



Czeladź, dnia 20.03.2025 r.

Znak sprawy: DZA.381.8.2.2025

**Do wszystkich
Wykonawców**

Dot. Postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320) – na dostawę preparatów do mycia i dezynfekcji.

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 2 poz. 8 i 9 i czy dopuści:
Suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą, do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych o gramaturze 70g/m², niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty, wymiary: 30x34cm do wykorzystania w ciągu tylu dni ile wskazuje data ważności użytego płynu, chusteczki wyrób medyczny klasy 1, rolka zamknięta w wiaderku polipropylenu o wysokiej odporności na chemikalia, opakowanie- wiaderko wielokrotnego użytku z wkładem 100szt. Oraz kompatybilne z nimi wkłady- suche ściereczki przeznaczone do nasączenia roztworem użytkowym dowolnego koncentratu do dezynfekcji, do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, o gramaturze 70g/m², niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty, wymiary: 30x34cm, do zużycia w ciągu tylu dni ile wskazuje data ważności użytego płynu, wyrób medyczny klasy 1, każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór, 100szt, w opakowaniu.
lub

Suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą, do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych o gramaturze 70g/m², niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty, wymiary: 18x25cm do wykorzystania w ciągu tylu dni ile wskazuje data ważności użytego płynu, chusteczki wyrób medyczny klasy 1, rolka zamknięta w wiaderku polipropylenu o wysokiej odporności na chemikalia, opakowanie- wiaderko wielokrotnego użytku z wkładem 300szt. Oraz kompatybilne z nimi wkłady- suche ściereczki przeznaczone do nasączenia roztworem użytkowym dowolnego koncentratu do dezynfekcji, do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, o gramaturze 70g/m², niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty, wymiary: 18x25cm, do zużycia w ciągu tylu dni ile wskazuje data ważności użytego płynu, wyrób medyczny klasy 1, każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór, 300szt. w opakowaniu.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli do osobnego Pakietu produktów z Pakietu 2, poz. 8 i 9 i nie dopuszcza w pakiecie 2 poz. 8 i 9 produktów opisanych w pytaniu nr 1.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 2 poz. 14 i czy dopuści:
Higieniczny wielorazowy mogący być użyty jednorazowo system dozowania jednorazowych chusteczek w postaci stabilnego dozownika-wiaderka z uchwytem do przenoszenia, nieprzezroczyste obszary na



opakowaniu, łatwa kontrola zużycia produktu, każdy dozownik zawiera rolkę 100 sztuk wysokiej jakości niskopyłowych chusteczek o wymiarach 30x34cm i gramaturze 70g/m², które są kompatybilne z dowolnymi produktami do dezynfekcji powierzchni, pokrywa z zabezpieczeniem higienicznym dostępna w trzech kolorach naklejek: zielony, czerwony, niebieski, system dozowania nie musi spełniać wymagania niemieckiej rekomendacji VAH (Stowarzyszenie Higieny Stosowanej) dla obszarów wysokiego ryzyka w szpitalach, ponieważ nie ma takiego wymogu dla tego typu produktów.

lub

Higieniczny wielorazowy mogący być użyty jednorazowo system dozowania jednorazowych chusteczek w postaci stabilnego dozownika-wiaderka z uchwytem do przenoszenia, nieprzezroczyste obszary na opakowaniu, łatwa kontrola zużycia produktu, każdy dozownik zawiera rolkę 300 sztuk wysokiej jakości niskopyłowych chusteczek o wymiarach 18x25cm i gramaturze 70g/m², które są kompatybilne z dowolnymi produktami do dezynfekcji powierzchni, pokrywa z zabezpieczeniem higienicznym dostępna w trzech kolorach naklejek: zielony, czerwony, niebieski, system dozowania nie musi spełniać wymagania niemieckiej rekomendacji VAH (Stowarzyszenie Higieny Stosowanej) dla obszarów wysokiego ryzyka w szpitalach, ponieważ nie ma takiego wymogu dla tego typu produktów.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela do osobnego Pakietu produktu z Pakietu 2, poz. 14 i nie dopuszcza w pakiecie 2 poz. 14 produktów opisanych w pytaniu nr 2.

Pytanie nr 3

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 5:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdą godzinę zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów paragrafu 5 wzoru umowy

Pytanie nr 4

Dotyczy części nr 8:

Proszę o wskazanie w jakim stężeniu zamawiający wymaga aby w opisanym środku występował kwas askorbinowy i jaką funkcję ma spełniać wymieniona substancja w żądanym stężeniu?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SWZ nie określał % stężenia kwasu askorbinowego i nie wprowadza dodatkowego wymogu.



Pytanie nr 5

Dotyczy części nr 8:

Proszę o wskazanie jakich dokumentów zamawiający wymaga od wykonawcy w celu potwierdzenia stężenia kwasu askorbinowego?

Odpowiedź:

Zamawiający zgodnie z SWZ nie wymaga dokumentów potwierdzających stężenie kwasu askorbinowego i nie wprowadza dodatkowego wymogu.

Pytanie nr 6

Dotyczy części nr 8:

Proszę o dopuszczenie środka: roztwór wodny, gotowy do użycia na bazie dwóch substancji aktywnych tj. 12% nadtlenu wodoru i 0,01% srebra w opakowaniach 1 litrowych kompatybilnych z urządzeniem Zamawiającego. Produkt posiada ważne pozwolenie na obrót przez cały okres trwania umowy, wykazuje spektrum działania wobec B,V,F,S,Tbc, środek i opakowanie kompatybilne z urządzeniem wymienionym z nazwy przez zamawiającego tj. Nocospray, środek osiąga pełne spektrum w czasie 90 minut (jeden zabieg) w dawce do 8ml/m³, zgodnie z normą EN 17-272 na urządzeniu, które zamawiający wymienił z nazwy, tj. Nocospray. Na butelce skala w ml. W pozwoleniu na obrót wpisane i dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym, do wszystkich typów powierzchni, w tym do kontaktu z żywnością. Nie powodujący korozji, nie pozostawiający śladów na powierzchniach po procesie. Okres przydatności 2 lata. Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamuje namnażanie się patogenów aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru i nie była zbyt niska, w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami i aby srebro nie pełniło tylko roli stabilizatora nadtlenu wodoru, ale przede wszystkim czynnika dezynfekującego. Informacja: w pozwoleniach narodowych wydanych przez URPL nie wpisuje się nazw urządzeń do zamglawiania, ponieważ pozwolenie dotyczy środka biobójczego a nie urządzenia z którym ten środek jest stosowany. Ponadto nie wpisuje się również określeń takich jak kliniki, szpitale, wpisuje się określenie „obszar medyczny”, które precyzuje norma EN 17-272 służąca do oceny skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie i rozróżnia obszar medyczny i obszar niemiedyczny. Proponowany środek do dezynfekcji spełnia wymagania do stosowania w obszarze medycznym. Proponowany środek jest używany od wielu lat w wielu szpitalach bez zastrzeżeń. Proponowany środek do dezynfekcji spełnia wymagania do stosowania w obszarze medycznym oraz jest używany od wielu lat w wielu szpitalach bez zastrzeżeń. Firma produkująca proponowany środek jest na rynku od prawie 50 lat w Europie i na świecie, jest prekursorem w produkcji środków opartych na nadtlenu wodoru i srebra, posiada ważny patent na środki oparte na formule nadtlenu wodoru i srebra służące do dezynfekcji wszystkich typów powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w części (pakiecie) nr 8 środka opisanego w pytaniu nr 6.

Pytanie nr 7

Dotyczy części nr 8

Proszę o dopuszczenie środka: roztwór wodny, gotowy do użycia na bazie dwóch substancji aktywnych tj. 6% nadtlenu wodoru i 0,005% srebra w opakowaniach 1-litrowych, na butelce skala w ml. Produkt posiada ważne pozwolenie na obrót przez cały okres trwania umowy, wykazuje spektrum działania wobec B,V,F,S,Tbc, środek i opakowanie kompatybilne z urządzeniem wymienionym z nazwy przez zamawiającego tj. Nocospray, środek osiąga pełne spektrum w najkrótszym możliwym do osiągnięcia czasie 90 minut (jeden zabieg) w dawce do 15ml/m³, co zostało potwierdzone raportami z badań wykonanymi zgodnie z normą EN 17-272. W pozwoleniu na obrót wpisane i dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym, do wszystkich



typów powierzchni, w tym do kontaktu z żywnością.. Nie powodujący korozji, nie pozostawiający śladów na powierzchniach po procesie. Okres przydatności 2 lata Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamuje namnażanie się patogenów aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru i nie była zbyt niska, w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami i aby srebro nie pełniło tylko roli stabilizatora nadtlenu wodoru, ale przede wszystkim czynnika dezynfekującego. Proponowany środek do dezynfekcji spełnia wymagania do stosowania w obszarze medycznym oraz jest używany od wielu lat w wielu szpitalach bez zastrzeżeń. Firma produkująca proponowany środek jest na rynku od prawie 50 lat w Europie i na świecie, jest prekursorem w produkcji środków opartych na nadtlenu wodoru i srebra, posiada ważny patent na środki oparte na formule nadtlenu wodoru i srebra służące do dezynfekcji wszystkich typów powierzchni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza w części (pakiecie) nr 8 środka opisanego w pytaniu nr 7.

Pytanie nr 8

Dotyczy części nr części nr 8

Proszę o dopuszczenie oświadczenia o kompatybilności środka do dezynfekcji równoważnego z urządzeniem zamieszczonym w formularzu cenowym przez Zamawiającego wydanego przez producenta/dystrybutora oferowanych środków równoważnych, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych, zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, oraz powołując się na Europejskie Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2023/1764 z dnia 12 września 2023 r. na mocy którego udzielono pozwolenia unijnego o numerze EU-0029752-0000 na udostępnianie na rynku europejskim i stosowania na nim rodziny produktów biobójczych zgodnie z charakterystyką produktu biobójczego określoną w załączniku do przedmiotowego Rozporządzenia Wykonawczego 2023/1764 (dalej również jako „Załącznik”). Zgodnie z przedmiotowym pozwoleniem w pkt 5.2. tegoż załącznika zatytułowanego jako: „Risk mitigation measures” w ostatnim akapicie wskazano, że „... bezpośrednio używany w urządzeniu do zamgławiania (takiego jak Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, Nocomax lub Nocomax Easy)”. Tym samym w pkt 5.2. załącznika wymieniony zostały katalog różnych zamgławiaczy z oferowanym środkiem, wobec czego kompatybilne są wszystkie środki na bazie nadtlenu wodoru. Zatem nie istnieje wymóg, aby środek oferowany posiadał potwierdzenie kompatybilności wydane przez producenta urządzenia. Biorąc pod uwagę powyższe nie ma regulacji, która wprowadzałaby wymóg kompatybilności dla jednego urządzenia.

Odpowiedź:

Zamawiający w SWZ nie wymaga przedłożenia dokumentu potwierdzającego kompatybilność środka do dezynfekcji.

Pytanie nr 9

Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Dotyczy § 5 pkt. 1 a) - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu pkt. 1 a) w następujący sposób: *w wysokości 0,5% wartości netto danego zamówienia częściowego za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w zrealizowaniu dostawy częściowej, względem terminu określonego zgodnie z § 2 ust. 10 umowy*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu § 5 pkt. 1 a) projektu umowy.



Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 5 Preparaty do mycia i dezynfekcji kompatybilne z myjniami ETD Olympus

Czy z uwagi na sposób konfekcjonowania w pakiecie nr 5 środków myjących / dezynfekujących w niepodzielne opakowania handlowe zawierające 3 kanistry po 5l (3 x 5l = 15l) Zamawiający wyrazi zgodę na ich dostarczanie zgodnie z opakowaniami handlowymi producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie zaoferowanego w Pakiecie nr 5 asortymentu zgodnie z opakowaniami handlowymi producenta, zawierającymi 3 kanistry po 5l (3 x 5l = 15l) z odpowiednim przeliczeniem ilości do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 11

Dot. opisu przedmiotu zamówienia – pakiet nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę przedmiotu zamówienia w terminie zaoferowanym w Formularzu Oferty, jednak nie dłuższym niż 3 dni robocze od daty złożenia zamówienia częściowego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga terminu dostarczania zaoferowanego przedmiotu zamówienia według opisu w SWZ Część I, pkt 4. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet 8

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w postępowaniu przetargowym, produktów równoważnych w stężeniach 0,05% i 0,2% przebadanych zgodnie z obowiązującą pełną normą PN-EN 17272 (badania wykonane w akredytowanym przez PCA laboratorium # AB 103), produktów opartych o ultraczysty kwas podchloryny, zarejestrowanych do jednorazowej aplikacji z czasem kontaktu 60 lub 90 min (spory) ? Środek jest kompatybilny z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami. Produkty nie są sklasyfikowane jako niebezpieczne dla ludzi i środowiska. Produkty zostały przebadane na zgodność materiałową pod względem bezpieczeństwa dla sprzętu i elektroniki (w tym mikrokomputer Raspberry Pi Zero bez obudowy), w 80 cyklach powtarzanych ekspozycji w laboratoriach Wojskowej Akademii Technicznej. Niezmiernie istotnym elementem z punktu widzenia dyscypliny finansowej, koszty oszacowane na podstawie cen rynkowych z aktualnych postępowań przetargowych, poprzez wybranie technologii BMAsept, wygenerują oszczędność, przy zachowaniu tożsamej kubatury pomieszczeń planowanych do dezynfekcji. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o pisemne uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu nr 12. Zamawiający wymaga kompatybilnych środków na bazie nadtlenku wodoru.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek **Oxivir Sporocide Wipe** wykazujących działanie na *A. Brasiliensis* w czasie 6 min., pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do oceny chusteczki Oxivir Sporocide Wipe wykazujące działanie na *A. Brasiliensis* w czasie 6 min., pozostałe zapisy SWZ bez zmian.



Pytanie nr 14

Pakiet nr 2, poz. 3,4

W związku z aktualizacją ulotki preparatu opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu o:

higienicznej dezynfekcji rąk wg: EN 1500: 2 x 1,5 ml w czasie 2 x 15 sek.,

chirurgicznej dezynfekcji rąk EN 12791: 2 x 1,5 ml w czasie 2 x 90 sek.

Przy podanych powyżej parametrach ilościowych preparat jest bardziej wydajny. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat o:

higienicznej dezynfekcji rąk wg: EN 1500: 2 x 1,5 ml w czasie 2 x 15 sek.,

chirurgicznej dezynfekcji rąk EN 12791: 2 x 1,5 ml w czasie 2 x 90 sek. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 15

Pakiet nr 2, poz. 8,9

W związku z aktualizacją ulotki chusteczek opisanych w/w pozycjach prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek o gramaturze 45 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chusteczki o gramaturze 45 g/m²

Pytanie nr 16

Pakiet nr 2, poz. 9

Prosimy o informację czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli *koncentratu* z poz. 6,7.

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli *koncentrat* z poz. 6,7.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 2, poz. 11,12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu *Meliseptol pure* posiadającego w składzie tylko jedną substancję czynną - etanol 44,0 g. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat *Meliseptol pure*, posiadający w składzie tylko jedną substancję czynną - etanol 44,0 g. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian

Pytanie nr 18

Pakiet nr 2, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu *Softaskin* posiadającego w składzie betainę oraz specjalistyczne emolienty bez zawartości kwasu mlekowego. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat *Softaskin* posiadający w składzie betainę oraz specjalistyczne emolienty bez zawartości kwasu mlekowego. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.



Pytanie nr 19

Pakiet nr 2, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki i Zamawiający wymaga preparatu w formie płynu. Z wiedzy oferenta preparat opisany w w/w pozycji w kanistrze nie jest w postaci piany. Piane wytwarza się używając odpowiedniego spryskiwacza dotyczy tylko opakowania 750 ml ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat w formie płynu.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 3, poz. 1

W związku z wycofanie preparatu opisanego w/w pozycji w opakowaniu 1 litrowym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny tego preparatu w opakowaniu o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj 100 op.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu o pojemności 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj 100 op

Pytanie nr 21

Pakiet nr 3, poz. 3,4

W związku z aktualizacją Charakterystyki Produktu Leczniczego produktu opisanego w/w pozycjach prosimy o odstąpienie od zapisu „autosterylny”. Z wiedzy Oferenta wyłącznie preparaty z zawartością nadtlenu wodoru mogą być autosterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od zapisu - „autosterylny” w Pakiecie nr 3, poz. 3,4. W związku z odpowiedzią Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 3 poz. 3, 4. Zmodyfikowany formularz asortymentowo - cenowy w załączeniu.

Pytanie nr 22

Pakiet nr 3, poz. 5,6,7

Prosimy o informację czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli **NaOCl** a nie NaOH. Z wiedzy oferenta preparat opisany w/w pozycjach posiada w składzie podchlorynu sodu (NaOCl) a nie wodorotlenek sodu (NaOH).

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli NaOCl w Pakiecie nr 3, poz. 5, 6, 7. W związku z odpowiedzią Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakietu 3 poz. 5, 6, 7. Zmodyfikowany formularz asortymentowo - cenowy w załączeniu.

Pytanie nr 23

Pakiet nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu *Enzymex L9* wykazującego działanie bójcze na B, V (w tym HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona), Y (C. albicans) stężenie 0,5% -10 min., Tbc – 5% - 10 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat *Enzymex L9* wykazującego działanie bójcze na B, V (w tym HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona), Y (*C. albicans*) stężenie 0,5% -10 min., Tbc – 5% - 10 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 24

Pakiet nr 4, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu *exeol GTA 2%* na bazie 2% aldehydu glutarowego do dezynfekcji wysokiego poziomu przez zanurzanie półkrytycznych i krytycznych, inwazyjnych i nieinwazyjnych termolabilnych wyrobów medycznych, np. endoskopów. Spektrum działania B, Tbc, F, V, - 15 min S (*C. Difficile*) – 30 min., sporoóbjczy – 90 min. Posiada paski testowe sprawdzające aktywność roztworu roboczego. Opakowanie 5 L.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat *exeol GTA 2%* na bazie 2% aldehydu glutarowego do dezynfekcji wysokiego poziomu przez zanurzanie półkrytycznych i krytycznych, inwazyjnych i nieinwazyjnych termolabilnych wyrobów medycznych, np. endoskopów. Spektrum działania B, Tbc, F, V, - 15 min S (*C. Difficile*) – 30 min., sporoóbjczy – 90 min, posiadający paski testowe sprawdzające aktywność roztworu roboczego. Opakowanie 5 L

Pytanie nr 25

Pakiet nr 4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek *Chlor-Clean Wipes* wymiarze pojedynczej chusteczki 19x24 cm. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chusteczki *Chlor-Clean Wipes* o wymiarze pojedynczej chusteczki 19x24 cm. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 26

Pakiet nr 4, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny tabletek *Titan Chlor Plus Tablets* do dezynfekcji i mycia powierzchni oraz wyposażenia pomieszczeń. Stabilność nieużywanego roztworu roboczego – min. 1 dzień. Możliwość stosowania preparatu do kontaktu z żywnością. Działanie w 1000ppm w warunkach czystych i w 2000ppm w warunkach brudnych.

Skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych: B (*Listeria monocytogenes*, *Cytophobacter jejunii*, *Salmonella Enterica*), F, V: Polio, Adeno, Noro, prątki, S (*C. difficile*), – 15 min B.*subtilis* -10 min. (warunki czyste), *C. difficile* RO27 wg EN 17126 (5 min.) Opakowanie 200 tab.

Odpowiedź:

Zamawiającego dopuszcza tabletki *Titan Chlor Plus Tablets* do dezynfekcji i mycia powierzchni oraz wyposażenia pomieszczeń. Stabilność nieużywanego roztworu roboczego – min. 1 dzień. Możliwość stosowania preparatu do kontaktu z żywnością. Działanie w 1000ppm w warunkach czystych i w 2000ppm w warunkach brudnych. Skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych: B (*Listeria monocytogenes*, *Cytophobacter jejunii*, *Salmonella Enterica*), F, V: Polio, Adeno, Noro, prątki, S (*C. difficile*), – 15 min B.*subtilis* -10 min. (warunki czyste), *C. difficile* RO27 wg EN 17126 (5 min.) Opakowanie 200 tab



Pytanie nr 27

Pytanie do SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu składania ofert ze względu na krótki czas na przygotowanie oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia termin składania, otwarcia ofert. Informacja o zmianie terminu składania, otwarcia ofert terminu związania ofertą zawarta jest pod odpowiedziami.

Pytanie nr 28

Dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemie COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dodaje zapisów zawartych w Pytaniu nr 28

Pytanie nr 29

Dot. pakietu nr 2, Poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: bakteriobójcze - 5 min, drożdżakobójcze (DGHM) - 5 min, wirusobójcze HBV/HCV/HIV (RKI/DVV), BVDV, Vaccinia, Rota (EN 14476) - 5 min; Papowa wirus - 15 min, poszerzone o działanie prątkobójcze (M.tuberculosis - 15 min. M.terrae - 30 min. M.avium - 15 min.) spełniające pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu o spektrum działania: bakteriobójcze - 5 min, drożdżakobójcze (DGHM) - 5 min, wirusobójcze HBV/HCV/HIV (RKI/DVV), BVDV, Vaccinia, Rota (EN 14476) - 5 min;



Papowa wirus - 15 min, poszerzone o działanie prątkobójcze (M.tuberculosis - 15 min. M.terrae - 30 min. M.avium - 15 min.) spełniające pozostałe wymagania opisu.

Pytanie nr 30

Dot. pakietu nr 2, Poz. 6, 7 - Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: bakterie, drożdżaki 0,5% - 15 min, grzyby -6% - 15 min, prątki M.terrae, M.avium 0,5% - 15 minut (warunki czyste), wirusy HIV/HBV/HCV, Rota (DVV/RKI) 0,5% - 15 min (warunki czyste); Adeno 2% - 30 min., Noro - 3% - 15 min. Vaccinia 0,5% - 15 min. i 1% - 5 min., spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu o spektrum działania: : bakterie, drożdżaki 0,5% - 15 min, grzyby -6% - 15 min, prątki M.terrae, M.avium 0,5% - 15 minut (warunki czyste), wirusy HIV/HBV/HCV, Rota (DVV/RKI) 0,5% - 15 min (warunki czyste); Adeno 2% - 30 min., Noro - 3% - 15 min. Vaccinia 0,5% - 15 min. i 1% - 5 min., spełniający pozostałe wymogi SWZ

Pytanie nr 31

Dot. pakietu nr 2, Poz. 8, 9 - Czy Zamawiający dopuści suche chusty pakowane po 150 listków po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, gramaturze 50g/m2 i wymiarach 16cm x 39cm, okres przydatności do 28 dni po nasączeniu środkiem dezynfekcyjnym, Chusteczki nie sklasyfikowane jako wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza suchych chusteczek, pakowanych po 150 listków, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, gramaturze 50g/m2 i wymiarach 16cm x 39cm, okres przydatności do 28 dni po nasączeniu środkiem dezynfekcyjnym, Chusteczki nie sklasyfikowane jako wyrób medyczny

Pytanie nr 32

Dot. pakietu nr 2, Poz. 11, 12 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu i propan-2-ol-u o spektrum działania: bakteriobójcze – 30 sek, przeciw prątkom gruźlicy: M. terrae – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wobec wirusów: HBV/HIV/HCV – 30 sek, Noro – 5 min.?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu i propan-2-ol-u o spektrum działania: bakteriobójcze – 30 sek, przeciw prątkom gruźlicy: M. terrae – 5 min, drożdżakobójcze – 1 min, wobec wirusów: HBV/HIV/HCV – 30 sek, Noro – 5 min.

Pytanie nr 33

Dot. pakietu nr 2, Poz. 13 – Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję do pielęgnacyjnego mycia wrażliwej skóry, zawierający betainę i kwas cytrynowy spełniający pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza emulsję do pielęgnacyjnego mycia wrażliwej skóry, zawierającą betainę i kwas cytrynowy spełniającą pozostałe wymagania opisu

Pytanie nr 34

Dot. pakietu nr 4, Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat, bez aktywatora preparat do wielokrotnego zastosowania (do 30 dni) do dezynfekcji wysokiego stopnia wyrobów medycznych (narzędzi, endoskopów itp.); na bazie 2% aldehydu glutarowego. O spektrum - B, Tbc, F, V – 15 min., S (C.difficile zgodnie z EN 17126, warunki czyste) – 30min.?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza gotowy do użycia preparat, bez aktywatora preparat do wielokrotnego zastosowania (do 30 dni) do dezynfekcji wysokiego stopnia wyrobów medycznych (narzędzi, endoskopów itp.); na bazie 2% aldehydu glutarowego. O spektrum - B, Tbc, F, V – 15 min., S (C.difficile zgodnie z EN 17126, warunki czyste) – 30min

Pytanie nr 35

Dot. pakietu nr 4, Poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści preparat do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu, gotowy do użycia, o szybkim działaniu do dezynfekcji endoskopów giętkich, na bazie kwasu nadoctowego, nadtlenu wodoru i kwasu octowego, spektrum B, F, V, Tbc, S - zgodnie z normą EN17126 - szybki czas działania - 5 min; pH 4, aktywny do 15 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza preparatu do sterylizacji i dezynfekcji wysokiego poziomu, gotowego do użycia, o szybkim działaniu do dezynfekcji endoskopów giętkich, na bazie kwasu nadoctowego, nadtlenu wodoru i kwasu octowego, spektrum B, F, V, Tbc, S - zgodnie z normą EN17126 - szybki czas działania - 5 min; pH 4, aktywny do 15 dni

Pytanie nr 36

Dot. pakietu nr 4, Poz. 9 – Czy Zamawiający dopuści paski testowe konfekcjonowane po 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza pasków testowych konfekcjonowanych po 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania.

Pytanie nr 37

Dot. pakietu nr 4, Poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat enzymatyczny typu Enzymex LD do mycia manualnego i maszynowego endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza, celulaza), o stężeniu od 0,3%-1%, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający substancje wspomagające działanie bakterio- i grzybobójcze?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do oceny preparat enzymatyczny typu Enzymex LD do mycia manualnego i maszynowego endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza, celulaza), o stężeniu od 0,3%-1%, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający substancje wspomagające działanie bakterio- i grzybobójcze

Pytanie nr 38

Dot. pakietu nr 4, Poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Mediawipes DM, zawierające alkohol w dopuszczalnej bezpiecznej dla powierzchni ilości do 3% zawartości, w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, w rozmiarze 18x20cm, gramaturze 45 g/m2, spełniające pozostałe wymagania opisu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza do oceny chusteczki typu Mediawipes DM, zawierające alkohol w dopuszczalnej bezpiecznej dla powierzchni ilości do 3% zawartości, w celu szybszego odparowania preparatu z



dezynfekowanej powierzchni, w rozmiarze 18x20cm, gramaturze 45 g/m², spełniające pozostałe wymagania opisu.

Pytanie nr 39

Pytanie dotyczące pakietu 4 pozycja 15 i 16 w związku z aktualizacją ulotki opisanego preparatu prosimy o dopuszczenie preparatu wykazującego spektrum bójcze na Tbc 5% w 60 min, nie wykazującego działania na spory.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat wykazujący spektrum bójcze na Tbc 5% w 60 min, niewykazujący działania na spory.

UWAGA

Stosownie do art. 286 ust.1 Pzp Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

Zmianie ulega treść Załącznika nr 2 do SWZ w zakresie Pakietu **nr 3** (Formularz asortymentowo - cenowy) zgodnie z odpowiedzią na pytanie **nr 21, 22** – zmieniony formularz asortymentowo - cenowy w załączeniu.

W związku z art. 286 ust. 3 Pzp Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert, a także termin związania ofertą.

Termin składania ofert upływa w dniu 26.03.2025 r., o godzinie 09.00.

Termin otwarcia ofert upływa w dniu 26.03.2025 r., o godzinie 10.00.

Termin związania ofertą upływa w dniu 24.04.2025 r.

Niniejsze terminy mogą ulec dalszemu przedłużeniu.

**DYREKTOR
Zagłębiowskiego Szpitala Klinicznego
41-250 Czeladź, ul. Szpitalna 40**

mgr Aldona Sylwa

