - 1 min. Tbc (M.terrae) - 5 min. V (HIV/HBV/HCV, Vaccinia - 30 sek. Noro - 5 min.), konfekcjonowany w opakowaniach 1L z nakrętką, wyrób medyczny kl. IIa, o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej oświadczeniem producenta, spełniający pozostałe wymagania SWZ Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 – Dotyczy Części nr 24:

Poz. 1 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni, wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (wszystkie powierzchnie wymieniane przez Zamawiającego)? Skład: < 5% niejonowe środki powierzchniowo-czynne, chlorek bezalkonium, etanol (2,5%), propan-2-ol (0,1%) kompozycja zapachowa. Wykazujące skuteczność wobec: B, Y, V (HBV, HCV, Adeno, Corona, Noro, VRS, H1N1, HSV1,) – do 5 min. z możliwością rozszerzenia o działanie prątkobójcze (M.terrae - 15 min.). Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych i OIT (oświadczenie producenta). Wymiar: 18 cm x 20 cm. Kryteria jakościowe: Badania dermatologiczne potwierdzające dobrą tolerancję skórą - potwierdzone badaniem (z pozytywnym wynikiem), o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej oświadczeniem producenta chusteczek. Potwierdzenie możliwości użycia do dezynfekcji inkubatorów i głowic USG - oświadczenie producenta chusteczek. Chusteczki włókninowe (wiskoza i poliestr) konfekcjonowane w opakowaniu typu flow-pack - 100 sztuk. Gramatura 45g/m². Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 18 – Dotyczy Części nr 25:

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek Oxivir Sporicide Wipe ze znikomą zawartością alkoholu benzyłowego (3-10%), który nie stanowi substancji czynnej, spełniających wszystkie pozostałe wymagania SWZ ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający oczekuje, aby chusteczki posiadały możliwość dezaktywacji plam organicznych w tym plam moczu, krwi, wymiocin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający dodatkowo wymaga, by chusteczki były przebadane normą medyczną EN 17126 (C. difficile Rybotyp o27) oraz posiadały działanie wirusobójcze w czasie 1 minuta na wirusy: Polio, Adeno, Noro ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 – Pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odpowiedź: zgodnie z przyjętymi zasadami.

Pytanie 20 – Zadanie 3 poz. 1 pyt. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia, bezbarwnego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG) Bez zawartości alkoholu oraz aldehydów. Na bazie mieszaniny czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość aplikacji w postaci piany. Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi. Spektrum działania: B, F (Candida albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Papowa, Polio, Adeno, Noro) do 1min., Tbc (M.Terrae – EN 14348) do 1 min. Opakowania 1L wraz ze spryskiwaczem pianowym Wyrób medyczny klasa II a

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 21 – Zadanie 3 poz. 1 pyt. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia preparatu o właściwościach myjąco dezynfekujących w formie spray-piany. Na bazie nadtlenu wodoru i czwartorzędowych związków amoniowych. Nie podrażniający dróg oddechowych, pozbawiony substancji zapachowych, barwiących, chloru. Nie wymagający spłukiwania. Przebadany zgodnie według EN, w tym wg EN 16615. Skuteczny wobec: B (EN 13727), F (EN 13624), V (EN 14476), Tbc (EN 14348), S (EN 13704, EN 17126) w czasie max 1 min. Możliwość stosowania do inkubatorów, wysoka kompatybilność ze stalą nierdzewną, silikonem, szkłem, ceramiką, materiałami porcelanowymi, akrylem, polimerem, poliwęglanem, polistyrenem, HDPE, plastikiem, PCV. Wyrób medyczny kl. IIa opakowanie 1l

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 22 – Zadanie 3 poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych do użycia niskoalkoholowych chusteczek do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych odpornych oraz wrażliwych na działanie alkoholi (w tym: panele obsługi, ekrany dotykowe, klawiatury, wyświetlacze, laptopy, smartfony, plexiglas, głowice USG). Zawierające w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych (w tym: etanol + 2-propanol) w ilości do 40g/100g oraz QAV. Nie zawierające aldehydów i innych. Chusteczki wykonane z poliestru i wiskozy o gramaturze min. 40g/m² i wymiarach 20x25 cm. Spektrum działania: B- EN 13727, Tbc (M.terrae)- EN 14348, F (C.albicans) - EN 13624, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro) do 5 min. Skuteczne z normą EN 16615 w 1min. Przebadane dermatologicznie Wykazujące kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną przez producenta. Opakowanie flow-pack a 100szt. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 23 – Zadanie 3 poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowego do użycia alkoholowego preparatu, przeznaczonego do dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych. Zawierający w składzie min. 2 alkohole alifatyczne (w tym etanol) w ilości max. 75g/100g, bez zawartości amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych. Bez dodatkowych substancji aktywnych (aldehydy, związki amoniowe itp.). Wykazujący kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną przez producenta. Spektrum działania: B - EN 13727, MRSA, F (Candida albicans) - EN 13624, Tbc (M.Terrae) - EN 14348, V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, Polio) w czasie do 1 min. Opakowania 1L z nakrętką posiadającą otwór zabezpieczony kapslem. Wyrób medyczny klasa II a i produkt biobójczy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 24 – Pakiet 12 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alkoholowego preparatu w postaci żelu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Posiadający w składzie alkohol etylowy (CAS 64-17-5) 80 gr w 100 gr oraz QAV preparatu oraz substancje, które zapobiegają wysuszeniu skóry Przeznaczony do skóry wrażliwej, przetestowany dermatologicznie. Bez zapachu i barwników. Opakowanie 0,5l pasujące do dozowników typu Dermados. Higieniczna dezynfekcja rąk 30 sek; chirurgiczna dezynfekcja rąk 90 sek. B,V,F Tbc 30 sek., w tym skuteczny wobec wirusa Polio, Adeno, Noro (Norowirus myszy), Rota, Vaccinia w 30 sek. Przebadany zgodnie z normami EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476. Opakowanie 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat na bazie etanolu -80 gr w 100 gr pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymogów SWZ.

Pytanie 25 – Pakiet 14 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych. Preparat na bazie H2O2 (< 2%), QAV bez zawartości alkoholu, chloru. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (B i F), EN 13624-F, EN 14348-Tbc, EN 13727- B, EN-17126 Cl. Difficile – 1 min, V zgodnie z EN 14476 V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polio, Adeno, Noro) – 60s.. Wyrób medyczny. Opakowanie 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 – zadanie 21 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu alkoholowego do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych i sprzętu medycznego na bazie mieszaniny alkoholi (etanolu i 2-propanolu) w ilości do 75g/100g. Bez aldehydów, związków amoniowych, pochodnych guanidyny i innych dodatkowych substancji czynnych, spektrum działania: B- EN 13727, F (Aspergillus niger lub brasiliensis)- EN 13624, Tbc- EN14348, V- (HBV, HIV, HCV, Noro, Rota, Vaccinia, Adeno) – 1 minuty. Wykazujący minimum dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem - potwierdzoną przez producenta preparatu. Preparat szybko schnący, nie pozostawia zacieków i plam. Wyrób medyczny kl. IIa i produkt biobójczy. Opakowania 1L z nakrętką posiadającą otwór zabezpieczony kapslem.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 – Zadanie 22 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu alkoholowego w żelu przeznaczony do dezynfekcji higienicznej oraz chirurgicznej rąk. Na bazie jednego alkoholu (etanolu - 80g) oraz QAV. Zawierający substancje pielęgnujące. Nie zawierający barwników, substancji zapachowych, gliceryny, chlorheksydyny, lanoliny. Higieniczna dezynfekcja rąk 30sek. chirurgiczna do 1,5min. Spektrum działania: B (w tym MRSA), Tbc, F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Adeno). Produkt leczniczy lub biobójczy. Opakowanie a 100ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 28 – Zadanie 25 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek bezalkoholowych, myjąco – dezynfekujących do wodoodpornych powierzchni wyrobów. Nasączone nadtlenkiem wodoru 0,84% oraz QAV. Spektrum działania: bakteriobójcze, grzybobójcze (Candida albicans), wirusobójcze (adenowirus, rotawirus, norowirus, poliwirus), sporobójcze (Clostridium difficile, B. subtilis) w czasie do 1minut. Wymiar chusteczek – 200 x 250 mm, gramatura 25g/m2. Zapach. Opakowanie zawierające 100 szt. z przeliczeniem ilości. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 29 – Pyt. 1 – Pakiet 3 poz. 1 dotyczy

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezzapachowy preparat w postaci piany przeznaczony do szybkiej dezynfekcji urządzeń i wszelkich małych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu; również na oddziałach noworodkowych, do inkubatorów oraz do głowic USG (rekomendacje producentów głowic Philips, Hitachi, Famed Żywiec), ekranów, monitorów, systemów infuzyjnych; oparty o 1-propanol (15g-17g / 100g preparatu) i czwartorzędowe związki amoniowe; bez zawartości aldehydów i alkiloloamin; skuteczny w czasie do 1min na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Ptasia grypa typu A), oraz w czasie do 5min na wirusy Polioma, Noro wirus); Wyrób medyczny klasy IIa. Pakowany po 750 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 30 – Pyt. 2 – Pakiet 3 poz. 2 dotyczy

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, metodą przecierania; inkubatorów, głowic USG (Philips, Hitachi, ALOKA), ekranów monitorów LCD, również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 1-propanol(max. 20 g) i chlorek dwudecyldwumetyloamoniowy; niezawierające aldehydów i alkiloamin; skuteczne w czasie do 1 min na bakterie EN13727 (w tym MRSA, Tbc), drożdże EN13624, wirusy EN14476 (HIV, HBV, HCV, Rota, ptasiej grypy) oraz w czasie do 5 min na wirusy Noro, Polyoma; w opakowaniu typu flowpack po 100 chusteczek. Wyrób medyczny klasy IIa, wymiar chusteczki 18x20cm. Do dezynfekcji stacji dokujących B. Braun Space Station oraz pomp infuzyjnych systemu B. Braun Space - Perfusor® / Infusomat® Space -gwarancja/rekomendacja?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 31 – Pyt. 3 – Pakiet 3 poz. 3 dotyczy

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia ,bezzapachowy preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych; oparty o etanol zawartość do 45g alkoholu; niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus) w czasie do 1 minuty. Produkt dopuszczony do użycia na oddziałach pediatrycznych, bez substancji drażniących i żrących (wymienionych w karcie charakterystyki) . Wyrób medyczny klasy IIa.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 32 – Pyt. 4 – Pakiet 7 poz. 1 dotyczy

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu równoważnego o parametrach: gotowy do użycia preparat alkoholowy barwiony przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający wyłącznie alkohole: etanol i 2-propanol z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt; o przedłużonym czasie działania do 24h. Skuteczny na :bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby oraz o pełnym działaniu wirusobójczym (Adeno, Noro, Polio) wg. normy europejskiej EN 14476 co jest istotne dla bezpieczeństwa personelu i pacjentów. Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniu 250 ml ze spryskiwaczem (z odpowiednim przeliczeniem) oraz 1000 ml w płynie i zarejestrowany jako produkt leczniczy.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 32– Pyt. 5 -Pakiet 7 poz. 1, 2 i 3 dotyczy

Czy Zamawiający wymaga od preparatu pełnego działania wirusobójczego? Wg. normy europejskiej EN 14476 mówiącej o działaniu wirusobójczym, pełne działanie wirusobójcze posiada preparat wykazujący skuteczność przeciwko wirusowi Polio, Adeno i Murine Norowirusowi (MNV)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 33 – Pyt. 6 -Pakiet 7 poz. 1 dotyczy

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu równoważnego o parametrach: gotowy do użycia preparat alkoholowy bezbarwny przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający wyłącznie alkohole: etanol i 2-propanol z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt. Skuteczny na :bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby oraz o pełnym działaniu wirusobójczym (Adeno, Noro, Polio) wg. normy europejskiej EN 14476 co jest istotne dla bezpieczeństwa personelu i pacjentów. Produkt jest konfekcjonowany w opakowaniu 250 ml ze spryskiwaczem (z odpowiednim przeliczeniem) oraz 1000 ml w płynie i zarejestrowany jako produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 34 – Pyt. 7 -Pakiet 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała w tym włosów bez konieczności spłukiwania i zmywania; także do oczyszczania miejsc cewnikowania; usuwa nieprzyjemne zapachy; na bazie poliheksanidyny; skuteczny w czasie 30s na bakterie (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. Wyrób medyczny klasy III .?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 – Część 3 poz. 1 oraz Część 4 poz. 1 W trosce o sprzęt medyczny będący na wyposażeniu szpitala prosimy o doprecyzowanie, że w celu potwierdzenia możliwości stosowania zaoferowanego preparatu z

głowicami USG Zamawiający wymaga dołączenia oświadczenia minimum dwóch producentów głowic USG o możliwości dezynfekcji sprzętu zaoferowanym preparatem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 36 – Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 w pozycji 1 - Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), prątki (M.terrae, M. avium), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Przedłużone działanie do 3 godz. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych i powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością. Opakowanie 1l. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia kompatybilnych dozowników.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 37 – Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 w pozycji 2 - Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), prątki (M.terrae, M. avium), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Przedłużone działanie do 3 godz. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych i powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością. Opakowanie worek 1 l do systemu zamkniętego. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia kompatybilnych dozowników.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 38 – Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 w pozycji 3 - Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), prątki (M.terrae, M. avium), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Przedłużone działanie do 3 godz. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych i powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością. Opakowanie 500 ml z pompką.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Pytanie 39 – Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 2 w pozycji 1 - Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego oraz dostarczenia dozowników kompatybilnych z produktem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis zawarty w SWZ.

Zamawiający informuje, że zmiany stają się integralną częścią SWZ i tym samym stają się wiążące od dnia ich ogłoszenia.

Sporządził: Małgorzata Marcinkowska

Szpital Wolski im. dr Anny Gostyńskiej Sp. z o.o.

ul. M. Kasprzaka 17, 01-211 Warszawa

Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, KRS: 0001009228

Nr księgi rejestrowej podmiotów wykonujących działalność leczniczą: 000000007137

Wysokość kapitału zakładowego 24 801 000,00 zł.

sekretariat: tel. 22 38 94 703, fax: 22 632 38 93, email: kancelaria@wolski.med.pl, www.wolski.med.pl

REGON: 011035381, NIP: 5273034710