

Iława, 17.02.2026r.

**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 9**

**ZADANIE 1**

Pytania do poz. 1-4:

**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktów, których temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL .

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza wymóg, aby oferowane produkty posiadały temperaturę zapłonu wyższą niż 20°C, określoną w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL). Wymóg wynika z konieczności zapewnienia bezpieczeństwa stosowania preparatu w warunkach bloku operacyjnego oraz innych pomieszczeń medycznych, gdzie występują źródła ciepła i urządzenia elektryczne.

**Pytanie nr 2**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie będzie ograniczał zastosowania produktu w procedurach wykorzystujących urządzenia elektryczne, np. elektrody na skórę wilgotną.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był bezpieczny w stosowaniu zgodnie z jego Charakterystyką Produktu Leczniczego (ChPL) oraz nie ograniczał możliwości wykonywania procedur medycznych z użyciem urządzeń elektrycznych, pod warunkiem stosowania preparatu zgodnie z zaleceniami producenta, w szczególności po całkowitym odparowaniu preparatu z powierzchni skóry.

**Pytanie nr 3**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu, który deklarowane spektrum działania osiąga podczas jednokrotnej aplikacji co ma znaczący wpływ na czas wykonywania procedur, jak i na kwestie ekonomiczne.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, iż oczekuje zaoferowania produktu, który deklarowane w Charakterystyce Produktu Leczniczego spektrum działania osiąga w czasie i przy sposobie użycia określonym w opisie przedmiotu zamówienia, tj. przy jednokrotnej aplikacji preparatu.

Pyt.4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał wskazania do stosowania zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego (ChPL). Sposób i zakres stosowania produktu powinien być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa oraz kompetencjami personelu medycznego.

### ZADANIE 3

Pytania do poz. 1 i 2:

#### Pytanie nr 4

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na określoną w opisie przedmiotu zamówienia specyfikę zastosowania "Bezalkoholowy płyn do bezbolesnego odkażania powierzchniowych ran, błon śluzowych i skóry..." Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie wywołuje działań niepożądanych po zastosowaniu w postaci rumienia, świądu lub alergicznego kontaktowego zapalenia skóry co ma znaczący wpływ na procesy terapeutyczne i komfort użycia u pacjenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był bezpieczny w stosowaniu i nie posiadał działań niepożądanych typu rumień, świąd lub alergiczne kontaktowe zapalenie skóry.

#### Pytanie nr 5

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na określoną w opisie przedmiotu zamówienia specyfikę zastosowania "...Bezalkoholowy płyn do bezbolesnego odkażania powierzchniowych ran, błon śluzowych i skóry..." Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o potwierdzonym bezpieczeństwie stosowania u kobiet (m.in. w ciąży i okresie karmienia piersią), potwierdzonym w ChPL.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był zarejestrowany jako produkt leczniczy oraz posiadał wskazania i profil bezpieczeństwa określone w obowiązującej Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL). Zamawiający nie wprowadza dodatkowych wymogów dotyczących szczególnych populacji pacjentów ponad te wynikające z dokumentacji rejestracyjnej produktu.

#### Pytanie nr 6

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, którego wymagany w SIWZ obszar zastosowania ("... odkażania ran, błon śluzowych i skóry...") to również dezynfekcja jamy ustnej.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał wskazania do stosowania zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, tj. do odkażania ran, błon śluzowych i skóry. Zamawiający nie wymaga, aby zakres zastosowania obejmował dezynfekcję jamy ustnej.

Pytanie do poz.1

#### Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu w opakowaniu, które posiada zintegrowaną pompkę rozpylającą zabezpieczającą, która wyklucza możliwość rozcieńczenia produktu leczniczego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa szczegółowych wymagań dotyczących rodzaju systemu dozowania ani konstrukcji opakowania. Wymaga się, aby oferowany produkt był produktem gotowym do użycia, fabrycznie zamkniętym i zabezpieczonym zgodnie z wymaganiami dla produktu leczniczego.

Pytanie do poz.2

### Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu o podwójnym sposobie zabezpieczenia opakowania, gwarantującym jego nieotwieranie, na przykład opakowanie jednostkowe wyposażone w nakrętkę z kapslem.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa szczegółowych wymagań dotyczących konstrukcji zabezpieczenia opakowania. Wymaga się, aby oferowany produkt był fabrycznie zamknięty oraz zabezpieczony zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa dla produktów leczniczych.

## ZADANIE 9

Poz.1

### Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści krem ochronno–regenerujący, przeznaczony do pielęgnacji skóry wrażliwej i podrażnionej, w tym skóry wokół rany oraz naskórka w fazie epitelizacji, przy otarciach, odparzeniach, oparzeniach, bliznach, po radioterpii laseroterapii, u pacjentów z AZS, łuszczycą oraz nietrzymaniem moczu w tym na oddziałach intensywnej terapii, również w pieluszkowym zapaleniu skóry u dzieci po 6 miesiącu życia (pozytywna opinia IMID). Preparat zawiera pentanol, bisabol, wazylinę oraz octenidynę o działaniu antybakteryjnym. Nie zawiera barwników oraz substancji zapachowych. Kosmetyk, opakowanie 50 ml.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

## ZADANIE 14

Pytania do poz. 1 i 2:

### Pytanie nr 10

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający dopuści do oceny produkt o spektrum działania B, F(C.albicans), V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, Polyoma SV40)-w czasie do 1 minuty, spełniający również wymagania normy PN EN 16615 w czasie do 1 min. Spełniający pozostałe zapisy SIWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuści produkt o wskazanym spektrum działania, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań określonych w SIWZ.

### Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek, których odpady ze względów bezpieczeństwa nie są sklasyfikowane jako ekotoksyczne i nie wymagają poddania procesowi utylizacji (chusteczki i opakowania). Parametr ten ma dla Zamawiającego istotny wpływ na kwestie ekonomii użytkowania produktu.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga produktu którego odpady będą bezpieczne po wykorzystaniu podczas wykonywania procedur, do których będą one używane.

### Pytanie nr 12

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na bezpieczeństwo pracy personelu oraz określenie obszaru zastosowania (Chusteczki do profesjonalnej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego), Zamawiający wymaga, aby oferowane chusteczki w oficjalnej dokumentacji związanej z dopuszczeniem do obrotu i użytkowaniem (certyfikat zgodności, karta charakterystyki) nie zawierały informacji o ryzyku stworzenia zagrożeń typu pożar i wybuch.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań w zakresie klasyfikacji zagrożeń pożarowych ponad te wynikające z obowiązujących przepisów prawa i dokumentacji produktu. Oferowany produkt musi być bezpieczny w stosowaniu zgodnie z jego przeznaczeniem oraz spełniać wymagania określone w SIWZ.

### Pytanie nr 13

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na bezpieczeństwo pracy personelu oraz fakt możliwości użycia chusteczek do dezynfekcji inkubatorów, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt w oficjalnej dokumentacji związanej z dopuszczeniem do obrotu i użytkowaniem (certyfikat zgodności, karta charakterystyki) nie zawierał informacji o ryzyku negatywnego wpływu na funkcjonowanie układu oddechowego użytkowników i pacjentów będącego efektem wdychania.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był bezpieczny w stosowaniu zgodnie z jego przeznaczeniem, w tym w pomieszczeniach takich jak inkubatory. Produkt nie może wymagać stosowania środków ochrony dróg oddechowych przy rutynowym użyciu i nie może być sklasyfikowany jako stwarzający zagrożenie dla układu oddechowego w warunkach normalnego stosowania.

Pytania do poz.3:

### Pytanie nr 14

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względów bezpieczeństwa użytkowania oczekuje zaoferowania chusteczek, których odpady nie będą sklasyfikowane jako łatwopalne (HP3 w karcie charakterystyki).

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań w zakresie klasyfikacji odpadu jako HP3. Oferowany produkt musi spełniać wymagania określone w SIWZ, w tym dotyczące składu oraz bezpieczeństwa stosowania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i jego przeznaczeniem.

### Pytanie nr 15

Czy Zamawiający potwierdza, iż ze względu na określenie cechy produktu -"dezynfekcję smartfonów, ekranów dotykowych, wyświetlaczy, klawiatur, sztucznej skóry, powierzchni mebli." , oferowane chusteczki mają być wykonane wyłącznie z poliestru, co przekłada się na właściwości użytkowe - wytrzymałość i nie pozostawianie drobnych kosmyków włókniny.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie określa wymagań dotyczących rodzaju materiału, z którego wykonana jest włóknina chusteczki. Oferowany produkt musi spełniać wymagania określone w SIWZ, w szczególności zapewniać odpowiednią wytrzymałość oraz nie pozostawiać widocznych włókien ani uszkodzeń na dezynfekowanych powierzchniach.

### Zapytanie 10

#### Pytanie nr 1

*Uprzejmie prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że w **pozycji 1 Zadania 16** wystąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje:* Preparat w postaci płynnego środka przeznaczonego do automatycznej dezynfekcji endoskopów giętkich oraz kanałów endoskopowych w myjniach-dezynfektorach endoskopowych. Gwarantujący bezkompromisową skuteczność przeciwdrobnoustrojową w warunkach kompatybilnych z materiałem. Do stosowania w niskich temperaturach, kompatybilny z systemami dozującymi myjni endoskopowych. Niezawierający aldehydów. Przeznaczony do profesjonalnego zastosowania w reprociesowaniu endoskopów. Preparat kompatybilny z myjniami-dezynfektorami endoskopowymi Olympus ETD Premium, dopuszczony do stosowania przez producenta urządzenia lub posiadający pisemne potwierdzenie producenta myjni o możliwości stosowania bez utraty gwarancji.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w pozycji 1 Zadania 16 nie wystąpiła omyłka pisarska. Zamawiający oczekuje preparatu w postaci płynnego detergentu przeznaczonego do automatycznego mycia endoskopów giętkich oraz kanałów endoskopowych w myjniach-dezynfektorach endoskopowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że pozycja 2 dotyczy preparatu przeznaczonego do automatycznej dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów giętkich w systemie generującym kwas nadoctowy (PAA), kompatybilnego z myjnią Olympus ETD Premium.

#### Pytanie nr 2

*Uprzejmie prosimy Zamawiającego o potwierdzenie że w **pozycji 3 Zadania 16** wystąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje:* Preparat w postaci płynnego aktywatora przeznaczony do stosowania w procesie automatycznej dezynfekcji endoskopów giętkich w myjniach-dezynfektorach endoskopowych, stosowany łącznie z dezynfektantem z pozycji 1. Przeznaczony do stosowania w niskich temperaturach, kompatybilny z materiałami endoskopów oraz systemami dozującymi myjni endoskopowych. Do profesjonalnego zastosowania w reprociesowaniu endoskopów. Preparat kompatybilny z myjniami-dezynfektorami endoskopowymi Olympus ETD Premium, dopuszczony do

stosowania przez producenta urządzenia lub posiadający pisemne potwierdzenie producenta myjni o możliwości stosowania bez utraty gwarancji.

**Odpowiedź:** Zamawiający informuje, że w pozycji 3 Zadania 16 wystąpiła omyłka w zakresie wskazania etapu procesu.

Zamawiający oczekuje preparatu w postaci płynnego aktywatora przeznaczonego do stosowania w procesie automatycznej dezynfekcji endoskopów giętkich w myjniach-dezynfektorach endoskopowych, stosowanego łącznie z preparatem dezynfekującym z pozycji 2.

**W celu umożliwienia Wykonawcom przygotowania oferty w terminie, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 19.02.2026 r. do godz. 10:00, termin otwarcia ofert wyznacza na dzień 19.02.2026 r. do godz. 10:15.**

Zgodnie z pełnomocnictwem z dnia 17.07.2023r.

Sporządziła: Daria Szczepańska