Białystok, dn. 30.11.2018r.

ZP/XI/18/1267

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę asortymentu do mycia i dezynfekcji na okres 12 miesięcy (nr sprawy 91/2018)

**Pytanie nr 1 (dotyczy Pakietu nr 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniach konfekcjonowanych po 200 tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 2 (dotyczy Pakietu nr 6):**

Czy Zamawiający w Pakiecie 6 dopuści:

Chusteczki poliestrowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m2?

lub

Chusteczki poliestrowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m2?

lub

Chusteczki poliestrowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m2?

lub

Chusteczki poliestrowo-celulozowo-wiskozowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 30x34cm, 100 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura 70g/m2?

lub

Chusteczki poliestrowo-celulozowo-wiskozowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura 70g/m2?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 3 (dotyczy Pakietu nr 8):**

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 dopuści:

Chusteczki poliestrowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m2? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U. 2010 r.Nr 107 poz. 679 późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

lub

Chusteczki poliestrowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m2? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U. 2010 r.Nr 107 poz. 679 późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

lub

Chusteczki poliestrowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba, gramatura 23g/m2? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U. 2010 r.Nr 107 poz. 679 późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

lub

Chusteczki poliestrowo-celulozowo-wiskozowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 30x34cm, 100 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura 70g/m2? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U. 2010 r.Nr 107 poz. 679 późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

lub

Chusteczki poliestrowo-celulozowo-wiskozowe bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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 zebiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura 70g/m2? Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r. (Dz.U. 2010 r.Nr 107 poz. 679 późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 4 (dotyczy Pakietu nr 9):**

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji rąk, skład: propan-2-ol i glukonianu chlorheksydyny, substancje pielęgnujące, spektrum i czas działania: B, F, 30 s., Wymiary 170x 230 mm, gramatura włókniny 23g/m2. Zarejestrowane jako produkt biobójczy. Opakowanie tuba 100szt?

lub

Chusteczki do dezynfekcji rąk, skład: propan-2-ol i glukonianu chlorheksydyny, substancje pielęgnujące, spektrum i czas działania: B, F, 30 s., Wymiary 120x 180 mm, gramatura włókniny 23g/m2. Zarejestrowane jako produkt biobójczy. Opakowanie tuba 150szt?

lub

Chusteczki do dezynfekcji rąk, skład: propan-2-ol i glukonianu chlorheksydyny, substancje pielęgnujące, spektrum i czas działania: B, F, 30 s., Wymiary 120x 180 mm, gramatura włókniny 23g/m2. Zarejestrowane jako produkt biobójczy. Opakowanie tuba 200szt?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdropodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 23g/m2. Zarejestrowane jako wyrób medyczny kalsy IIa?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 150 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdropodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 23g/m2. Zarejestrowane jako wyrób medyczny kalsy IIa?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 12 x 18 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 200 sztuk w opakowaniu- tuba- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdropodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 23g/m2. Zarejestrowane jako wyrób medyczny kalsy IIa?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 30 x 34cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu- wiaderko- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdropodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 70g/m2. Zarejestrowane jako wyrób medyczny kalsy IIa?

lub

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 18 x 25cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem. konfekcjonowane po 300 sztuk w opakowaniu- wiaderko- Spektrum bakterie (Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdropodobne (Candida albicans warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476), gramatura włókniny 70g/m2. Zarejestrowane jako wyrób medyczny kalsy IIa?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 5 (dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w w/w pozycji produktu konfekcjonowanego po 500ml w ilości 1200 opakowań?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 6 (dotyczy Pakietu nr 27):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący skuteczność w zakresie wirusobójczym przeciwko wirusom HIV,HBV,HCV,Rota, BVDV oraz bezosłonkowe Polio?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 7 (dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie w jakim maksymalnie czasie i stężeniu Zamawiający wymaga działania na wirusa Polio i Adeno w Pakiecie nr 2 poz. 1? Pragniemy podkreślić, że przy myciu i dezynfekcji dużych powierzchni dla uzyskania efektu bójczego duża powierzchnia musi być utrzymywana w stanie wilgotnym na cały czas mycia, prosimy o wyjaśnienie czy maksymalny czas działania dla poszerzenia działania o wirusa Adeno i Polio winien wynosić 30 minut w stężeniu 0,5%?

Odpowiedź: **Zamawiający wymaga działania na wirusa Polio i Adeno w max czasie do 30 minut w stężeniu max 0,5%.**

**Pytanie nr 8 (dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 2 poz. 1 pod pojęciem działania „F”? Czy Zamawiający wymaga pełnego działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans czy ma to być jedynie działanie drożdżobójcze czyli aktywności tylko wobec C. Albicans?

Odpowiedź: **Zamawiający rozumie przez to działanie wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

**Pytanie nr 9 (dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie 2 poz. 1 pod pojęciem działania „Tbc”? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium czy aktywności tylko wobec M. Terrae?

Odpowiedź: **Zamawiający rozumie przez to** **działania wobec M. Terra i M. Avium.**

**Pytanie nr 10 (dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie w związku z zapisem w Pakiecie nr 2 poz. 1 wymogu preparatu do mycia i dezynfekcji, sprzętu medycznego, wszelkich powierzchni i przedmiotów zmywalnych oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością – czy Zamawiający wymaga preparatu o podwójnej rejestracji tj. zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy? Oznacza to, że preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy – mogą Państwo stosować do wszelkich powierzchni nie będących wyrobem medycznym (podłogi, ściany, powierzchnie zmywalne, ponad podłogowe, powierzchni mające kontakt z żywnością) zaś zgodnie z definicją wyrobu medycznego – preparat dezynfekcyjny zarejestrowany tylko jako wyrób medyczny może być stosowany wyłącznie do wyrobów medycznym – czyli do sprzętu medycznego, nie mogą być zatem stosowane do powierzchni typu podłogi nie będące wyrobami medycznymi (zgodnie z Ustawą o o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. Nr 107, poz. 679)

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 11 (dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 poz. 1 dopuści preparat gotowy do szybkiej dezynfekcji zawierający w składzie min. 2 alkohole. Szerokie spektrum działania obejmującym: B w tym MRSA, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, Herpes Simplex, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro , F (C. albicans) , Tbc (M. Terrae) o krótkim czasie działania do 1 minuty przy wysokim obciążeniu organicznym, zaś przy niskim obciążeniu organicznym już w czasie 30 sekund. Możliwość stosowania do poliwęglanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Polecany dodatkowo do szklanych i błyszczących powierzchni. Produkt posiada pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej. Używanie preparatu poprzez spryskiwanie, preparat w postaci roztworu, w butelkach o pojemności 1 lite ze spryskiwaczem do każdej butelki. Wyrób medyczny. Zamawiający wymaga próbki preparatu, zatem będzie się mógł przekonać o wysokiej jakości produktu, który chcemy zaproponować

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 12 (dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 poz. 1- Suche chusteczki w rolce - dopuści wielorazowy pojemnik z pokrywą wyposażoną w dozownik oraz etykietę bezpieczeństwa. Włókninowe chusteczki, niskopyłowe, chłonne i wytrzymałe , gramatura min. 50 g/m2, dostępne w zwojach po 200 szt. chusteczek. Rozmiar chusteczki 20 x 40 cm. Chusteczki z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. Zamawiający wymaga 1050 zwojów po min. 300 szt. , w przeliczeniu jest to : 1 575 zwojów po 200 szt. ?

Pragniemy podkreślić, że Zamawiający w tym Pakiecie wymaga dołączenia próbek stąd będzie mógł sprawdzić wysoką jakość zaproponowanych przez nas chusteczek i pojemnika.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 13 (dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 21 poz. 1 pod pojęciem działania „grzyby”? Czy Zamawiający wymaga pełnego działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans czy ma to być jedynie działanie drożdżobójcze czyli aktywności tylko wobec C. Albicans?

Odpowiedź: **Zamawiający rozumie przez to działanie wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

**Pytanie nr 14 (dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 22 poz. 1 pod pojęciem działania „grzyby”? Czy Zamawiający wymaga działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów A. Niger (A. Brasiliensis) i C. Albicans czy ma to być jedynie działanie drożdżobójcze czyli aktywności tylko wobec C. Albicans?

Odpowiedź: **Zamawiający rozumie przez to działanie wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

**Pytanie nr 15 (dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 25 poz. 1 dopuści preparat gotowy do użycia w postaci aktywnej piany. Zakres działania: bakterie, wirusy osłonkowe (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, Herpes Simplex), grzyby (C. Albicans), prątki (M. Terrae) , czas działania 10 minut przy wysokim obciążeniu organicznym. Posiadający deklarację producenta o przydatności preparatu do dezynfekcji inkubatorów w oddziałach neonatologicznych, dobre właściwości myjące udokumentowane skutecznością w warunkach brudnych. Nie zawierający aldehydów, pochodnych fenolu, benzenu. Nie uszkadza powierzchni plastikowych, pleksi, gumy. Opakowanie 1 l ze spryskiwaczem pianowym do każdego opakowania.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 16 (dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 32 poz. 1 pod pojęciem działania „grzyby”? Czy Zamawiający wymaga działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans czy ma to być jedynie działanie drożdżobójcze czyli aktywności tylko wobec C. Albicans?

Odpowiedź: **Zamawiający rozumie przez to działanie wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

**Pytanie nr 17 (dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie 32 poz. 1 pod pojęciem działania „Tbc”? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium czy aktywności tylko wobec M. Terrae?

Odpowiedź: **Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium.**

**Pytanie nr 18 (dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie w związku z zapisem w Pakiecie 32 poz. 1 wymogu preparatu do mycia i dezynfekcji podłóg i wodoodpornych powierzchni ponad podłogami – czy Zamawiający wymaga preparatu o podwójnej rejestracji tj. zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy? Oznacza to, że preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy – mogą Państwo stosować do wszelkich powierzchni nie będących wyrobem medycznym (podłogi, ściany, powierzchnie ponad podłogowe, powierzchni mające kontakt z żywnością) zaś zgodnie z definicją wyrobu medycznego – preparat dezynfekcyjny zarejestrowany tylko jako wyrób medyczny może być stosowany wyłącznie do wyrobów medycznym – nie mogą być zatem stosowane do powierzchni typu podłogi nie będące wyrobami medycznymi (zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U. Nr 107, poz. 679).

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 19 (dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 36 poz. 1 dopuści preparat w zawierający w swej postaci białe i niebieskie perełki oraz wypełnienie w postaci proszku, który dzięki zawartości surfaktantu ma konsystencję eliminującą pylenie. Zawierający w swoim składzie min. nadwęglan sodu oraz kwas adypinowy, spełniający pozostałe wymogi SIWZ? Pragniemy podkreślić, że kwas cytrynowy nie ma żadnego znaczenia dla skuteczności i właściwości produktu w związku z tym wymóg zwartości kwasu cytrynowego znacznie ogranicza konkurencję i nie pozwala ubiegać się o zamówienie szerszemu gronu oferentom.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 20 (dotyczy Pakietu nr 36 poz. 1):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 36 poz. 1 dopuści preparat spełniający wszystkie wymogi SIWZ dostępny w opakowaniu 20 g saszetka, oraz wiaderka 1 kg?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 21 (dotyczy Pakietu nr 36):**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Pakiecie nr 36 wymaga działania na wirusa Polio, Adeno i Noro wg obecnych wymogów Normy EN 14885 - EN 14476? Obecnie obowiązująca Norma EN 14885 wymaga dla udowodnienia pełnego działania wirusobójczego skuteczności wirusobójczej w oparciu o trzy organizmy testowe tj wirus Adeno, Polio i Noro.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 22 (dotyczy Pakietu nr 36):**

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Pakiecie nr 36 pod pojęciem działania grzybobójczego? Czy Zamawiający wymaga działania grzybobójczego tj. działania wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans czy ma to być jedynie działanie drożdżobójcze czyli aktywność wobec C. Albicans?

Odpowiedź: **Zamawiający rozumie przez to działanie wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

**Pytanie nr 23 (dotyczy SIWZ):**

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 24 (dotyczy SIWZ):**

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 25 (dotyczy SIWZ):**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki

Odpowiedź: **Należy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań.**

**Pytanie nr 26 (dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chlorowe tabletki przeznaczone do codziennej dezynfekcji oraz dezynfekcji w przypadku ognisk epidemicznych powierzchni zmywalnych w zakładach opieki zdrowotnej, przemyśle spożywczym oraz higienie komunalnej. Oferowany produkt można łączyć z produktami myjącymi. Skład - Substancja czynna: dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu750g/kg. Forma produktu pozwala na łatwe przygotowanie roztworu roboczego - bez użycia urządzeń dozujących. Spektrum potwierdzone badaniami: B, F, Tbc (m.terrae), V, - 1000 ppm. – 15 minut, Spory - 10 000 ppm. – 10 minut. Roztwór łatwy w dozowaniu - do przygotowania roztworu wykorzystuje się całkowitą liczbę tabletek (1,2…), którą należy rozpuścić w objętości wody łatwej do odmierzenia. Produkt Biobójczy. Opakowanie handlowe zawiera 300 tabletek, każda po ok. 3,3 g.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 27 (dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinacji czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B – EN 13727, F (c. albicans) – EN 13624, V( Zgodnie z wytycznymi: vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV ), TBC –EN 14348, w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5%. Możliwość rozszerzenia spektrum o adeno w dłuższym czasie. Produkt nie wymaga spłukiwania, może być stosowany w obecności pacjentów, również na oddziałach noworodkowych. Wyrób Medyczny. Opakowanie 5 L

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 28 (dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym poliwęglan). Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: HBV, HCV, HIV, BVDV, vaccinia, rota, adeno,) w czasie do 2 minuty. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 29 (dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1):**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaproponowane produkty ze względu na ochronę dezynfekowanego sprzętu medycznego oraz powierzchni będących na wyposażeniu Zamawiającego wykazywały kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną badaniami laboratoryjnymi?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 30 (dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1):**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, zawierających w składzie mieszaninę alkoholi alifatycznych (etanol 12-15 g/100 g, izopropanol 15-20 g/100 g) charakteryzujących się doskonałą kompatybilnością materiałową pozwalającą na dezynfekcję smartfonów , ekranów dotykowych, wyświetlaczy, klawiatur, sztucznej skóry, powierzchni mebli, przebadane zgodnie z PN EN 16615:2015 w 1 minutę? Chustki o wymiarach 20 x 20 cm konfekcjonowane po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości (opakowanie flow-pack), przebadane pod kątek bezpieczeństwa dermatologicznego w niezależnym laboratorium.

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 31 (dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny piankę do oczyszczania silnie zabrudzonych części ciała pacjenta przy dolegliwościach związanych z nietrzymaniem moczu zawierającej w składzie: alkohol benzylowy i fenyloetylowy, delikatne substancje myjące w postaci przyjaznych dla skóry tenzydów, dodatki natłuszczające - olejki pielęgnacyjne. Pianka eliminuje nieprzyjemne zapachy, nie powoduje wysuszania skóry, nie powoduje podrażnienia skóry i błon śluzowych Kosmetyk, opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 32 (dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1 wiersz 2):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny niskopyłowe, wytrzymałe, chłonne chusteczki przeznaczone do nasączania środkiem dezynfekcyjnym. Oferowane chusteczki wykonane są z poliestru, gramatura 50 g/cm³, chusteczki w rozmiarze 30x24cm pakowane w rolki po 111 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 33 (dotyczy Pakietu nr 21 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w formie koncentratu stosowany do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów sztywnych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Oferowany produkt może być stosowany w myjniach ultradźwiękowych, posiada szeroką kompatybilność materiałową, nie zawiera aldehydów. Okres aktywności 7 dni. Skład: 100g preparatu zawiera: 14g dioctanu kokospropylenodiaminoguanidyny ,35g fenoksypropanole, 2,5g chlorku alkilobenzylodimetyloamoniowego, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompozycje zapachowe, regulatory pH, inhibilatory korozji, barwniki. Spektrum działania: B- EN 13727 , F(c. albicans), - wys. obciążanie, Tbc (m. terrae) – EN 14348 – niskie obciążenie, V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI wysokie obciążenie: BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV) – 0,5%- 15 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o adeno w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, opakowanie 5 L + pompka dozująca.

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 34 (dotyczy Pakietu nr 22 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt w opakowaniu 6 kg?

Odpowiedź: **Tak.**

**Pytanie nr 35 (dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, inkubatory). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów. Oferowany produkt posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe, pleksiglas, kauczuki). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum w warunkach brudnych: B – EN 13727, F(c. albicans)- EN 13624 V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma) – 1 minuta. Możliwość poszerzenia spektrum o Tbc(m. terrae) – 15 minut Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz pianowy.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 36 (dotyczy Pakietu nr 28):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny płyn do płukania, dekontaminacji, nawilżenia jamy ustnej i gardła, wspomagajacy leczenie zmian w jamie ustnej. Produkt zawiera oktenidynę, jest skuteczny do dekontaminacji MDRO (w tym MRSA), wspomaga ochronę przed parodontozą i zapalaniem dziąseł, nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny. Skład: Woda oczyszczona, makrogologlicerolu hydroksystearynian, gliceryna 85%, aromat miętowy, glukonian sodowy, sukraloza, dichlorowodorek oktenidyny, kwas cytrynowy, butylohydroksytoluen. Wyrob medyczny, opakowanie 250 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawinych ilości.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 37 (dotyczy Pakietu nr 29):**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu na bazie octenidyny ?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 38 (dotyczy Pakietu nr 30):**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowanie produktu na bazie octenidyny ?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 39 (dotyczy Pakietu nr 31):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące. Oferowany produkt zawiera w składzie między innymi octenidynę oraz substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, nawet ze skłonnością do alergii i nadwrażliwością na mydło, produkt posiada ph neutralne. Gotowy do użycia, niemal bezbarwny. Kosmetyk, opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 40 (dotyczy Pakietu nr 32):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny wydajny koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, powierzchni i wyposażenia. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Produkt zawiera w składzie kombinacji czwartorzędowych związków amoniowych i niejonowych związków powierzchniowo czynnych, produkty reakcji z kwasem chlorooctowym. Spektrum: B – EN 13727, F (c. albicans) – EN 13624, V( Zgodnie z wytycznymi: vaccinia, rota, polioma SV40, HIV, HBV, HCV), TBC –EN 14348, w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5%. Możliwość rozszerzenia spektrum o adeno w dłuższym czasie. Produkt nie wymaga spłukiwania, może być stosowany w obecności pacjentów, również na oddziałach noworodkowych. Wyrób Medyczny, opakowanie 5L.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 41 (dotyczy Pakietu nr 36):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów giętkich na bazie aktywnego tlenu. Produkt w postaci sypkiego koncentratu, nie wymaga użycia aktywatora, nie niszczący dezynfekowanych narzędzi. Oferowany produkt zawiera w składzie: nadwęglanu sodu, TAED, związki wybielające na bazie tlenu, <5% niejonowe środki powierzchniowo czynne, <5% fosforany, <5% EDTA oraz jego sole, enzymy, substancje zapachowe. Produkt zawiera w składzie enzymy, które wykazują działanie rozpuszczające wobec zabrudzeń organicznych. Możliwość sprawdzenia aktywności paskami testowymi. Spektrum działania w warunkach brudnych: B, F, Tbc (m. terrae, m. avium) V (polio, adeno, noro)-2% w czasie do 15 minut, S(c. difficile, b. subtilis) – czasie do 15 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 1,5 kg

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 42 (dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1):**

Czy Zamawiający dopuści oczyszczającą, nie zawierającą mydła piankę oczyszczającą do skóry dla pacjentów z nietrzymaniem moczu oraz kału, posiadającą właściwości antybakteryjne, oczyszczające oraz ochronne dla skóry. Neutralizująca nieprzyjemne zapachy. Pojemność 400ml z polem do opisu danych pacjenta. Na opakowaniu wskazówki dotyczące stosowania w języku polskim. Zawierająca w składzie m.in. triklosan oraz dimetikon bez zawartości kreatyny.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 43 (dotyczy Pakietu nr 6):**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 pozwoli na zaoferowanie preparatu w formie nasączonych chusteczek gotowych do użycia do mycia i dezynfekcji głowic USG i powierzchni wyrobów medycznych w opakowaniach konfekcjonowanych po 225 sztuk chusteczek o rozmiarze 250x300 mm o spektrum działania: B, F, Tbc (M. avium, M. terrae, M. tuberculosis), V (Polio, Adeno, Noro), S w czasie do 5 minut? Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą PN-EN 14885:2015.. Na bazie wielu składników aktywnych w tym: poliaminy, aminoetanolu, tenzydów. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, kwasu nadoctowego, chloru, aldehydów, bez aktywatora. Możliwość zastosowania do: głowic USG, małych powierzchni obciążonych krwią, plwocinami, ropą, białkami. Kompatybilność z metalami i tworzywami sztucznymi potwierdzona stosownymi badaniami. Możliwość stosowania w obecności pacjentów.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 44 (dotyczy Pakietu nr 6):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki o rozmiarze 20x20cm wykazujące działanie bakteriobójcze (łącznie z prątkami), grzybobójcze, wirusobójcze wobec wirusów osłonionych, adeno, polyoma w czasie do 5 minut w warunkach brudnych, wobec C. difficile 5 minut przy zanieczyszczeniu organicznym 0,3g/L albuminą wołową. Preparat wobec B, F, Tbc, C. difficile) przebadany jest wg najbardziej zbliżonej do warunków zastosowania podczas dezynfekcji powierzchni normy EN 16615 (tzw. test 4 pól).

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 45 (dotyczy Pakietu nr 6):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki w opakowaniach 100szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 46 (dotyczy Pakietu nr 7):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki o rozmiarze 20x20cm wykazujące działanie bakteriobójcze (łącznie z prątkami), grzybobójcze, wirusobójcze wobec wirusów osłonionych, adeno, polyoma w czasie do 5 minut w warunkach brudnych, wobec C. difficile 5 minut. Preparat wobec B, F, Tbc, C. difficile) przebadany jest wg najbardziej zbliżonej do warunków zastosowania podczas dezynfekcji powierzchni normy EN 16615 (tzw. test 4 pól).

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 47 (dotyczy Pakietu nr 7):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczki w opakowaniach 100szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania Zamawiającego.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 48 (dotyczy Pakietu nr 1):**

Czy Zamawiający wymaga, w tym pakiecie, preparatu do dezynfekcji czy do mycia i dezynfekcji?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 49 (dotyczy Pakietu nr 1):**

Czy Zamawiający dopuści, w tym pakiecie, preparat w tabletkach o gramaturze 2,72 g?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 50 (dotyczy Pakietu nr 2):**

Czy Zamawiający uzna za skuteczne działanie bakteriobójcze preparat przebadany na wszystkich szczepach normatywnych dla normy PN EN dla bakterii (Staphylococcus aureus ATCC 6538, Enterococcus hirae ATCC 10541, Escherichia coli ATCC 10536, Pseudomonas aeruginosa ATCC 15442, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 51 (dotyczy Pakietu nr 3):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci płynnej bezladehydowy, skuteczny wobec B, V (Adeno, Polio, Noro), Tbc (M.terrae, M.avium) F( w tym A. niger), S (B. subtilis) w czasie do 15 minut, nie zawierający formaldehydu, ani innych aldehydów oraz fenolu i benzenu, bardzo dobre właściwości myjące i rozpuszczające krew, treść ropną, białko, plwocinę i wydzieliny dzięki zawartości kompleksu enzymatycznego, nie pozostawia osadu, zacieków na narzędziach, zawiera inhibitory korozji, z możliwością zastosowania w myjkach ultradźwiękowych, szeroka kompatybilność materiałowa, m.in. wobec aluminium , stopów żelaza , miedzi , gumy , wyrobów z tworzyw sztucznych, dołączone miarki z podziałką do każdego opakowania koncentrat, wyrób medyczny klasy IIb w opakowaniach 5 litrowych?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 52 (dotyczy Pakietu nr 6):**

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem QAV, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), Noro w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Polyomavirus w czasie 5 minut, Tbc, Rota, Aspergillus niger w czasie 15 minut, o powierzchni użytkowej chusteczki 720cm2 w opakowaniu a 225 sztuk?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 53 (dotyczy Pakietu nr 20):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusty w rozmiarze 20x40 a’200 sztuk, spełniające pozostałe wymagania SIWZ co daje zamawiającemu zbliżoną (większą) powierzchnię użytkową niż wymagana w opisie i w związku z tym nie wymaga przeliczenia ilości opakowań, kompatybilne z wiadrami zaoferowanymi w tej pozycji?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 54 (dotyczy Pakietu nr 21):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci płynnej bezladehydowy, o szerszym spektrum w krótszym czasie niż wymagane w SIWZ skuteczny wobec B, V (Adeno, Polio, Noro), Tbc (M.terrae, M.avium) F( w tym A. niger), w czasie do 15 minut, nie zawierający formaldehydu, ani innych aldehydów oraz fenolu i benzenu, bardzo dobre właściwości myjące i rozpuszczające krew, treść ropną, białko, plwocinę i wydzieliny dzięki zawartości kompleksu enzymatycznego, nie pozostawia osadu, zacieków na narzędziach, zawiera inhibitory korozji, z możliwością zastosowania w myjkach ultradźwiękowych, szeroka kompatybilność materiałowa, m.in. wobec aluminium , stopów żelaza , miedzi , gumy , wyrobów z tworzyw sztucznych, dołączone miarki z podziałką do każdego opakowania koncentrat, wyrób medyczny klasy IIb w opakowaniach 5 litrowych?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 55 (dotyczy Pakietu nr 21):**

Czy Zamawiający dopuści koncentrat myjąco-dezynfekujący do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych z możliwością użycia w półautomatycznych myjniach ultradźwiękowych, nie pozostawia osadu, zacieków na narzędziach, zawiera inhibitory korozji, z możliwością zastosowania w myjkach ultradźwiękowych, szeroka kompatybilność materiałowa, m.in. wobec aluminium , stopów żelaza , miedzi , gumy , wyrobów z tworzyw sztucznych,, nie zawierający formaldehydu, ani innych aldehydów oraz fenolu i benzenu, na bazie mieszaniny substancji aktywnych, zawierający inhibitory korozji, tenzydy, spektrum wg DGHM, VAH, i norm fazy 2 B, F(C.albicans), Tbc (M.terrae) V(Adeno, Polio, Noro) w stężeniu do 2% do 15 minut, wyrób medyczny klasy IIb, konfekcjonowany w opakowaniu a 5 litrów z miarką dołączoną do opakowania. Preparat posiada rekomendacje producenta endoskopów Storz oraz znajduje się na liście VAH?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 56 (dotyczy Pakietu nr 24):**

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat znany i stosowany przez Zamawiającego spełniający wszystkie wymogi SIWZ, który zachowuje swoją aktywność przez min. 28 dni od pierwszego użycia, co jest zgodne z wytycznymi profesjonalnych instytucji jak European Society of Gastrointestinal Endoscopy (ESGE), preparat o lepszych parametrach skuteczności bójczej w krótszym czasie niż opisane w SIWZ: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (Mycobacterium terrae i avium - EN 14348, EN 14563), wirusy (w tym Polio i Adeno, EN 14476) w czasie 5 minut i spory (EN 13704) w czasie 15? Preparat posiadający inhibitory korozji, paski wskaźnikowe, kompatybilne z preparatem, do kontrolowania stężenia substancji aktywnej W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o uzasadnienie dlaczego Zamawiający wymaga aktywności preparatu w ciągu 30 dni.

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 57 (dotyczy Wzoru umowy):**

Wnosimy o zmianę zapisu w §1 ust.4 oraz §8 ust.1 pkt 6) wzoru umowy, poprzez skrócenie okresu o jaki umowa może zostać przedłużona, w następujący sposób:

 a) w §1 ust.4 część zdania w brzmieniu: „nie więcej niż do 48 miesięcy” zastąpić brzemieniem: „nie więcej niż na okres 1,5 roku od dnia podpisania umowy”;

 b) w §8 ust.1 pkt 6) część zdania w brzmieniu: „nie może być dłuższy niż cztery lata” zastąpić brzmieniem: „nie może być dłuższy niż 1,5 roku od dnia podpisania umowy”.

Wprowadzenie możliwości przedłużenia umowy przetargowej nie może powodować rażącej dysproporcji pomiędzy podstawowym czasem na jaki umowa ma być zawarta, a czasem o jaki może być przedłużona. Obecne brzmienie zapisu powoduje, że czas podstawowy tj. 12 miesięcy, jest wielokrotnie mniejszy od czasu o jaki umowa może być przedłużona tj. maksymalnie o kolejne 3 lata. Jeżeli Zamawiający chciał zawrzeć umowę na 4 lata, to powinien był rozpisać przetarg obejmujący cały ten okres lub odwrócić proporcje czasu podstawowego do czasu przedłużonego w ten sposób, aby czas o jaki umowa może być przedłużona nie był dłuższy od czasu podstawowego. Zapis w obecnym kształcie stanowi obejście zarówno przewidzianego w art. 67 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (Dz.U. Nr 19, poz. 177, ze zm.) trybu szczególnego polegającego na udzielaniu zamówień z wolnej ręki, a także stanowi obejście konieczności rozpisania nowego przetargu po upływie podstawowego czasu obowiązywania umowy.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 58 (dotyczy Wzoru umowy):**

Do treści §3 ust.12 zdanie pierwsze wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 59 (dotyczy Wzoru umowy):**

Do treści §3 ust.15 wzoru umowy. Skoro Zamawiający przewiduje dostawy sukcesywne, zgodne z bieżącym zapotrzebowaniem, czyli nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów w magazynie apteki szpitalnej, to dlaczego wyznacza warunek 12-miesięcznego okresu ważności zamówionych towarów? Wskazujemy przy tym, że dostarczony przedmiot umowy do ostatniego dnia terminu ważności jest pełnowartościowy i dopuszczony do obrotu. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do §3 ust.15 wzoru umowy następującej treści: "(...). Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 60 (dotyczy Wzoru umowy):**

Do §7 ust.1 pkt 1) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru lub towaru podlegającego reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 61 (dotyczy Wzoru umowy):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów wzoru umowy w §7 ust.1 pkt 2) i 3) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 62 (dotyczy Wzoru umowy):**

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisu z §8 ust.1 pkt 7) wzoru umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tego zapisu w umowie?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 63 (dotyczy Pakietu nr 8):**

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 bojcze: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcocus 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: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 64 (dotyczy Pakietu nr 20):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SIWZ, o większych wymiarach 18x39cm. Pozwoli to Państwu na umycie jednorazowo większej powierzchni, a dodatkowo uzyskanie niższej ceny.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 65 (dotyczy Pakietu nr 28):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowania po 200 ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem, że produkt nie będzie kosmetykiem.**

**Pytanie nr 66 (dotyczy Pakietu nr 10):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (89%), bez zawartości jodu, QAV, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Po aplikacji pozostawia świeży, przyjemny zapach. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z metodologią normy EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 – Rota, Noro mysi),wirusobójczy; HIV, HBV, HCV – 15 sek. Prątkobójczy (EN 14348) – 20 sek. Wirusobójczy (wg EN 14476 – adenowirus, norowirus, poliowirus) – 30 sek.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 67 (dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (89%), bez zawartości jodu, QAV, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie, jak witamina E, pantenol i gliceryna. Po aplikacji pozostawia świeży, przyjemny zapach. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z metodologią normy EN 1500 w ciągu 20s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 w ciągu 90s. Spektrum działania: Bakteriobójczy (EN 13727), drożdżobójczy (EN 13624), wirusobójczy (EN 14476 – Rota, Noro mysi),wirusobójczy; HIV, HBV, HCV – 15 sek. Prątkobójczy (EN 14348) – 20 sek. Wirusobójczy (wg EN 14476 – adenowirus, norowirus, poliowirus) – 30 sek. Opakowanie o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu liczby opakowań.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 68 (dotyczy Pakietu nr 11 poz. 2):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat myjący przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, bez barwników i substancji zapachowych, przetestowany dermatologicznie, zawierający emolienty zapobiegające wysuszani skóry, o pH neutralnym dla skóry. Opakowanie o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu liczby opakowań.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 69 (dotyczy Pakietu nr 11 poz. 3):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny dozownika ściennego, wykonanego z polietylenu, do preparatów do mycia i dezynfekcji rąk w systemie zamkniętym. Przycisk dozowania pokryty powłoką bakteriostatyczną z możliwością montażu ramienia do dozowania łokciowego. Możliwość regulacji ilości dozowanego preparatu. Kontrola ilości preparatu bez otwierania dozownika. Możliwość doposażenia w zamek z kluczem oraz tackę zabezpieczającą przed kapaniem preparatu na podłogę(montaż tacki bez demontażu dozownika). Wymienne oznaczenia z nazwą i przeznaczeniem preparatu. Możliwość umieszczenia na dozowniku techniki mycia i dezynfekcji rąk (naklejki zapewnia producent). Dozownik do preparatów w postaci żelu, pianki i płynu w pojemnikach 750 ml.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 70 (dotyczy Pakietu nr 21):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat na bazie gwarantujących wysoką skuteczność mycia tenzydów myjących, działający w spektrum B, F (C. albicans), V (wszystkie wirusy osłonione łącznie z HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 71 (dotyczy Pakietu nr 25):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w opakowaniu o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 72 (dotyczy Pakietu nr 25):**

Czy ze względu na zastosowanie preparatu w oddziałach neonatologicznych Wykonawca powinien dostarczyć opinię kliniczną potwierdzającą bezpieczeństwo zastosowania preparatu w wymienionej sytuacji, oraz wydaną przez jednostkę uprawnioną do przeprowadzania badań klinicznych?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 73 (dotyczy Pakietu nr 27):**

W przypadku barwionego jak i bezbarwnego preparatu w opakowaniu z atomizerem, prosimy o dopuszczenie do oceny preparaty w opakowaniu o pojemności 350ml po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 74 (dotyczy Pakietu nr 35):**

Czy w pakiecie nr 35 chodzi o roztwór 2% roztwór chlorheksydyny w alkoholu izopropylowym?

Odpowiedź: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 75 (dotyczy Pakietu nr 29):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 1l i 100ml z atomizerem z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, pod warunkiem, że preparat zarejestrowany będzie jako produkt leczniczy.**

**Pytanie nr 76 (dotyczy Pakietu nr 10):**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etylowy, nie mniej niż 72g/100g produktu oraz substancje pielęgnujące ( glicerynę), bez zawartości barwinków oraz substancji zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk 30s., chirurgiczna 90s. Spektrum działania: bakterie B (włącznie z prątkami gruźlicy), F , wirusy osłonkowe (w tym HBV, HCV, HIV), rotawirusy, adenowirus w czasie 30 sekund. Łagodny dla skóry, zawierający substancje pielęgnujące, o przedłużonym działaniu. Nie zawierający w swoim składzie barwników, QAV. Chcemy podkreślić, iż preparat był używany w Państwa placówce. Opakowanie 5l.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 77 (dotyczy Pakietu nr 11 poz. 1):**

Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękczających skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727),F(EN13624),Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Preparat konfekcjonowany w opakowania 1L w systemie zamkniętym, który aktualnie jest używany w Państwa placówce.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 78 (dotyczy Pakietu nr 11 poz. 2):**

Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznej emulsji myjącej do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk przez osoby posiadające skórę wrażliwą i zniszczoną. Bez zawartości mydła, barwników, substancji zapachowych i parabenów. Nie wykazujący działania bójczego. Zawierający glicerynę. Emulsja może być stosowania przez osoby u których stwierdzono kontaktowe zapalenie skóry (test hypoalergii). Opakowanie 1 L w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 79 (dotyczy Pakietu nr 1):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 200 tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, tabletki o masie 5gram? Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 80 (dotyczy Pakietu nr 3):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci proszku, w opakowaniach 5kg, na bazie nadwęglanu sodu i TAED, o wysokiej kompatybilności materiałowej, działający na B (wg normy EN 13727, EN 14561)- do 5 min, Tbc (M. terrae, M. avium - wg normy EN14348, EN14563)- do 15 minut, F (C. albicans - wg normy EN 13624, EN 14562)- do 5 minut, F (A. Niger- wg normy EN 13624, EN 14562)- do 15 minut, V (HIV, HBV, HCV, VACCINIA, BVDV, ADENO, POLIO, NORO, NORO, Polyomawirus)- do 15 minut - wg normy EN 14476),

Spory (Bacillus subtilis, Bacillus cereus - wg normy EN 13704 w czasie 15 minut,

Clostridium difficile EN 13704 w 0,5%- do 15 min

Clostridium perfingers EN 13704 w 0,5%- do 10 min

Preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 81 (dotyczy Pakietu nr 5):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bazie etanolu i IV rzędowych związków amonowych o spektrum B, Tbc (m. terrae, m. avium), F (c. albicans, a. Niger), V (HIV, HBV, HCV, Adenowirus, Herpeswirus, Coronawirus/SARS, Rotawirus, Vacciniawirus, Norowirus, A H1N1) w warunkach czystych w czasie do 5 minut?

Odpowiedź: **Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Pytanie nr 82 (dotyczy Pakietu nr 8):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki w rozmiarze 18 x 20cm, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 83 (dotyczy Pakietu nr 10):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie etanolu (etanol 70g/100g produktu) i izopropanolu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 84 (dotyczy Pakietu nr 20):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki włókninowe o wymiarach 18cm x 39cm, dostępne w zwojach po 256 sztuk chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Chusteczki spełniają pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 85 (dotyczy Pakietu nr 25):**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**