

Szpital Wojewódzki w Poznaniu  
Seksja Zamówień Publicznych  
ul. Juraszów 7/19  
60-479 Poznań

Pismo: SZW/SZP/30/2017/6

Poznań dnia: 2017-06-08

«@t\_oferent\_zglo#nazwa»  
«@t\_oferent\_zglo#kod»  
«@t\_oferent\_zglo#miasto»  
«@t\_oferent\_zglo#ulica»  
«@t\_oferent\_zglo#dom»«@t\_oferent\_zglo#lokal  
»

## ODPOWIEDŹ na zapytania w sprawie SIWZ

*Szanowni Państwo,*

Uprzejmie informujemy, iż w dniach od 05-06-2017 do 2017-06-08 do Zamawiającego wpłynęły prośby o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego na: **Dostawę preparatów dezynfekcyjnych do prowadzenia procesów dekontaminacji powierzchni.**

Treść wspomnianej próśb jest następująca :

### Pytanie 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 pozycja 1, preparatu posiadającego parametry bójcze dla obszaru medycznego: bakterio-, prątko-, grzybo-, wiruso- bójcze stężeniu roboczym 1,0 %. Spełniającego pozostałe wymogi SIWZ. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści preparat w stężeniu 1%, jeżeli spełnia pozostałe zapisy SIWZ

### Pytanie 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 pozycja 2, preparatu na bazie 1 i 2 propanolu, niezawierający pochodnych fenolowych, QAV i aldehydów, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji (również na oddziale noworodkowym) małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych nie zanieczyszczonych materiałem biologicznym. Zapach obojętny, niedrażniący. Preparat o działaniu bakteriobójczym, prątkobójczym i grzybobójczym, wirusobójczym, Tbc - czas dezynfekcji do 1 minuta. Postać – płyn gotowy do użycia, w pojemnikach z urządzeniem spryskującym . Postać – płyn gotowy do użycia w opakowaniu jednostkowym o pojemności 1 litr. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści preparat na bazie 1 i 2 propanolu, niezawierający pochodnych fenolowych, QAV i aldehydów, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji (również na oddziale noworodkowym) małych powierzchni wyrobów medycznych i miejsc trudno dostępnych nie zanieczyszczonych materiałem biologicznym. Zapach obojętny, niedrażniący. Preparat o działaniu bakteriobójczym, prątkobójczym i grzybobójczym, wirusobójczym, Tbc - czas dezynfekcji do 1 minuta. Postać – płyn gotowy do użycia, w pojemnikach z urządzeniem spryskującym . Postać – płyn gotowy do użycia w opakowaniu jednostkowym o pojemności 1 litr.

### Pytanie 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 pozycja 3, preparatu na bazie 1 i 2 propanolu, niezawierający pochodnych fenolowych, QAV i aldehydów, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji (również na oddziale noworodkowym) małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych nie zanieczyszczonych



materiałem biologicznym. Zapach obojętny, niedrażniący. Preparat o działaniu bakteriobójczym, prątkobójczym i grzybobójczym, wirusobójczym, Tbc - czas dezynfekcji do 1 minuta. Postać – płyn gotowy do użycia w dużych opakowaniach zbiorczych 5,0 l. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści preparat na bazie 1 i 2 propanolu, niezawierający pochodnych fenolowych, QAV i aldehydów, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji (również na oddziale noworodkowym) małych powierzchni wyrobów medycznych i miejsc trudno dostępnych nie zanieczyszczonych materiałem biologicznym. Zapach obojętny, niedrażniący. Preparat o działaniu bakteriobójczym, prątkobójczym i grzybobójczym, wirusobójczym, Tbc - czas dezynfekcji do 1 minuta. Postać – płyn gotowy do użycia, w pojemnikach z urządzeniem spryskującym. Postać – płyn gotowy do użycia w dużych opakowaniach zbiorczych 5,0 l.

#### Pytanie 4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 2 pozycja 7, preparatu myjąco – dezynfekcyjny na bazie QAV , do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni roboczych i drobnego sprzętu kuchennego, o działaniu bakteriobójczym, drożdżakobójczym. Preparat posiadający zdolności zwilżające, emulgujące; nie niszczący i nie korodujący mytych i dezynfekowanych powierzchni wykonanych ze stali szlachetnej i aluminium, miedzi, tworzyw sztucznych, gumy, drewna oraz powierzchni lakierowanych; w stężeniach użytkowych nie powodujący podrażnienia skóry i błon śluzowych. Stężenie robocze 1.0% czas dezynfekcji do 15 minut. Preparat posiada zezwolenie na stosowanie w dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością w zakładach służby zdrowia i w zakładach żywienia zbiorowego. Postać – płyn rozpuszczalny w zimnej wodzie wodociągowej. **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie z zapisami SIWZ.

#### Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 1 pozycja 1, hermetycznie zamkniętych, opisanych, suchych chust w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze powyżej 60g/m<sup>2</sup>. Chusty nie mogą pozostawiać włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 20,0cm X 38,0 cm. 90 chust w rolce. System poboru chust gwarantujący ich pojedyncze pobieranie. Chusty oddzielone perforacją pozwalającą na łatwe indywidualne ich pobieranie. Dostawca zobowiązuje się przy pierwszej dostawie do nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnego do wielkości chusteczek, trwałego, wytrzymałego, wielokrotnego użytku systemu dozującego w ilości około 50 sztuk, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chust. Pojemniki trwale oznakowane piktogramami (z opisem słownym) przedstawiającymi kolejność postępowania przy przygotowaniu chust do użycia. Pojemniki muszą być niewrażliwe na działanie preparatów dezynfekcyjnych, nadające się do maszynowego mycia w temp. powyżej 550C. Do każdej rolki należy dołączyć naklejkę informacyjną, częściowo zadrukowaną pozwalającą na wpisanie:: nazwa preparatu i jego stężenie, data nasączenia, data przydatności – przydatności nasączonych chust, dane osoby przygotowującej, z możliwością uzupełnienia innymi informacjami. Każda rolka indywidualnie pakowana, musi posiadać opis określający co najmniej: nazwę produktu z przeznaczeniem, rodzaj, typ, gatunek produktu, wielkość, inne istotne parametry techniczne chust. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści hermetycznie zamknięte, opisane, suche chusty w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze powyżej 60g/m<sup>2</sup>. Chusty nie mogą pozostawiać włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 20,0cm X 38,0 cm. 90 chust w rolce. System poboru chust gwarantujący ich pojedyncze pobieranie. Chusty oddzielone perforacją pozwalającą na łatwe indywidualne ich pobieranie. Dostawca zobowiązuje się przy pierwszej dostawie do nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnego do wielkości chusteczek, trwałego, wytrzymałego, wielokrotnego użytku systemu dozującego w ilości



około 50 sztuk, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chust. Pojemniki trwale oznakowane piktogramami (z opisem słownym) przedstawiającymi kolejność postępowania przy przygotowaniu chust do użycia. Pojemniki muszą być niewrażliwe na działanie preparatów dezynfekcyjnych, nadające się do maszynowego mycia w temp. powyżej 55°C. Do każdej rolki należy dołączyć naklejkę informacyjną, częściowo zadrukowaną pozwalającą na wpisanie: nazwa preparatu i jego stężenie, data nasączenia, data przydatności – przydatności nasączonych chust, dane osoby przygotowującej, z możliwością uzupełnienia innymi informacjami. Każda rolka indywidualnie pakowana, musi posiadać opis określający co najmniej: nazwę produktu z przeznaczeniem, rodzaj, typ, gatunek produktu, wielkość, inne istotne parametry techniczne chust.

#### Pytanie 6

Prosimy o możliwość zaoferowania w pakiecie 2 pozycja 5, w obydwu wierszach, preparatu konfekcjonowanego w opakowanie dozujące. To znaczy w pozycji wsady uzupełniające akceptację na opakowanie dozujące. **Odpowiedź brzmi:** zgodnie z SIWZ

#### Pytanie 1

Czy Zamawiający w Zadaniu Częściowym 1 dopuści:

Hermetycznie zamknięte, opisane, suche chusty w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, **wykonane z mieszanki celulozy, wiskozy i poliestru o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>**. Chusty nie mogą pozostawiać włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. **Chusty o wymiarach 30x34cm. 100 chust w rolce.** System poboru chust gwarantujący ich pojedyncze pobieranie. Chusty oddzielone perforacją pozwalającą na łatwe indywidualne ich pobieranie. Dostawca zobowiązuje się przy pierwszej dostawie do nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnego do wielkości chusteczek, trwałego, wytrzymałego, wielokrotnego użytku systemu dozującego w ilości około 50 sztuk, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chust. Pojemniki trwale oznakowane piktogramami (z opisem słownym) przedstawiającymi kolejność postępowania przy przygotowaniu chust do użycia. Pojemniki muszą być niewrażliwe na działanie preparatów dezynfekcyjnych, nadające się do maszynowego mycia w temp. powyżej 55°C. Do każdej rolki należy dołączyć naklejkę informacyjną, częściowo zadrukowaną pozwalającą na wpisanie: nazwa preparatu i jego stężenie, data nasączenia, data przydatności – przydatności nasączonych chust, dane osoby przygotowującej, z możliwością uzupełnienia innymi informacjami. Każda rolka indywidualnie pakowana, musi posiadać opis określający co najmniej: nazwę produktu z przeznaczeniem, rodzaj, typ, gatunek produktu, wielkość, inne istotne parametry techniczne chust. Należy dostarczyć jedną chustę wzorcową zaoferowanego produktu. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści hermetycznie zamknięte, opisane, suche chusty w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, **wykonane z mieszanki celulozy, wiskozy i poliestru o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>**. Chusty nie mogą pozostawiać włókien, niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, z możliwością nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. **Chusty o wymiarach 30x34cm. 100 chust w rolce.** System poboru chust gwarantujący ich pojedyncze pobieranie. Chusty oddzielone perforacją pozwalającą na łatwe indywidualne ich pobieranie. Dostawca zobowiązuje się przy pierwszej dostawie do nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnego do wielkości chusteczek, trwałego, wytrzymałego, wielokrotnego użytku systemu dozującego w ilości około 50 sztuk, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chust. Pojemniki trwale oznakowane piktogramami (z opisem słownym) przedstawiającymi kolejność postępowania przy przygotowaniu chust do użycia. Pojemniki muszą być niewrażliwe na działanie preparatów dezynfekcyjnych, nadające się do maszynowego mycia w temp. powyżej 55°C. Do każdej rolki należy dołączyć naklejkę informacyjną, częściowo zadrukowaną pozwalającą na wpisanie: nazwa preparatu i jego stężenie, data nasączenia, data przydatności – przydatności nasączonych chust, dane osoby przygotowującej, z możliwością uzupełnienia innymi informacjami. Każda rolka indywidualnie pakowana, musi posiadać



opis określający co najmniej: nazwę produktu z przeznaczeniem, rodzaj, typ, gatunek produktu, wielkość, inne istotne parametry techniczne chust. Należy dostarczyć jedną chustę wzorcową zaoferowanego produktu.

#### Pytanie 2

Czy zamawiający wydzieli do osobnego Zadania częściowego produkt znajdujący się aktualnie w Zadaniu Częściowym 2 punkt 5? **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ.

#### Dotyczy zadania częściowego nr 2, poz nr 7

Czy Zamawiający wymaga w w/w zadaniu preparatu myjąco – dezynfekcyjnego do powierzchni i wyposażenia w przemyśle spożywczym typu Neoform K plus, zawierający 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne o działaniu bakteriobójczym, drożdżobójczym (potwierdzone badaniami wg norm europejskich EN 1276, EN 1650, EN 13697), działa na wirusy osłonkowe wg. RKI i DVV. Produkt w opakowaniu 10 l. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie tego preparatu.

#### **Pakiet nr 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie suchych chusteczek w rolkach do nasączenia środkiem myjąco-dezynfekującym lub dezynfekującym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych o gramaturze 48 g/m<sup>2</sup>. Jedna rolka zawiera 100 szt. chust o wymiarach 30cm x 30cm. Opakowanie handlowe zawiera 6 szt. rolek każda oddzielnie zapakowana w folię. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu suchych chust pojedynczo pakowanych w opakowanie wykonane z folii HDPE w rolkach do nasączenia dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze minimum 50g/m<sup>2</sup>. Chusty nie pozostawiają włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 20,0cm X 39,0 cm. 200 chust w rolce. Oferta musi spełniać pozostałe wymogi SIWZ.

#### **Pakiet 2, poz. 1**

Czy Zamawiający mając na myśli działanie wirusobójcze oczekuje działania wobec BVDV, Vaccinia, Rota do 15 minut w stężeniu 0,5%? **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający mając na myśli działanie wirusobójcze dopuści działanie wobec BVDV, Vaccinia, Rota do 15 minut w stężeniu 0,5% o ile zaoferowany produkt spełni pozostałe warunki SIWZ.

#### **Pakiet 2, poz. 1**

Ze względu na dużą ilość roztworu roboczego prosimy o możliwość wstawienia w kolumnie „cena jedn. netto” ceny do 4 miejsc po przecinku. **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający podtrzymuje zapisy.

#### **Pakiet 2, poz. 2 i 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu sprawdzonego i obecnie stosowanego w Państwa placówce, do którego personel nie zgłaszał żadnych uwag użytkowych – preparat Mikrozid AF liquid? **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu sprawdzonego i obecnie stosowanego w Placówce.

#### **Pakiet 2, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści preparat sprawdzony i obecnie stosowany w Państwa placówce – Chloramix DT, do którego personel medyczny nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń użytkowych? **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu sprawdzonego i obecnie stosowanego w Placówce.

#### **Pakiet 2, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania preparat sprawdzony i obecnie stosowany w Państwa placówce – Mikrozid Sensitive Wipes, do którego personel medyczny nie zgłaszał żadnych uwag



użytkowych? **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu sprawdzonego i obecnie stosowanego w Placówce.

#### **Pakiet 2, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania preparat w formie chusteczek gotowych do użycia, sprawdzonych i obecnie stosowanych w Państwa placówce – Mikrozyd PAA wipes, do którego personel medyczny nie zgłaszał żadnych uwag użytkowych? **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu sprawdzonego i obecnie stosowanego w Placówce.

Pytanie 1. Zadanie częściowe nr 1: System suchych chust zrolowanych.

Proszę o potwierdzenie, że zamawiający dopuści możliwość zaoferowania system suchych chust pojedynczo pakowanych w opakowanie wykonane z folii HDPE w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze minimum 50g/m<sup>2</sup>. Chusty nie pozostawiają włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 20,0cm X 39,0 cm. 200 chust w rolce. Spełniające pozostałe wymogi SIWZ. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania systemu suchych chust pojedynczo pakowanych w opakowanie wykonane z folii HDPE w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze minimum 50g/m<sup>2</sup>. Chusty nie pozostawiają włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 20,0cm X 39,0 cm. 200 chust w rolce. Oferta musi spełniać pozostałe wymogi SIWZ.

Pytanie 2. Zadanie częściowe nr 1: System suchych chust zrolowanych.

Proszę o potwierdzenie że zamawiający dopuści do zaoferowania system suchych chust w rolkach wykonane z włókniny wiskozowo-poliestrowe o gramaturze min 50g/m<sup>2</sup>. Chusty pakowane pojedynczo w wysokogatunkowe worki wykonane z folii HDPE, zamykane hermetycznie zgrzewem w trakcie procesu produkcji. Minimalny wymiar pojedynczej chusty 18,00 cmX 39,00 cm po 195 sztuk w rolce z odpowiednim przeliczeniem opakowań ilość na 300.000 chust. Produkt spełnia pozostałe wymogi SIWZ. Opisany produkt jest obecnie stosowany przez Szpital. **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zamawiający nie dopuści do oceny system suchych chust w rolkach wykonanych z włókniny wiskozowo-poliestrowe o gramaturze min 50g/m<sup>2</sup>. Chusty pakowane pojedynczo w wysokogatunkowe worki wykonane z folii HDPE, zamykane hermetycznie zgrzewem w trakcie procesu produkcji. Minimalny wymiar pojedynczej chusty 18,00 cm x 39,00 cm po 195 sztuk w rolce z odpowiednim przeliczeniem opakowań ilość na 300.000 chust.

Pytanie 3. Zadanie częściowe nr 2, Pozycja 1.

Proszę o wyjaśnienie w związku z wymogiem aby minimalne parametry bójce były potwierdzone badaniami skuteczności mikrobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego, zamawiający dopuści do oceny i uzna za wystarczające preparat który posiada potwierdzenie skuteczności mikrobiologicznej dla bakterii i grzybów wykonane metodami fazy I etap I lub fazy I etap II dla obszaru medycznego? Badania te wykonane są metodą zawieszinową i pozwalają określić czy produkt wykazuje działanie bójce wobec drobnoustrojów testowych jak bakterie i grzyby w warunkach laboratoryjnych? **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zamawiający nie dopuści do oceny i nie uzna za wystarczające tak dokonanej oceny skuteczności biobójczej preparatu.

Pytanie 4. Zadanie częściowe 2, Pozycja 1.

Proszę o wyjaśnienie co zamawiający ma na myśli „minimalne parametry bójce potwierdzone badaniami skuteczności mikrobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w



PN-EN dla obszaru medycznego: bakteriobójcze, prątkobójcze (bójcze wobec *Mycobacterium terrae* i *avium*), grzybobójcze (bójcze wobec *Candida albicans*), wirusobójcze.

Czy należy rozumieć że zamawiający oczekuje preparatu, który w zakresie działania wirusobójczego jest zgodny z normą dla oceny wirusobójczości preparatów dezynfekujących dla obszaru medycznego EN 14476 w pełnym zakresie wirusobójczości (Adeno, Noro, Polio) czy wirusobójczości w ograniczonym zakresie (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający dopuści działanie wirusobójcze w ograniczonym zakresie wobec BVDV, Vaccinia, Rota, HIV, HBV, HCV w czasie 15 minut w stężeniu 0,5%, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 5. Zadanie częściowe 2, Pozycja 1.

Proszę o wyjaśnienie dlaczego zamawiający wymaga zaoferowanie preparatu który ma mieć minimalne działanie bójcze wobec *Mycobacterium terrae* i *Mycobacterium avium*, jeśli zamawiający oczekuje preparatu o minimalnej skuteczności bójczej potwierdzone badaniami skuteczności mikrobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego.

Minimalna skuteczność bójczo wobec prątków zgodnie z normą wyrażona jest wobec *Mycobacterium terrae* i/lub *Mycobacterium avium*.

Prosimy zatem o sprostowanie wymogów zamawiającego w SIWZ aby nie były wzajemnie sprzeczne ze sobą. **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie z zapisami SIWZ Zamawiający oczekuje potwierdzonej skuteczności bójczej wobec *Mycobacterium terrae* i *Mycobacterium avium*

Pytanie 6. Zadanie częściowe 2 Pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy i chlorku didecyldimetyloamonowego, do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni, o szerokim spektrum działania: B (w tym MRSA, drożdże, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Herpes, Corona) w czasie do 15 min. i stężeniu 0,25% oraz Tbc w stężeniu 0,25% w czasie 60 minut i grzyby w stężeniu 0,25% i czasie 30 minut ? **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7. Zadanie częściowe 2, Pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezzapachowy preparat wykazujący znacznie szersze spektrum działania, niż wymagane w SIWZ: wobec B, Tbc (*M. Avium*, *M. Terrae*), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o Polio i Adeno, o stabilności przygotowanego roztworu 30 dni, posiadającego oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych? **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie zna opisanego powyżej preparatu.

Pytanie 8. Zadanie częściowe 2, Pozycja 2

Proszę o wyjaśnienie czy w związku z tym iż zamawiający oczekuje preparatu do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych, zaoferowany preparat ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny czy biobójczy? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt był zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Pytanie 9. Zadanie częściowe 2, Pozycja 2.

Proszę o wyjaśnienie jakich parametrów bójczości wymaga zamawiający? Czy należy rozumieć że zaoferowany preparat musi posiadać parametry bójcze potwierdzone badaniami skuteczności mikrobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego? **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 10. Zadanie częściowe 2, Pozycja 2.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie grzybobójczości preparatu wymaga zamawiający. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu grzybobójczym tzn. Wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Candida albicans* i *Aspergillus Niger* (*brasiliensis*)? Czy zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu bójczym przeciwko grzybom drożdżopodobnym (*Candida*



albicans)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga potwierdzonego działania przeciwko *Candida albicans*.

Pytanie 11. Zadanie częściowe 2, Pozycja 2.

Proszę o wyjaśnienie czy należy rozumieć, że zaoferowany preparat ma wykazywać działanie bójcze wobec prątków potwierdzone badaniami skuteczności prątkobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu prątkobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Mycobacteriu terrae* i/lub *Mycobacterium avium*? **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego preparat ma wykazywać działanie bójcze wobec prątków gruźlicy)

Pytanie 12. Zadanie częściowe 2, Pozycja 2.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie wirusobujczości preparatu wymaga zamawiający?

Czy należy rozumieć że zamawiający oczekuje preparatu, który w zakresie działania wirusobójczego jest zgodny z normą dla oceny wirusobójczości preparatów dezynfekujących dla obszaru medycznego EN 14476 w pełnym zakresie wirusobójczości (Adeno, Noro, Polio) czy wirusobójczości w ograniczonym zakresie (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający oczekuje wirusobójczości w ograniczonym zakresie wobec BVDV, Vaccinia, Rota, HIV, HBV, HCV w czasie 1 min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 13. Zadanie częściowe 2, Pozycja 3.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie wirusobujczości preparatu wymaga zamawiający?

Czy należy rozumieć że zamawiający oczekuje preparatu, który w zakresie działania wirusobójczego jest zgodny z normą dla oceny wirusobójczości preparatów dezynfekujących dla obszaru medycznego EN 14476 w pełnym zakresie wirusobójczości (Adeno, Noro, Polio) czy wirusobójczości w ograniczonym zakresie (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający oczekuje wirusobójczości w ograniczonym zakresie wobec BVDV, Vaccinia, Rota, HIV, HBV, HCV w czasie 1 min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 14. Zadanie częściowe 2, Pozycja 3.

Proszę o wyjaśnienie czy należy rozumieć, że zaoferowany preparat ma wykazywać działanie bójcze wobec prątków potwierdzone badaniami skuteczności prątkobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu prątkobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Mycobacteriu terrae* i/lub *Mycobacterium avium*? **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie z oczekiwaniem Zamawiającego preparat ma wykazywać działanie bójcze wobec prątków gruźlicy

Pytanie 15. Zadanie częściowe 2, Pozycja 3.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie grzybobójczości preparatu wymaga zamawiający. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu grzybobójczym tzn. Wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Candida albican* i *Aspergillus Niger* (brasiliensis)? Czy zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu bójczym przeciwko grzybom drożdżopodobnym (*Candida albicans*)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga potwierdzonego działania przeciwko *Candida albicans*

Pytanie 16. Zadanie częściowe 2, Pozycja 3.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu zgodnego z SIWZ, konfekcjonowanego w opakowaniach jednostkowych 1 litrowych. Takie rozwiązanie pozwoli uniknąć zamawiającemu kłopotliwego przelewania i konfekcjonowania preparatu z dużych opakowań 5-10 l w małe opakowania jednostkowe. W ten sposób zamawiający uniknie też kłopotliwego przygotowania



opakowań przed napełnieniem przez mycie i dezynfekcję oraz obowiązku oznakowywania za każdym razem po uzupełnieniu opakowań datą napełnienia, datą ważności itp. **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 17. Zadanie częściowe 2, Pozycja 4.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie grzybobójczości preparatu wymaga zamawiający. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu grzybobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Candida albicans* i *Aspergillus Niger* (brasiliensis)? Czy zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu bójczym przeciwko grzybom drożdżopodobnym (*Candida albicans*)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga potwierdzonego działania przeciwko *Candida albicans* ATCC 10231 i *Aspergillus Niger* ATCC 16404 (grzybobójcze) lub *Candida albicans* ATCC 10231 (bójcze wobec grzybów drożdżopodobnych).

Pytanie 18. Zadanie częściowe 2, Pozycja 4.

Proszę o wyjaśnienie czy należy rozumieć, że zaoferowany preparat ma wykazywać działanie bójcze wobec prątków potwierdzone badaniami skuteczności prątkobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu prątkobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Mycobacterium terrae* i/lub *Mycobacterium avium*? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający oczekuje preparatu wykazującego działanie bójcze wobec *Mycobacterium avium* (prątkobójcze) i *Mycobacterium terrae* (bójcze wobec prątków gruźlicy)

Pytanie 19. Zadanie częściowe 2, Pozycja 4.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie wirusobójczości preparatu wymaga zamawiający?

Czy należy rozumieć że zamawiający oczekuje preparatu, który w zakresie działania wirusobójczego jest zgodny z normą dla oceny wirusobójczości preparatów dezynfekujących dla obszaru medycznego EN 14476 w pełnym zakresie wirusobójczości (Adeno, Noro, Polio) czy wirusobójczości w ograniczonym zakresie (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający dopuści preparat wykazujący działanie wirusobójcze dla obszaru medycznego EN 14476 – dezynfekcja chemiczna w pełnym zakresie wirusobójczości (Adenowirus typu 5 szczep Adenoid 75 ATCC VR-5, Wirus polio typu 1 LSc-2ab)

Pytanie 20. Zadanie częściowe 2, Pozycja 4.

Proszę o wyjaśnienie czy należy rozumieć, że zaoferowany preparat ma wykazywać działanie sporobójcze potwierdzone badaniami skuteczności sporobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN 13704. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu sporobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Bacillus subtilis*? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga potwierdzonego badaniami działania sporobójczego wobec spor *Clostridium difficile*

Pytanie 21. Zadanie częściowe 2, Pozycja 5.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie grzybobójczości preparatu wymaga zamawiający. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu grzybobójczym tzn. wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Candida albicans* i *Aspergillus Niger* (brasiliensis)? Czy zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu bójczym przeciwko grzybom drożdżopodobnym (*Candida albicans*)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga działania bójczego wobec *Candida albicans*

Pytanie 22. Zadanie częściowe 2, Pozycja 5

Proszę o wyjaśnienie czy należy rozumieć, że zaoferowany preparat ma wykazywać działanie bójcze wobec prątków potwierdzone badaniami skuteczności prątkobójczej przy użyciu drobnoustrojów wskaźnikowych określonych w PN-EN dla obszaru medycznego. Czy zgodnie z takim zapisem należy rozumieć że zamawiający oczekuje zaoferowania preparatu o działaniu prątkobójczym tzn.



wynikającym z treści normy działania bójczego wobec *Mycobacteriu terrae* i/lub *Mycobacterium avium*? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający wymaga działania bójczego wobec prątków

Pytanie 23. Zadanie częściowe 2, Pozycja 5.

Proszę o wyjaśnienie jakiej minimalnej skuteczności bójczej w zakresie wirusobujczości preparatu wymaga zamawiający?

Czy należy rozumieć że zamawiający oczekuje preparatu, który w zakresie działania wirusobójczego jest zgodny z normą dla oceny wirusobójczości preparatów dezynfekujących dla obszaru medycznego EN 14476 w pełnym zakresie wirusobójczości (Adeno, Noro, Polio) czy wirusobójczości w ograniczonym zakresie (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV)? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający oczekuje wirusobójczości w ograniczonym zakresie wobec BVDV, Vaccinia, Rota, HIV, HBV, HCV w czasie 1 min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 24. Zadanie częściowe 2, Pozycja 5.

Proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu spełniającego wszystkie wymogi SIWZ konfekcjonowanego w ekonomiczne i ekologiczne opakowania typu Flow-Pack po 100 chusteczek ze szczelnym zamknięciem z zastosowaniem odpowiedniego przeliczenia ilości chusteczek. Dzięki takiemu rozwiązaniu zamawiający uniknie kłopotliwego przygotowywania opakowań przed ponownym napełnieniem. Pozwoli to także wyeliminować ryzyko błędu ludzkiego przez nieprawidłowe lub brak oznakowania opakowań przygotowanych do ponownego użycia. **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 25. Zadanie częściowe 2, Pozycja 5.

Proszę o informację czy zamawiający zaakceptuje zaoferowanie chusteczek bezalkoholowych do dezynfekcji powierzchni, które zawierają w swoim składzie substancję aktywną sklasyfikowaną jako prawdopodobnie rakotwórczą jak np. PHMB (polyhexamethylene biguanide) i jej pochodne? **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 25. Zadanie częściowe 2, Pozycja 6.

Proszę o wyrażenie zgody na zaoferowanie gotowych do użycia, wysokiej jakości chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych w otoczeniu pacjenta zakażonego *Clostridium difficile*. Chusteczki oparte są o najbardziej skuteczną i zalecaną w takich sytuacjach substancję aktywną podchloryn sodu. Każda chusteczka nasączona jest podchlorynem sodu o stężeniu 5000 ppm, co gwarantuje szybkie działanie bójcze wobec *Clostridium difficile*.

Chusteczki są gotowe do użycia i nie wymagają aktywacji. Chusteczki konfekcjonowane w tuby po 50 szt. chusteczek. **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie 26. Zadanie częściowe 2, Pozycja 6.

W związku z zapisem iż zamawiający zamierza stosować chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętów i wyrobów medycznych, zamawiający wymaga aby jednym ze składników chusteczek był detergent który ma zapewnić właściwą skuteczność mycia.

Chusteczki zawierające jedynie składnik dezynfekujący jak kwas octowy lub nadtlenek wodoru nie wykazują właściwości myjących. **Odpowiedź brzmi:** Zgodnie SIWZ

Pytanie 27. Zadanie częściowe 2, Pozycja 7.

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający dopuści preparat myjąco – dezynfekujący do czyszczenia i dezynfekcji powierzchni, sprzętu i urządzeń kuchennych mających kontakt z żywnością, usuwający tłuszcz i uporczywy brud, posiadający w składzie czwartorzędowe związki amonowe i aminę, dzięki czemu posiada wysoką tolerancję materiałową, nie odbarwia i nie niszczy powierzchni, działający na Bakterie (w tym *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Enterococcus hirae*), Grzyby drożdżopodobne (*Candida albicans*), Wirusy (BVDV, Vaccinia, Adeno) w stężeniu 1% w czasie 15 min, zarejestrowany jako produkt biobójczy. Preparat, który chcemy Państwu zaoferować może być stosowany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością w zakładach służby zdrowia i w zakładach żywienia zbiorowego czego potwierdzeniem jest



oświadczenie producenta na podstawie badań produktu według norm EN 14885? **Odpowiedź brzmi:** Nie. zgodnie z SIWZ

**Pytanie 28**

Czy dokumenty wymienione w SIWZ w rozdziale 8.6 należy dołączyć do oferty czy dostarczyć na wezwanie Zamawiającego? Nie jest to jasne, ponieważ rozdział 8.5 SIWZ ma w tytule treść: „Wykaz dokumentów i oświadczeń składanych na wezwanie Zamawiającego na potwierdzenie okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp:” **Odpowiedź brzmi:** Dokumenty i oświadczenia składane na wezwanie Zamawiającego.

**Pytanie 29 Zadanie częściowe nr 2 Pozycja 2 i 3**

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego również przedmiotów mających kontakt z żywnością, o szerokiej kompatybilności materiałowej, zawierający następujące substancje czynne: etanol, 2-propanol, chlorek didecyldimetyloamoniowy w niewielkiej ilości (0,25%), o szerokim spektrum działania: B (EN 13727, 14561), F (EN 13624, 14562) w czasie 1 minuty, Tbc (EN 14348), V (EN 14476, HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 5 minut, dzięki specjalnej głowicy do stosowania w postaci piany lub postaci płynnej/aerozol, spełniający wymagania SIWZ? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Pytanie 30 Zadanie częściowe nr 2 Pozycja 2 i 3**

Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie alkoholi (etanol i 2-propanol) z niewielkim dodatkiem chlorku didecyldimetyloamoniowego, niezawierający aldehydu glutarowego, chlorheksydyny, chloru, fenoli, glioksalu o szerokim spektrum działania: B (*Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*), F, Tbc, V (w tym Polio i Adeno, Herpes Simplex, HBV, HCV, HIV) w czasie do 5 minut, przebadany dermatologicznie, spełniający wymagania SIWZ? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

**Zadanie nr 1- system suchych chust zrolowanych:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusty o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup> w rozmiarze 18 x 39cm, 256 sztuk w rolce, konfekcjonowane w specjalnych polipropylenowych pojemnikach, wielokrotnego użytku, wyposażonych w system dozujący, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? **Odpowiedź brzmi:** Zamawiający oczekuje większych chust.

**Pakiet 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny hermetycznie zamkniętych, opisanych, suchych chust w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze powyżej 50g/m<sup>2</sup>. Chusty nie mogą pozostawiać włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 30cm X 32,0 cm. 100 chust w rolce. System poboru chust gwarantujący ich pojedyncze pobieranie. Chusty oddzielone perforacją pozwalającą na łatwe indywidualne ich pobieranie. Dostawca zobowiązuje się przy pierwszej dostawie do nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnego do wielkości chusteczek, trwałego, wytrzymałego, wielokrotnego użytku systemu dozującego w ilości około 50 sztuk, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chust. Pojemniki trwale oznakowane piktogramami (z opisem słownym) przedstawiającymi kolejność postępowania przy przygotowaniu chust do użycia. Pojemniki są wykonane z tworzywa odpornego na działanie preparatów dezynfekcyjnych, nadające się do maszynowego mycia w temp. powyżej 55°C. **Odpowiedź brzmi:** Tak. Zamawiający dopuści do oceny hermetycznie zamknięte, opisane, suche chusty w rolkach do nasączania dowolnym środkiem myjąco-dezynfekcyjnym lub dezynfekcyjnym, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych powierzchni wyrobów medycznych. Chusty z wysokogatunkowego materiału, wykonane z mieszanki wiskozy i poliestru o gramaturze powyżej 50g/m<sup>2</sup>. Chusty nie mogą pozostawiać włókien, są niepyłące, nierozpuszczalne w wodzie, charakteryzujące się dużą wydajnością nawilżania



dekontaminowanych powierzchni, możliwość nawilżenia jedną chustą do 2 m<sup>2</sup>. Chusty o wymiarach minimum 30cm X 32,0 cm. 100 chust w rolce. System poboru chust gwarantujący ich pojedyncze pobieranie. Chusty oddzielone perforacją pozwalającą na łatwe indywidualne ich pobieranie. Dostawca zobowiązuje się przy pierwszej dostawie do nieodpłatnego dostarczenia kompatybilnego do wielkości chusteczek, trwałego, wytrzymałego, wielokrotnego użytku systemu dozującego w ilości około 50 sztuk, ze szczelnym zamknięciem zapobiegającym wysychaniu nasączonych chust. Pojemniki trwale oznakowane piktogramami (z opisem słownym) przedstawiającymi kolejność postępowania przy przygotowaniu chust do użycia. Pojemniki są wykonane z tworzywa odpornego na działanie preparatów dezynfekcyjnych, nadające się do maszynowego mycia w temp. powyżej 55°C.

Pakiet 2 poz 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego zapisy SIWZ wykazującego działanie w stężeniu do 0,5%. **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 2 poz 2 i 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szybszym czasie działania i szerokim spektrum bólczym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąc i żrąca w związku z tym nie podrażnia dróg oddechowych oraz błon śluzowych. Jest preparatem przyjaznym dla środowiska i personelu który go używa. **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2 poz 5

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych o wymiarach 20x18 w tubach po 200szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum boje: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus,MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach. **Odpowiedź brzmi:** Nie. Zgodnie z SIWZ

Zamawiający informuje, że opis przedmiotu zamówienia zostaje zmodyfikowany wyłącznie w zakresie treści udzielonych odpowiedzi.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w związku z treścią udzielonych odpowiedzi miejsce, godzina oraz termin składania ofert nie uległy zmianie.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2015r. poz. 2164 z późn. zm.), stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz zamieszczono na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 08.06.2017r.

Zamawiający

Szpital Wojewódzki w Poznaniu  
Złca Dyrektora d/s Administracyjnych

  
mgr inż. Janusz Bonowski