Słupsk, dnia 02.04.2025 r.

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym bez negocjacji, pn.: „Dostawa środków odkażających”- nr postępowania 29/TP/2025**

Na podstawie **art. 284 ust. 6** ustawyz dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), [zwanej dalej także „PZP”] Zamawiający udostępnia treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji warunków zamówienia (dalej „SWZ”) wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Pytanie nr 1:**

Czy Zmawiający w Części nr 5, Pozycja 1 dopuści na zasadzie oferty równoważnej następujący przedmiot zamówienia:

Bezzapachowy, preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk w postaci delikatnego płynnego żelu, o zawartości min. 80% etanolu, zawierający w składzie glicerynę. Skuteczność na poziomie 99,999%. Spełnia normę w zakresie: bakteriobójczy: EN1500, EN12791, EN1276, EN13727; drożdżobójczy: EN1650, EN13624; prątkobójczy: EN14348; wirusobójczy: EN14476. Zastosowanie m.in. obszar medyczny, sektor farmaceutyczny, służba zdrowia, itp. Produkt hipoalergiczny, formuła dobrze tolerowana przez skórę. Zawiera substancje nawilżające. Do stosowania z rękawicami lateksowymi, winylowymi i nitrylowymi. Produkt biobójczy - posiada ważne pozwolenie na obrót produktem biobójczym wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wartość pH koncentratu: 8,0 - 8,5. Zintegrowany system podaje stałą dozę 1 ml. Końcówka dozująca nowa za każdym razem, hermetyczny wkład zaprojektowany tak, aby się składał, co zmniejsza marnowanie produktu i objętość odpadu. Okres trwałości produktu, co najmniej 30 miesięcy od daty produkcji. Jednorazowy wkład do dozownika manualnego o poj. 1000 ml?

Spełniający wszystkie pozostałe cechy fizyko-chemiczne oraz o lepszych właściwościach jakościowych, niż wskazane w OPZ.

Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego przekazania wymaganej ilości fabrycznie nowych dozowników manualnych z tworzywa sztucznego typu ABS wraz z metalowymi łokciownikami w pełni kompatybilne z zaoferowanym wkładem wraz z montażem przez wewnętrzny serwis, bez angażowania personelu szpitalnego i zgodnie z zakładową instrukcją BHP dla wykonawców zewnętrznych, w dogodnym dla Zamawiającego terminie.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza produkt biobójczy, nie kosmetyk, pod warunkiem że zaoferowany produkt będzie kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego dozownikami.***

**Pytanie nr 2:**

Zamawiający w Część nr 5, oczekuje aby przed podpisaniem umowy wykonawca dostarczył m.in. następujące materiały uzupełniające w postaci: „1. Elektroniczne urządzenie - tablet (np. Ipad) wraz z aplikacją do rejestracji danych 2. Comiesięczne porównawcze raporty monitorujące poziom przestrzegania higieny rąk (podział na grupy zawodowe, momenty) 3. Materiały multimedialne, z których Wykonawca będzie korzystał podczas szkoleń personelu szpitala: a. Prezentacja multimedialna, b. Filmy instruktażowe, c. Inne interaktywne narzędzia używane podczas szkoleń 4. Wizualizacje/ Instrukcje stanowiskowe odpowiednich Momentów Higieny Rąk wg. WHO, które będą w oryginalnej kolorystyce WHO oraz języku polskim- format A4 5. Przykładowy raport (wizualno-tekstowy) pokazujący Zamawiającemu końcowe wyniki dla danych oddziałów, który będzie zawierał: a. analizę wyników Podstaw samooceny WHO wg poniższych kategorii: 1) zmiana systemowa 2) szkolenie i edukacja, 3) ocena i informacja zwrotna, 4) przypominacze w miejscu pracy, 5) klimat instytucjonalnego bezpieczeństwa, b. Propozycję działań wspierających zmianę dotychczasowych praktyk (zgodnych z wytycznymi WHO wg powyższych kategorii c. analizę wyników bezpośredniego audytu obserwacyjnego WHO wg podziału liczbowego i procentowego, 1) grupy zawodowe personelu, 2) Momenty , w których personel powinien dezynfekować ręce, 6. Prezentacja multimedialna, przeznaczona dla personelu pracującego na danym oddziale-zawierające analizę wyników wg powyższego punktu 4. 7. Certyfikat potwierdzający przeszkolenie przez WHO w zakresie programu i jego wdrażania, 8. Dostęp do platformy elearningowej (interaktywne szkolenie dla każdego pracownika zakończone imiennym certyfikatem.”.

Z wielu wyżej wymienionych warunków, które należy spełnić, a w szczególności, jak np.: Elektroniczne urządzenie - tablet (np. Ipad) wraz z aplikacją do rejestracji danych 2. Comiesięczne porównawcze raporty monitorujące poziom przestrzegania higieny rąk (podział na grupy zawodowe, momenty) 3. Materiały multimedialne, z których Wykonawca będzie korzystał podczas szkoleń personelu szpitala, Przykładowy raport (wizualno-tekstowy) pokazujący Zamawiającemu końcowe wyniki dla danych oddziałów, który będzie zawierał: a. analizę wyników Podstaw samooceny WHO, Certyfikat potwierdzający przeszkolenie przez WHO w zakresie programu i jego wdrażania i inne o ile jest nam wiadome firma MERIDA i SANMED nie posiadają w swojej ofercie oczekiwanych aplikacji kontrolujących i raportujących do swoich systemów dozujących czy preparatów dezynfekujących, jak również nie certyfikuje jednostka (WHO) Światowa Organizacja Zdrowia, a jest to również jednym z wymogów.

Czy w związku z powyższym Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia wyżej wyszczególnionych materiałów uzupełniających i certyfikatu potwierdzającego przeszkolenie przez WHO?

Oczywiście, pozostawiając zapisy w OPZ w postaci: wymóg przygotowania przez wykonawcę programu przestrzegania higieny rąk w otoczeniu pacjenta wg. wytycznych Światowej Organizacji Zdrowia (WHO) oraz w oparciu o materiały własne i producenta, jak prezentacja multimedialna, filmy instruktażowe oraz inne interaktywne narzędzia używane podczas szkoleń, przypominacze w miejscu pracy, a także propozycję działań wspierających zmianę dotychczasowych praktyk (zgodnych z wytycznymi WHO).

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 PZP dokonuje zmiany w treści SWZ w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla części nr 5:***

**Przed zmianą:**

Wykonawca zobowiązuję się przygotować i wdrożyć w Wojewódzkim szpitalu Specjalistycznym

im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. o. o. program przestrzegania higieny rąk w otoczeniu pacjenta wg. wytycznych Światowej Organizacji Zdrowia (WHO).

Przed podpisaniem umowy Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć następujące materiały

i dokumenty, potwierdzające zakres merytoryczny wdrażanego w Szpitalu programu:

1. Elektroniczne urządzenie - tablet (np. Ipad) wraz z aplikacją do rejestracji danych

2. Comiesięczne porównawcze raporty monitorujące poziom przestrzegania higieny rąk (podział na grupy zawodowe, momenty)

3. Materiały multimedialne, z których Wykonawca będzie korzystał podczas szkoleń personelu szpitala:

a. Prezentacja multimedialna

b. Filmy instruktażowe

c. Inne interaktywne narzędzia używane podczas szkoleń

4. Wizualizacje/Instrukcje stanowiskowe odpowiednich Momentów Higieny Rąk wg. WHO, które będą w oryginalnej kolorystyce WHO oraz języku polskim- format A4

5. Przykładowy raport ( wizualno- tekstowy) pokazujący Zamawiającemu końcowe wyniki dla danych oddziałów, który będzie zawierał:

a. analizę wyników Podstaw samooceny WHO wg poniższych kategorii :

1) zmiana systemowa

2) szkolenie i edukacja

3) ocena i informacja zwrotna

4) przypominacze w miejscu pracy

5) klimat instytucjonalnego bezpieczeństwa

b. Propozycję działań wspierających zmianę dotychczasowych praktyk (zgodnych z wytycznymi WHO wg powyższych kategorii

c. analizę wyników bezpośredniego audytu obserwacyjnego WHO wg podziału liczbowego i procentowego

1) grupy zawodowe personelu

2) Momenty , w których personel powinien dezynfekować ręce

6. Prezentacja multimedialna, przeznaczona dla personelu pracującego na danym oddziale-zawierające analizę wyników wg powyższego punktu 4.

7. Certyfikat potwierdzający przeszkolenie przez WHO w zakresie programu i jego wdrażania

8. Dostęp do platformy elearningowej (interaktywne szkolenie dla każdego pracownika zakończone imiennym certyfikatem.

**Po zmianie:**

Wykonawca zobowiązuje się do przygotowania programu przestrzegania higieny rąk w otoczeniu pacjenta wg. wytycznych Światowej Organizacji Zdrowia (WHO) oraz w oparciu o materiały własne i producenta, jak prezentacja multimedialna, filmy instruktażowe oraz inne interaktywne narzędzia używane podczas szkoleń, przypominacze w miejscu pracy, a także propozycję działań wspierających zmianę dotychczasowych praktyk (zgodnych z wytycznymi WHO).

***Zgodnie z art. 286 ust. 7 PZP Zamawiający udostępnia dokonaną zmianę treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania.***

***Prosimy o uwzględnienie w składanych ofertach wprowadzonych zmian.***

**Pytanie nr 3:**

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku przedłożenia przez wykonawców karty charakterystyki preparatów SDS w Część 5, Pozycja 1 do przedmiotowego postępowania, ponieważ zgodnie z unijnym rozporządzeniem o kosmetykach (WE) nr 1223/2009 preparaty do dezynfekcji skóry rąk nie są klasyfikowane jako substancje niebezpieczne i nie podlegają przepisom CLP?

Pragniemy zauważyć, iż wyroby kosmetyczne w tym preparaty do dezynfekcji skóry rąk wprowadzane na rynek jako kosmetyki lub produkty o właściwościach dezynfekujących nie podlegają obowiązkowi sporządzania karty charakterystyki SDS, gdyż zgodnie z unijnym rozporządzeniem o kosmetykach (WE) nr 1223/2009 nie są klasyfikowane jako substancje niebezpieczne, o ile ich skład nie powoduje, że produkt zostanie zakwalifikowany jako niebezpieczny według przepisów CLP. Obowiązek sporządzenia kart charakterystyki dotyczy wyłącznie substancji i mieszanin chemicznych, które ze względu na swoje właściwości stanowią zagrożenie dla zdrowia lub środowiska.

Jak wskazuje powyższe, preparaty do dezynfekcji skóry rąk nie podlegają Rozporządzeniu Komisji (UE) 2020/878 z dnia 18 czerwca 2020 roku, oraz zmieniający załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego I Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), a których oczekuje Zamawiający.

W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający wymaga Karty charakterystyki dla zaoferowanego produktu biobójczego lub leczniczego.***

**Pytanie nr 4:**

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku przedłożenia przez wykonawców karty charakterystyki preparatów SDS w Część 5, Pozycja 1 do przedmiotowego postępowania, ponieważ zgodnie z unijnym rozporządzeniem o kosmetykach (WE) nr 1223/2009 preparaty do dezynfekcji skóry rąk nie są klasyfikowane jako substancje niebezpieczne i nie podlegają przepisom CLP?

Pragniemy zauważyć, iż wyroby kosmetyczne w tym preparaty do dezynfekcji skóry rąk wprowadzane na rynek jako kosmetyki lub produkty o właściwościach dezynfekujących nie podlegają obowiązkowi sporządzania karty charakterystyki SDS, gdyż zgodnie z unijnym rozporządzeniem o kosmetykach (WE) nr 1223/2009 nie są klasyfikowane jako substancje niebezpieczne, o ile ich skład nie powoduje, że produkt zostanie zakwalifikowany jako niebezpieczny według przepisów CLP. Obowiązek sporządzenia kart charakterystyki dotyczy wyłącznie substancji i mieszanin chemicznych, które ze względu na swoje właściwości stanowią zagrożenie dla zdrowia lub środowiska.

Jak wskazuje powyższe, preparaty do dezynfekcji skóry rąk nie podlegają Rozporządzeniu Komisji (UE) 2020/878 z dnia 18 czerwca 2020 roku, oraz zmieniający załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego I Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), a których oczekuje Zamawiający.

W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający wymaga Karty charakterystyki dla zaoferowanego produktu biobójczego lub leczniczego.***

**Pytanie nr 5:**

Czy Zamawiający odstąpi od obowiązku przedłożenia przez wykonawców karty charakterystyki preparatów SDS w Część 9, Pozycja 1 do przedmiotowego postępowania, ponieważ zgodnie z unijnym rozporządzeniem o kosmetykach (WE) nr 1223/2009 preparaty do dezynfekcji skóry rąk nie są klasyfikowane jako substancje niebezpieczne i nie podlegają przepisom CLP?

Pragniemy zauważyć, iż wyroby kosmetyczne w tym preparaty do dezynfekcji skóry rąk wprowadzane na rynek jako kosmetyki lub produkty o właściwościach dezynfekujących nie podlegają obowiązkowi sporządzania karty charakterystyki SDS, gdyż zgodnie z unijnym rozporządzeniem o kosmetykach (WE) nr 1223/2009 nie są klasyfikowane jako substancje niebezpieczne, o ile ich skład nie powoduje, że produkt zostanie zakwalifikowany jako niebezpieczny według przepisów CLP. Obowiązek sporządzenia kart charakterystyki dotyczy wyłącznie substancji i mieszanin chemicznych, które ze względu na swoje właściwości stanowią zagrożenie dla zdrowia lub środowiska.

Jak wskazuje powyższe, preparaty do dezynfekcji skóry rąk nie podlegają Rozporządzeniu Komisji (UE) 2020/878 z dnia 18 czerwca 2020 roku, oraz zmieniający załącznik II do rozporządzenia (WE) nr 1907/2006 Parlamentu Europejskiego I Rady w sprawie rejestracji, oceny, udzielania zezwoleń i stosowanych ograniczeń w zakresie chemikaliów (REACH), a których oczekuje Zamawiający.

W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ. Zamawiający wymaga Karty charakterystyki dla zaoferowanego produktu biobójczego lub leczniczego.***

**Pytanie nr 6:**

Pakiet 4 :

Czy Zamawiający wymaga aby preparat zawierał nadtlenek wodoru w celu ochrony preparatu przed przetrwalnikami bakterii

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 7:**

Pakiet 4 :

Czy Zamawiający wymaga aby preparat osiągał sepktrum bójczy przy jednokrotnej aplikacji w czasie do 1 min

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 8:**

Pakiet 8:

poz .2

Prosimy o dopuszczenie opakowania 1 L z odpowiednim przeliczeniem ilości.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.***

**Pytanie nr 9:**

Dotyczy części nr 6:

Czy Zamawiający dopuści do oceny, na zasadzie oferty równoważnej, preparat konfekcjonowany w worki o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie wymaganej ilości dozowników.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.***

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy Części 9:

Czy Zamawiający dopuści uniwersalny dozownik ścienny przeznaczony do dozowania preparatów do odkażania, mycia i pielęgnacji rąk o następujących właściwościach: dozowanie łokciem lub grzbietem dłoni, plastikowy bez elementów metalowych, z przednią pokrywą transparentną w celu identyfikacji dozowanego produktu, koloru białego? W celu łatwego przecierania i utrzymania czystości bez wystających elementów mocujących. Dostosowany do pojemników o poj. 500 ml i 1L. Możliwość dezynfekcji wszystkich elementów dozownika (wyjmowana pompka dozująca), regulowana ilość dozowanego preparatu (0,6ml lub 1,3ml lub 2ml), element pompki łatwo demontowany, dozowanie preparatów od góry pojemnika (eliminacja kapania i ew. przeciekania), możliwość instalacji (bez konieczności przykręcania do ściany) tacki zabezpieczającej przed kapaniem podczas pobierania preparatu i zabezpieczającej powłoki akrylowe przed preparatami alkoholowymi, łatwy montaż i demontaż, tzn. powieszenie i zdjęcia dozownika ze ściany bez konieczności przykręcania i odkręcania całego dozownika, każdy dozownik wyposażony w zapasową pompkę dozującą.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania produktu w poz. 1 oraz spełnienia wymagań, o których mowa pod tabelą w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla części nr 9.***

**Pytanie nr 11:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w Części nr 5 w pozycji 1 Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 1l. Wykonawca Zobowiązuje się do przekazania Zamawiającemu dozowników kompatybilnych z preparatem.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza produkt, pod warunkiem że będzie kompatybilny z posiadanymi przez Zamawiającego dozownikami.***

**Pytanie nr 12:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 6 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. Dezynfkecja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirugiczna 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 ontaktu z żywnością. Opakowanie 1l – wkład do systemu zamkniętego. Wykonawca Zobowiązuje się do przekazania Zamawiającemu dozowników kompatybilnych z preparatem.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.***

**Pytanie nr 13:**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w części 9 w pozycji 1 Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 1l

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymagań opisanych w Formularzu asortymentowo-ilościowym dla części nr 9, pozycji nr 2 w całości oraz wymagań opisanych pod tabelą.***

**Pytanie nr 14:**

Mając na uwadze bezpieczeństwo personelu i pacjentów zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że zaoferowany preparat w części 9 w pozycji 1 powinien być przebadany zgodnie z normą EN 14348 wobec pełnych prątków (M. terrae i M. avium) i osiągać skuteczność bójczą w czasie do 30 sekund.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 15:**

Mając na uwadze bezpieczeństwo personelu i pacjentów zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że zaoferowany preparat w części 9 w pozycji 1 powinien być przebadany zgodnie z normą EN 14476 na wirusa Polio i osiągać skuteczność bójczą w czasie do 30 sekund.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 16:**

Czy Zamawiający w części 5 dopuści do oceny preparat na bazie alkoholu etylowego o działaniu bakteriobójczym, drożdżakobójczym i wirusobójczym?

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 17:**

Czy Zamawiający w części 6 dopuści do oceny preparat na bazie alkoholu etylowego o działaniu drożdżakobójczym zgodnie z EN 13624 spełniającym pozostałe zapisy SWZ?

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 18:**

Czy Zamawiający w części 10 dopuści do oceny preparat na bazie alkoholu etylowego o działaniu bakteriobójczym ,drożdżakobójczym i wirusobójczym?

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 19:**

Część 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu dezynfekcyjnego na bazie alkoholu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania bakteriobójczego grzybobójczego i wirusobójczego, w opakowaniu 5l. Produkt biobójczy, spełniający normy PN-EN 12791, PN-EN 1500.

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 20:**

Część 7 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji skóry na bazie alkoholu etylowego i 2% chlorheksydyny. Wykazującego szerokie spektrum bakteriobójcze, drożdżakobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze (HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota).

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Pytanie nr 21:**

Część 7 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do dezynfekcji zewnętrznych elementów centralnych i obwodowych cewników dożylnych takich jak: wejścia do kanału wkłucia, części kanałów, korki, kraniki itp..na bazie alkoholu etylowego i 2% chlorheksydyny. Wykazującego szerokie spektrum bakteriobójcze, drożdżakobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze (HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota).

***Odp. Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.***

**Zamawiający informuje, iż termin składania ofert ulega zmianie.**

Zgodnie z **art. 286 ust. 3 PZP PZP** Zamawiający przedłuża termin składania ofert na dzień **09.04.2025** **roku** do godz. **09:00**, a termin otwarcia ofert na dzień **09.04.2025** **roku** o godz. **10:00.** Zmianie ulega **pkt** **18 i 19** Instrukcji dla Wykonawców.

Zmianie ulega **pkt 13.1** Instrukcji dla Wykonawców, tj. termin związania ofertą. **Było** 03.05.2025 r., **jest** 08.05.2025 r.