

Iława, 16.02.2026r.

**dotyczy: dostawę sprzętu z podziałem na 13 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie**

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SWZ. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust 1 i 2. ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) odpowiada:

**Zapytanie 3**

**Dotyczy Zadania nr 12:**

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający **w pozycji 1** dopuści preparat typu **VIRUTON EXTRA** o następujących parametrach: Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie(w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 1l.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ preparat został określony jako enzymatyczny, zawierający minimum trzy enzymy, alkohole, niejonowe substancje powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji, o pH około 7,0. Proponowany preparat oparty na aminach i związkach czwartorzędowych nie spełnia wymagań dotyczących składu oraz liczby enzymów określonych w SWZ i stanowi odmienny typ technologiczny produktu. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

**Pytanie nr 2**

Czy Zamawiający **w pozycji 2** dopuści preparat typu **VIRUTON EXTRA** o następujących parametrach: Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie(w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus

Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 5L.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ preparat został określony jako płynny preparat myjąco-dezynfekujący zawierający kompleks enzymów, przeznaczony do wstępnego przygotowania narzędzi i endoskopów giętkich zgodnie z zaleceniami RKI. Proponowany preparat zawiera wyłącznie jeden enzym (proteazę) oraz oparty jest na odmiennej formulacji chemicznej (aminy, związki czwartorzędowe), co stanowi odmienny typ technologiczny produktu niż określony w SWZ. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

### Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści preparat typu **VIRUTON PULVER** o następujących parametrach: Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestezjologicznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością substancji zapobiegających pyleniu. Aktywność niezanieczyszczonego roztworu roboczego - 30h. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA) (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, prątki (M.terrae, M.avium) EN 14563, V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, oraz 17111 - pełna wirusobójczość w fazie 2.2., pełna sporobójczość potwierdzona normą 17126 (C. difficile, B. subtilis, B. cereus) - od 1% w 10 min. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach*

*1 kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ. W szczególności oferowany preparat musi spełniać wymagania dotyczące składu (nadwęglan sodu + TAED), skuteczności w wymaganym stężeniu i czasie działania, pełnego spektrum bójkowego zgodnie z normami dla obszaru medycznego oraz posiadać klasyfikację jako wyrób medyczny klasy IIb.*

### Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści preparat typu **VIRUTON PULVER** o następujących parametrach: Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestezjologicznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością substancji zapobiegających pyleniu. Aktywność niezanieczyszczonego roztworu roboczego - 30h. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA) (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, prątki (M.terrae, M.avium) EN 14563, V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, oraz 17111 - pełna wirusobójczość w fazie 2.2., pełna sporobójczość potwierdzona normą 17126 (C. difficile, B. subtilis, B. cereus) - od 1% w 10 min. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 5 kg.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 5 kg, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ. W szczególności oferowany preparat musi spełniać wymagania dotyczące składu (nadwęglan sodu + TAED), skuteczności w stężeniu 2% w czasie do 10 minut, pełnego spektrum działania potwierdzonego badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru medycznego (faza 2 etap 2) oraz posiadać klasyfikację jako wyrób medyczny klasy IIb.*

### **Dotyczy Zadania nr 13:**

#### **Pytanie nr 5**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści preparat typu **VELOX FOAM EXTRA** o następujących parametrach: Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopraopan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego.

Produkt zarejestrowany również jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 I ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w postaci piany wytwarzanej za pomocą dyszy pianotwórczej, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ, w szczególności w zakresie statusu wyrobu medycznego oraz kompatybilności materiałowej dla powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi.*

### **Dotyczy Zadania nr 14:**

#### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści chusteczki typu **VELOX WIPES NA** o następujących parametrach: Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., gramatura 23 g/m<sup>2</sup>. Produkt

zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Oferowany produkt nie spełnia wymagań określonych w SWZ w zakresie minimalnych wymiarów chusteczki (min. 20 x 20 cm), minimalnej liczby sztuk w opakowaniu (min. 200 szt.) oraz okresu przydatności po otwarciu (3 miesiące). W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

#### Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści chusteczki typu **VELOX WIPES NA** o następujących parametrach: Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: wkład 100 szt., gramatura 23 g/m<sup>2</sup>. Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Oferowany produkt nie spełnia wymagań określonych w SWZ w zakresie minimalnych wymiarów chusteczki (min. 20 x 20 cm), minimalnej liczby sztuk w opakowaniu (min. 200 szt.) oraz okresu przydatności po otwarciu (3 miesiące). W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

#### Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści chusteczki typu **VELOX DUO WIPES** o następujących parametrach: Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwaźliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans, C. auris), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. FLOWPACK: 80 szt., 19x15 cm, 50g/m<sup>2</sup>. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ produkt został określony jako preparat zawierający mieszaninę alkoholi alifatycznych w określonych zakresach*

stężeniu, co wynika z konieczności zapewnienia wysokiej kompatybilności materiałowej przy dezynfekcji powierzchni elektronicznych oraz wyświetlaczy (smartfony, ekrany dotykowe, monitory aparatury medycznej, panele sterujące). Proponowany produkt zawierający 70% alkoholu stanowi odmienny profil formulacji i może wpływać na trwałość oraz estetykę powierzchni wrażliwych, w szczególności powłok antyrefleksyjnych i elementów z tworzyw sztucznych. Zamawiający, uwzględniając specyfikę dezynfekowanych powierzchni oraz konieczność zachowania ich integralności technicznej, podtrzymuje zapisy SWZ.

### **Dotyczy Zadania nr 17:**

#### **Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający **w pozycji 8** dopuści preparat typu **VIRUTON EXTRA** o następujących parametrach: Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczając zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA), grzyby (*C.albicans* i *A. brasiliensis*), prątki (*M.terrae*, *M.avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 5L.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ preparat został określony jako środek nie zawierający czwartorzędowych związków amoniowych (QAV). Proponowany produkt oparty jest na aminach oraz QAV, co stanowi bezpośrednią niezgodność z wymaganiami określonymi w SWZ. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

#### **Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający **w pozycji 9** dopuści preparat typu **MEDICLEAN 250** o następujących parametrach: Preparat przeznaczony do usuwania śladów po naklejkach, taśmach klejących, gumach, pisakach. Polecany na wszystkie powierzchnie. Skład: Alkohol, C9-11, etoksylogowany (6 EO) 10-<25%; 2-aminoetanol 1-<2,5%; N,N-dimethyl dec-9-enamide 1 - <2.5 %. Gęstość: 990 - 1010 kg/m<sup>3</sup>; pH 10 - 12. Opakowanie 500 ml ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 500 ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, pod warunkiem spełnienia wymagań funkcjonalnych określonych w SWZ, tj. skutecznego usuwania pozostałości kleju z etykiet i taśm samoprzylepnych.*

#### **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający **w pozycji 10** dopuści preparat typu **VIRUTON PULVER** o następujących parametrach: Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi

medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestezjologicznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością substancji zapobiegających pyleniu. Aktywność niezanieczyszczonego roztworu roboczego - 30h. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA) (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, prątki (M.terrae, M.avium) EN 14563, V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, oraz 17111 - pełna wirusobójczość w fazie 2.2., pełna sporobójczość potwierdzona normą 17126 (C. difficile, B. subtilis, B. cereus) - od 1% w 10 min. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 1 kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SWZ, w szczególności w zakresie składu, skuteczności działania oraz klasyfikacji jako wyrób medyczny klasy IIb.*

#### **Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający **w pozycji 11** dopuści preparat typu **MEDICLEAN 240** o następujących parametrach: Preparat przeznaczony do czyszczenia, polerowania oraz konserwacji powierzchni ze stali nierdzewnej, aluminium i stali galwanizowanej. Usuwa zabrudzenia, odciski palców, smugi i plamy, nadający powierzchniom wysoki połysk, natłuszczający je oraz zapewniający ochronę przed powstawaniem rdzy oraz procesami oksydacji. Gotowy do użycia. Zawierający w swoim składzie: ester kwasu tłuszczowego, d-Limonen, Linalol, a-heksylcynamaldehyd, kompozycję zapachową. Właściwości fizyko chemiczne: pH 7 - 9. Gęstość 20°C: 860 - 880 kg/m<sup>3</sup>. Gęstość względna 20°C: 0,87. Op. 500 ml ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ preparat przeznaczony jest do pielęgnacji i konserwacji narzędzi medycznych w centralnej sterylizatorni, w tym elementów ruchomych (zamki, zawiasy, przeguby). W związku z powyższym został określony jako preparat na bazie czystych olejów parafinowych, zapewniający właściwości ochronne i smarujące. Proponowany produkt posiada odmienną formułę chemiczną, opartą na estrach kwasów tłuszczowych oraz substancjach zapachowych i rozpuszczalnikach, co stanowi inny typ technologiczny preparatu niż wymagany w SWZ. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

#### **Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający **w pozycji 12** dopuści preparat typu **MEDICLEAN 520** o następujących parametrach: Mleczko o przyjemnym cytrynowym zapachu przeznaczone do czyszczenia powierzchni gładkich, stali nierdzewnej, ceramiki, kuchenek, glazury, terakoty, kafelków, emalii, porcelany, zlewozmywaków, wanien. Usuwa kamień, osady z wody, rdzę, osady z mydła, przypalone i tłuste zabrudzenia.. Skład: Alkohol, C12-14, etoksylowany, siarczan, sole sodowe 2,5 - <10 %. Gęstość 20°C: ca. 1300 kg/m<sup>3</sup>. Gęstość względna 20°C: 1,3. pH: ca. 10. Op. 600 g = 500 ml. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 600 g (500 ml) po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, pod warunkiem spełnienia wymagań funkcjonalnych określonych w SWZ, w szczególności w zakresie przeznaczenia do czyszczenia*

*powierzchni ze stali nierdzewnej, ceramiki oraz innych powierzchni gładkich, bez powodowania ich uszkodzeń.*

#### **Zapytanie nr 4**

##### **Pytanie nr 1**

**DOTYCZY - Zadanie nr 7 Preparat do antyseptycznej ochrony ran (srebro).** Czy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań Zamawiający dopuści ofertę na medyczny preparat ze srebrem niejonowym oraz porostem islandzkim do stosowania na skórę oraz błony śluzowe? Oferowane koloidalne srebro niejonowe charakteryzuje się dłuższym czasem działania niż srebro jonowe, nie barwi jak srebro jonowe oraz nie ulega degradacji pod wpływem światła czy innych substancji chemicznych. Ponadto posiada szerokie spektrum biobójcze oraz badania potwierdzające działanie m.in. na candida auris i bakterie New Delhi.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu zawierającego srebro niejonowe, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ, w szczególności w zakresie przeznaczenia do miejscowego stosowania na rany, tworzenia warstwy ochronnej, działania antyseptycznego oraz klasyfikacji jako wyrób medyczny.*

##### **Pytanie nr 2**

**DOTYCZY - Zadanie 18 Dezynfekcja pomieszczeń metodą zamglawiania** Czy jako preparat równoważny funkcjonalnie zamawiający dopuści ofertę na środek dezynfekcyjny BMAsept air, na bazie kwasu podchloraowego 500ppm, kompatybilny i przeznaczony do różnych zamglawiaczy turbinowych i pneumatycznych, przebadany w akredytowanym laboratorium wg obowiązującej normy PN-EN 17272:2020 (m.in. z urządzeniem Nocospray), w butelce 1L kompatybilnej z urządzeniem Nocospray. Załączamy kartę katalogową

Główne zalety preparatu BMAsept air względem nadtlenku wodoru:

- Wykazuje działanie bójcze wg EN 17272 w czasie tylko 60 minut, co znacznie skraca czas niedostępności pomieszczeń;
- Niskie koszty prowadzenie dezynfekcji;
- Ulega bardzo szybkiemu wietrzeniu i pozwala na bezpieczne rozpoczęcie korzystania z pomieszczeń zanim nastąpi pełne wywietrzenie (nie działa drażniąco i nie są przekraczane najwyższe dopuszczalne stężenia NDS i NDSCh);
- Substancja nie jest sklasyfikowana wg CLP jako niebezpieczna;
- Nie wykazuje działania drażniącego na oczy, skórę i układ oddechowy (nie wymaga stosowania środków ochrony indywidualnej);
- Nie wykazuje działania toksycznego (geno-toksycznego i cyto-toksycznego);
- Bezpieczeństwo i skuteczność przebadane przez m.in. Uniwersytet Jagielloński oraz przez Wojskową Akademię Techniczną: do dezynfekcji ludzi (bez środków ochrony indywidualnej) w tunelu dezynfekcyjnym, gdzie następowała również inhalacja preparatem;
- Szybko i bardzo skutecznie usuwa uciążliwe zapachy;
- Nie pozostawia osadów ora nadaje się do zamglawiania elektroniki (przebadane przez Wojskową Akademię Techniczną).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. W SWZ określono preparat oparty na 7,9% roztworze nadtlenu wodoru z dodatkiem kwasu askorbinowego, przeznaczony do stosowania w mobilnych zamgławiaczach NOCOSPRAJ, z potwierdzoną skutecznością zgodnie z normą NFT 72-281 (2014). Proponowany preparat oparty na kwasie podchlorynowym stanowi odmienną technologię dezynfekcji przestrzennej. Z uwagi na konieczność zachowania spójności stosowanego systemu dezynfekcji pomieszczeń Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 3

**DOTYCZY - Zadanie 18 Dezynfekcja pomieszczeń metodą zamgławiania** Czy jako preparat równoważny funkcjonalnie zamawiający dopuści ofertę na medyczny środek dezynfekcyjny 99S do zamgławiania i dezynfekcji nieinwazyjnych wyrobów medycznych, na bazie nadtlenu wodoru 6,6% z kationami srebra, który posiada opatentowany skład przeciw bakteriom katalazo-dodatnim (potrafiącym neutralizować zwykły nadtlenek wodoru)? Preparat przebadany m.in. wg EN 17272:2020 oraz NF T72-28, dostarczany w butelce 1L kompatybilnej z urządzeniem Nocospray.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu opartego na nadtlenu wodoru o innym stężeniu niż wskazane w SWZ, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ, w szczególności w zakresie skuteczności potwierdzonej normą NFT 72-281 (2014), kompatybilności z urządzeniem NOCOSPRAJ oraz pełnego spektrum działania.

### Zapytanie nr 5

#### Dotyczy Pakietu nr 12:

#### Pytanie nr 1

Dot. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza) w połączeniu z detergentem szybko i skutecznie rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne (krew, ropę, białko, itp.), skutecznie działa już w czasie 30 sekund, bardzo wydajne stężenie robocze od 0,3%, doskonała kompatybilność materiałowa – nie uszkadza delikatnego i precyzyjnego sprzętu medycznego, potwierdzone bezpieczne przechowywanie narzędzi w roztworze nawet do 72 godzin, szerokie zastosowanie – mycie w procesie manualnym, ultradźwiękowym i maszynowym, roztwór nie pieni się i doskonale wypłukuje – może być stosowany do mycia narzędzi w myjniach automatycznych oraz do mycia wąskich kanałów endoskopów w procesie manualnym i maszynowym, o pH 8-9, preparat wykazuje potwierdzone badaniami działanie bakteriostatyczne, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ preparat został określony jako enzymatyczny o pH około 7,0, zawierający enzymy (min. 3), alkohole, niejonowe substancje powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji. Parametry te zostały wskazane z uwagi na konieczność zapewnienia wysokiej kompatybilności materiałowej przy myciu narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestetycznego oraz endoskopów giętkich. Proponowany preparat o pH 8-9 stanowi odmienny profil chemiczny niż wymagany w SWZ. W związku z koniecznością zachowania zgodności z zaleceniami producentów endoskopów oraz utrzymania dotychczasowej, zwalidowanej technologii procesu mycia, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

### Pytanie nr 2

Poz. 3, 4- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Neodisher Septo Active, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 2kg w poz. 3 oraz 4x2kg (8kg) w poz. 4 po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu w opakowaniach 2 kg oraz 4 x 2 kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ. W szczególności oferowany preparat musi spełniać wymagania dotyczące składu (nadtlenek sodu + aktywator generujący kwas nadoctowy), skuteczności w stężeniu 2% w czasie do 10 minut, pełnego spektrum działania, stabilności roztworu roboczego przez minimum 36 godzin oraz klasyfikacji jako wyrób medyczny klasy IIb.*

### **Zapytanie nr 6**

#### **Pytanie nr 1**

**Zadanie 14 poz. 1** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, wrażliwych na działanie alkoholu (w tym plexiglas, głowice USG, inkubatory). Na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowego, niezawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków nadtlenowych. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Opakowanie – tuba zawierająca min. 200 szt, chusteczek odrywanych pojedynczo. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV HCV, Vaccinia, BVDV, Noro) do 1 minuty, Tbc (M. terrae) 2 minuty. Okres przydatności po otwarciu 2m-ce Wyrób medyczny klasy IIA.. Opakowanie tuba a 200 sztuk chusteczek.

**Odpowiedź:** *Zamawiający podtrzymuje wymaganie dotyczące systemu: pojemnik wielokrotnego użytku + wkład uzupełniający. Wskazany w SWZ system użytkowy został przyjęty w celu ograniczenia ilości wytwarzanych odpadów medycznych oraz optymalizacji kosztów ich utylizacji. Proponowane rozwiązanie w postaci wyłącznie tub jednorazowych stanowi zmianę systemu użytkowego i skutkowałoby zwiększeniem ilości oraz objętości odpadów medycznych po stronie Zamawiającego. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

#### **Pytanie nr 2**

**Zadanie 14 poz. 2** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, wrażliwych na działanie alkoholu (w tym plexiglas, głowice USG, inkubatory). Na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowego, niezawierające w składzie alkoholu, aldehydów, związków nadtlenowych. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Opakowanie – tuba zawierająca min. 200 szt, chusteczek odrywanych pojedynczo. Spektrum działania: B, F (C. albicans), V (HIV, HBV HCV, Vaccinia, BVDV, Noro) do 1 minuty, Tbc (M. terrae) 2 minuty. Okres przydatności po otwarciu 2m-ce Wyrób medyczny klasy IIA. Opakowanie tuba a 200 sztuk chusteczek.

**Odpowiedź:** *Zamawiający podtrzymuje wymaganie dotyczące systemu: pojemnik wielokrotnego użytku + wkład uzupełniający. Wskazany w SWZ system użytkowy został przyjęty w celu ograniczenia ilości wytwarzanych odpadów medycznych oraz optymalizacji kosztów ich utylizacji. Proponowane rozwiązanie w postaci wyłącznie tub jednorazowych stanowi zmianę systemu użytkowego i skutkowałoby zwiększeniem ilości oraz objętości odpadów medycznych po stronie Zamawiającego. W związku z powyższym Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.*

### Pytanie nr 3

**Zadanie 14 poz. 3 pyt. 1** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, odpornych na działanie alkoholu. Zwierające w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych (w tym etanol i propanol) w stężeniu 40% oraz QAV. Charakteryzujące się doskonałą kompatybilnością materiałową. Spektrum działania B, F (C. albicans, A. niger), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie do 1 min oraz Tbc (M. terrae, M. avium) w czasie 5 min. Rozmiar chusteczki 20x25cm, gramatura 40g/m<sup>2</sup>. Wyrób medyczny kl. IIA. Opakowanie flow-pack a 100 szt.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagany w SWZ produkt przeznaczony jest do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych oraz powierzchni elektronicznych (m.in. ekrany dotykowe, wyświetlacze, smartfony, klawiatury), co wymaga wysokiej kompatybilności materiałowej oraz braku pozostałości po wyschnięciu. Wymagana formuła oparta wyłącznie na mieszaninie alkoholi została określona z uwagi na powyższe zastosowanie. Dodatek związków czwartorzędowych (QAV) stanowi odmienną formułę preparatu i może wpływać na właściwości powierzchni wrażliwych. Zamawiający podtrzymuje również wymaganie gramatury 50 g/m<sup>2</sup> jako parametru użytkowego zapewniającego odpowiednie pokrycie dezynfekowanej powierzchni.*

### Pytanie nr 4

**Zadanie 14 poz. 3 pyt. 2** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowe do użycia alkoholowe chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni oraz powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych na bazie etanolu, propan-2olu, o łącznej zawartości 75%. Charakteryzujące się doskonałą kompatybilnością materiałową. Spektrum bójcze: B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia) w czasie 60 sek. Przebadane wg normy EN 16777, EN 17387, EN 16615. Gramatura 40g/m<sup>2</sup>. Rozmiar 16cmx22 cm. Wyrób medyczny kl. IIa, produkt biobójczy. Opakowanie a 120 szt. z przeliczeniem ilość

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Wymagana formuła produktu została określona z uwagi na konieczność zapewnienia wysokiej kompatybilności materiałowej przy wielokrotnej dezynfekcji powierzchni elektronicznych i wrażliwych (ekrany dotykowe, wyświetlacze, sztuczna skóra). Proponowane stężenie alkoholu 75% stanowi odmienny profil produktu i może wpływać na trwałość oraz właściwości użytkowe dezynfekowanych powierzchni. Zamawiający podtrzymuje również wymagania dotyczące wymiaru oraz gramatury chusteczki jako parametrów użytkowych.*

### Zapytanie nr 7

#### Pytanie nr 1 – dotyczy zadania 18 – Dezynfekcja pomieszczeń metodą zamglawiania

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „99,9% biodegradowalny” dopuszczając produkt spełniający wymóg wysokiej biodegradowalności zgodnie ze standardami producenta dla technologii suchej mgły Nocospray?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu biodegradowalnego w stopniu nie mniejszym niż wymagany dla preparatów przeznaczonych do technologii suchej mgły Nocospray oraz niepozostawiającego osadów po procesie zamglawiania, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SWZ.*

**Pytanie nr 2 – dotyczy zadania 18 – Dezynfekcja pomieszczeń metodą zamglawiania**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „usuwa uciążliwe zapachy”?

**Odpowiedź:** *Zamawiający odstępuje od wymogu „usuwa uciążliwe zapachy”, przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań określonych w SWZ w zakresie skuteczności biobójczej, kompatybilności z urządzeniem NOCOSPRAY oraz braku pozostawiania osadów.*

**Pytanie nr 3 – dotyczy zadania 18 – Dezynfekcja pomieszczeń metodą zamglawiania**

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia?

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wymaga przedłożenia oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia. Oferowany preparat musi być przeznaczony do stosowania w mobilnych zamglawiaczach NOCOSPRAY oraz spełniać wszystkie wymagania określone w SWZ.*

**Pytanie nr 4 – dotyczy zadania 18 – Dezynfekcja pomieszczeń metodą zamglawiania**

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia dopuszczone do stosowania są wyłącznie preparaty wskazane przez producenta urządzenia, a ich parametry (stężenie, dawkowanie, sposób aplikacji) są integralnie powiązane z programowaniem urządzenia?

**Odpowiedź:** *Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat był przeznaczony do stosowania w mobilnych zamglawiaczach NOCOSPRAY oraz stosowany zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia. Zamawiający nie ogranicza możliwości zaferowania preparatów wyłącznie do produktów producenta urządzenia, pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań określonych w SWZ oraz zapewnienia bezpiecznego użytkowania urządzenia.*

**Zapytanie nr 8**

**Zadanie 16 Preparat myjący i dezynfekcyjny do myjni dezynfektora ETD PREMIUM**

**Pytanie nr 1**

Poz. 1 Czy ze względu na fakt, że preparat sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach producenta zawierających 3 kanistry po 4,5L, Zamawiający dopuści możliwość realizacji dostaw w takich opakowaniach zbiorczych (3 kanistry x 4,5L)?

Poz. 2 Czy ze względu na fakt, że preparat sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach producenta zawierających 3 kanistry po 4,5L, Zamawiający dopuści możliwość realizacji dostaw w takich opakowaniach zbiorczych (3 kanistry x 4,5L)?

Poz. 3 Czy ze względu na fakt, że preparat sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach producenta zawierających 3 kanistry po 4,5L, Zamawiający dopuści możliwość realizacji dostaw w takich opakowaniach zbiorczych (3 kanistry x 4,5L)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza**

**Pytanie nr 2**

Dot. projektu umowy par. 11 ust. 2

Czy w związku z wdrożonym systemem KSeF Zamawiający odpowiednio zmodyfikuje zapisy projektu umowy?

**Odpowiedź: Zamawiając w momencie sporządzania umowy zmodyfikuje zapisy par 11 w następujący sposób: zmieni brzmienie pkt 2 oraz doda pkt 3 o treści:**

2. Do każdej partii dostarczonego przedmiotu zamówienia Wykonawca dostarczy dokument WZ lub kopię faktury w formie papierowej. Faktury należy wysyłać na adres e-mail: [apteka@szpital.ilawa.pl](mailto:apteka@szpital.ilawa.pl).

3. Wykonawca może złożyć fakturę w formie elektronicznej za pośrednictwem PEFexpert Platforma Elektronicznego Fakturowania. Z zastrzeżeniem, że ww. sposoby dostarczenia faktur są możliwe jedynie

do dnia wprowadzenia obowiązku stosowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej Krajowego Systemu e-Faktur ( dalej jako KSeF). Od dnia prawnego obowiązku stosowania KSeF, faktura musi być dostarczona Zamawiającemu przy użyciu KSeF.

**Pkt 3. przed zmianą otrzyma nr 4.**

Zgodnie z pełnomocnictwem z dnia 17.07.2023r.

Sporządziła: Daria Szczepańska