

SPIS TREŚCI

stron dokumentu: 5

| | |
|-----------------------------------|---|
| zestaw 1 [zam.: 06.04.2023] | 2 |
| zestaw 2 [zam.: 11.04.2023] | 3 |
| zestaw 3 [zam.: 24.04.2023] | 5 |

zestaw 1

zam.: 6.04.2023 r.

1*pakiet 1***Pytanie:**

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

2*pakiet 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym przez Zamawiającego urządzeniem w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3*pakiet 1***Pytanie:**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący zgodnie z polskim prawem produktem biobójczym mającym pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ofertowany środek nie jest wyrobem medycznym, przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

1*[pakiet 5, poz. 1 i 2](#)***Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i prątkobójcze – 15 min.; grzybobójcze – 5 min. wirusobójcze- Rota – 5 min.; HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Noro – 15 min., Adeno – 30 min. w stężeniu od 0,5%, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

2*[pakiet 5, poz. 3 i 4](#)***Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 3 i 4 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Rapid do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie chlorku didecyldimetyloamonu, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropanu, diaminy, zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio- i drożdżakobójcze oraz wirusobójczy: HIV, HBV, HCV, Vaccinia oraz Rota w czasie do 15minut, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

3*[pakiet 6, poz. 1 i 2](#)***Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat typu Mediquick, zawierający w składzie- 100 g płynu zawiera: 25,9 g Etanol, 11,8 g propan-2-ol, 0,2 g alkylobiguanide; zarejestrowany jako wyrób medyczny, wykazujący potwierdzone badaniami działanie- bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc (M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; wirusobójcze VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., dopuszczony do kontaktu z żywnością?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

4*[pakiet 6, poz. 3, 4 lub 5, 6](#)***Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 3, 4 lub 5, 6 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Plus Schaum, który wykazuje potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 5 min.; prątkobójcze: M.avium, M.tuberculosis - 15 min., M.terrae - 30 min. oraz aktywność wobec wirusów: HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Rota – 5 min. , Papova SV 40 – 15 min. zawierający w składzie chlorowoderek poliheksametylenubiguanidyny (0,18 g), N-(3-aminopropyl) -N-dodecylopropano-1,3-diamina (0,46 g), chlorek didecyldimetyloamonium (0,10 g), spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

5*[pakiet 6, poz. 6](#)***Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus Spray, zarejestrowany jako produkt biobójczy i wyrób medyczny, zawierający w składzie nadtlenuk wodoru (2,8 g/kg) , kwas salicylowy (1,1 g/kg), związki powierzchniowo czynne, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 5 min.; grzybo- i prątkobójcze – 15 min., dodatkowo przebadany zgodnie z normą EN16615, konfekcjonowany w opakowania ze spryskiwaczem pianowym o pojemności 750ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

6

[pakiet 6, poz. 7](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Excel wipena bazie nadtlenu wodoru o wymiarach 20x27cm, gramaturze 25g/m2, konfekcjonowane w opakowania typu flow-pack o pojemności 100 sztuk, wykazujące działanie Bakterio i drożdżakobójcze- do 1min, wirusobójcze (polio, adeno, noro) do 30 sek, dodatkowo przebadane zgodnie z normą EN 16615 i EN 16777?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

7

[pakiet 6, poz. 8](#)**Pytanie:**

Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści do oceny preparat sporobójczy typu Oxivir Sporicide Wipe, na bazie nadtlenu wodoru, chusteczki w rozmiarze 20x30cm i gramaturze 25g/m2, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min., C. difficileRybotyp O27 – 5 min., B.subtilis – 15 min, konfekcjonowane w opakowania typu tuby 80szt po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze SWZ.

1

SWZ: 5.2.4

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o odstępnie od zapisu w SWZ w 5.2.4, że produktu mogą być wyłącznie wyrobami medycznymi.

Zamawiający opisał preparaty w pakietach które są zarówno produktami biobójczymi wyrobami medycznymi, produktami leczniczymi oraz kosmetykami. W związku z powyższym wskazanie przez Zamawiającego w punkcie 5.2.4 tylko 3 pozycji spowoduje brak możliwości przystąpienia do postępowania. Na przykład w pakiecie 11 poz. 12,13 Zamawiający wymaga zaoferowania produktu leczniczego a nie uwzględnił tego w punkcie 5.2.4 takich przypadków jest wiele w każdym z pakietów.

Odpowiedź:

Zamawiający **wykreśla** rozdział 5.2.4. w SWZ. Zmiany zgodnie ze SWZ.

2

pakiet 6, poz. 8

Pytanie:

W związku z aktualizacją dokumentów zgodnie z nowymi wytycznymi rozporządzenia BPR (rozporządzenie w sprawie produktów biobójczych) oraz MDR (rozporządzenie w sprawie wyrobów medycznych) prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek typu Incidin OxyWipe S wykazujących działanie bójczą dla zastosowania jako wyrób medyczny: B, F, Tbc zgodnie z EN 16615 w czasie 5 min, na V (wirusy osłonkowe, Adeno) wg EN 14476 – 5 min. S (C. difficile) wg EN 16615 – 15 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający **zmienia** SWZ. Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze zmianą SWZ.

3

pakiet 10, poz. 3

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Neodisher Mediclean forte posiadającego w składzie niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, aloksylogowane alkohole tłuszczowe. Nie zawierający glicerolu. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści preparat zgodny ze SWZ.

4

pakiet 11, poz. 12, 13

Pytanie:

W związku z aktualizacją Charakterystyki Produktu Leczniczego preparatu leczniczego opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Octenisept do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchniowych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach - np. szwów pozabiegowych. Wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych, ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający **zmienia** SWZ. Zamawiający wymaga produktu zgodnego ze zmianą SWZ.

5

projekt umowy: § 3 ust. 2

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o **wydłużenie** terminu dostawy do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

6

projekt umowy: § 7 ust. 1

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o **modyfikację** zapisu umowy w zakresie §7 ust.1 w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci karę umowną za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 30 zł (słownie: trzydzieści złotych i zero groszy) za każdy dzień zwłoki, liczony od upływu terminu realizacji określonego w §3 ust.2 do dnia dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu zamówienia lub nabycia go zgodnie z §3 ust.9.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.