

Znak sprawy: AZP/13/P/2026

Katowice, 03.07.2026 r.

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

*dotyczy postępowania o wartości nieprzekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, prowadzonego **w trybie podstawowym bez negocjacji**, na podstawie art. 275 pkt 1 ww. ustawy pn.:*

Dostawa środków dezynfekcyjnych

ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych dnia 18.06.2026 r.,
pod nr r 2026/BZP 00297710/01

W związku z wniesionymi zapytaniem, Zamawiający udziela odpowiedzi, dodatkowo Zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Pakiet 1 pozycja 9

Czy nie doszło do omyłki i jest to powielenie elementu opisu z pozycji 8 ? Jeśli tak to czy Zamawiający zezwoli na pominięcie tej pozycji w wycenie.

Odpowiedź 1: Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla Pakietu nr 1 poprzez wykreślenie pozycji 9. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 2: „Pakiet 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny Preparat w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o neutralnym dla skóry pH, preparat na bazie alkoholu etylowego (72,5g/100g) oraz alkoholu izopropylowego (7,5g/100g), bez zawartości barwników, dodatkowych substancji zapachowych, chlorheksydy, biguanidu i pochodnych fenolowych do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o szerokim spektrum mikrobójczym: B(MRSA), F, Tbc (M.Avium i M.Terrae), V(wirusy osłonione, Vaccina, Noro, Adeno) w czasie do 30 sekund wirus Polio w czasie max 1 minuta. Skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami wykonanymi zgodnie z normami: PN-EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 1275, EN 14348, EN 14476. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą PN-EN 12791 w czasie 90 sekund. Opakowanie 500ml dostosowane do dozowników dermos. Produkt biobójczy.”

Odpowiedź 2: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 3: „Pakiet 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych zawierający dwie substancje aktywne czwartorzędowe związki i dodocylaminę o szerokim spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE), F, V (HIV, HBV,HCV,Rota) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25% w warunkach brudnych z możliwością poszerzenia o Tbc (M.Avium i M.Terrae) w czasie 15 minut i stężeniu max. 0,5%,. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa , nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, związków fenolowych, aldehydów i biguanidyny. Może być stosowany w obecności pacjentów oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l + pompka

Odpowiedź 3: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 4: „Pakiet 4 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych zawierający dwie substancje aktywne czwartorzędowe związki i dodocylaminę o szerokim spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE), F, V (HIV, HBV, HCV, Rota) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25% w warunkach brudnych z możliwością poszerzenia o Tbc (M. Avium i M. Terrae) w czasie 15 minut i stężeniu max. 0,5%,. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa, nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, związków fenolowych, aldehydów i biguanidyny. Może być stosowany w obecności pacjentów oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l + pompka”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 5: „Pakiet 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny Koncentrat do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów oraz powierzchni wyrobów medycznych, również mających kontakt z żywnością. Preparat musi być kompatybilny z materiałami tj. stal nierdzewna, cynk, polietylen. Zawierający substancje czynne: Alkil (C12-16) chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)) 19g/100g, 2-Fenoksyetanol 10g/100g, N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina (diamina) 7,2g/100g, Chlorek didecyloдимetyloamonu (DDAC) 3g/100g oraz pozostałe składniki: niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompozycje zapachowe. Możliwość dozowania płynu przez automatyczne pompy dozujące. Produkt o podwójnej rejestracji jako produkt biobójczy i wyrób medyczny (dual use). Spektrum: B,F,Tbc,V, z możliwością rozszerzenia o Adeno i Noro. Preparat przebadany zgodnie z normami: EN 14476, EN 14348, EN 16615, EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 16777. Opakowanie 5l + pompka”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 6: „Pakiet 4 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny Koncentrat do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów oraz powierzchni wyrobów medycznych, również mających kontakt z żywnością. Preparat musi być kompatybilny z materiałami tj. stal nierdzewna, cynk, polietylen. Zawierający substancje czynne: Alkil (C12-16) chlorku dimetylobenzyloamonu (ADBAC/BKC (C12-16)) 19g/100g, 2-Fenoksyetanol 10g/100g, N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina (diamina) 7,2g/100g, Chlorek didecyloдимetyloamonu (DDAC) 3g/100g oraz pozostałe składniki: niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompozycje zapachowe. Możliwość dozowania płynu przez automatyczne pompy dozujące. Produkt o podwójnej rejestracji jako produkt biobójczy i wyrób medyczny (dual use). Spektrum: B,F,Tbc,V, w 15 min z możliwością rozszerzenia o Adeno i Noro. Preparat przebadany zgodnie z normami: EN 14476, EN 14348, EN 16615, EN 13727, EN 13697, EN 13624, EN 16777. Opakowanie 5l + pompka”

Odpowiedź 6: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 7: „Pakiet 4 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny Chusteczki o rozmiarze min. 30x30cm i gramaturze około 50g/m2 pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 8: „Pakiet 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o pojemności 1,5kg z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań pozostałe zapisy zgodnie z SWZ”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 9: „Pakiet 5 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o pojemności 6kg z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań pozostałe zapisy zgodnie z SWZ”

Odpowiedź 9: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 10: „Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 4 poz. 5 i 6 i czy dopuści: Suche chusteczki do nasączania niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni, chusteczki dostarczane w rolkach, jedna rolka zawiera 100 chusteczek o wymiarach 30x34cm, gramatura 70g/m², każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną, do każdej rolki dołączona naklejka informacyjna (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu, naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej, produkt kompatybilny z dowolnym preparatem do mycia i dezynfekcji, bez wymogu potwierdzania stabilności roztworu. Oraz kompatybilny z nimi trwały, wytrzymały, wielokrotnego użytku, ułatwiający wyjmowanie dozownik do systemu suchych chusteczek, dozownik z możliwością wymiany naklejek (różne kolory) w celu łatwego oznakowania, do czego przeznaczone są chusteczki. lub Suche chusteczki do nasączania niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni, chusteczki dostarczane w rolkach, jedna rolka zawiera 300 chusteczek o wymiarach 18x25cm, gramatura 70g/m², każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną, do każdej rolki dołączona naklejka informacyjna (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu, naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej, produkt kompatybilny z dowolnym preparatem do mycia i dezynfekcji, bez wymogu potwierdzania stabilności roztworu. Oraz kompatybilny z nimi trwały, wytrzymały, wielokrotnego użytku, ułatwiający wyjmowanie dozownik do systemu suchych chusteczek, dozownik z możliwością wymiany naklejek (różne kolory) w celu łatwego oznakowania, do czego przeznaczone są chusteczki. W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.”

Odpowiedź 10: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 11: „Dotyczy pakietu 6 poz. 1

Jeśli nasze gaziki są pakowane po 50 zestawów (nasączony gazik + nienasączony gazik) w opakowaniu, co daje łącznie 100 saszetek, jakbyśmy patrzyli na ilość pojedynczych saszetek (jest 50 nasączonych + 50 nienasączonych) to ile mamy zaproponować saszetek? A może Zamawiający zmieniłby opis tak aby napisać, że opakowanie ma 50 zestawów i potrzeba tyle i tyle "opakowań"?”

Odpowiedź 11: Zamawiający wyjaśnia, że w Opisie Przedmiotu Zamówienia, w pakiecie nr 6 pozycji 1 dotyczącej gazików, omyłkowo wskazano błędną jednostkę miary jako „saszetka” w ilości 200. Prawidłową jednostką miary jest „zestaw” w ilości 200. Przez 1 zestaw Zamawiający rozumie: jeden gazik wykonany z włókny o gramaturze 50–70 g/m², nasączony 70% alkoholem izopropylowym i jeden gazik wykonany z włókny o gramaturze 50–70 g/m², nienasączony (suchy), przy czym każdy z gazików jest pakowany pojedynczo w saszetkę. Gaziki tworzą komplet (zestaw: gazik nasączony + gazik nienasączony), a zestawy powinny być pakowane w opakowania zbiorcze po 25 lub 50 zestawów. Zamawiający oczekuje zaoferowania 200 takich zestawów. W związku z powyższym Zamawiający koryguje treść załącznika nr 1.1 (Formularz cenowy) dla pakietu 6 poz. 1 w zakresie jednostki miary. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 12: „Dotyczy pakietu 6 poz. 2

Jeśli nasze gaziki są pakowane po 100szt. (każdy gazik nasączony) w opakowaniu, co daje łącznie 100saszetek, jakbyśmy patrzyli na ilość pojedynczych saszetek (jest 100 nasączonych) to ile mamy zaproponować saszetek? A może Zamawiający zmieniłby opis tak aby napisać, że opakowanie ma 100 sztuk i potrzeba tyle i tyle "opakowań"?

Odpowiedź 12: Zamawiający wyjaśnia, że w pakiecie nr 6 w poz. 2 zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia jednostką miary stanowi saszetka, natomiast wymóg dotyczący opakowania zbiorczego (50 lub 100 saszetek) określa jedynie oczekiwany sposób pakowania wyrobu. W związku z powyższym, Wykonawca powinien skalkulować i zaoferować 1500 saszetek, niezależnie od liczby saszetek znajdujących się w opakowaniu zbiorczym. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę jednostki miary z „saszetka” na „opakowanie”.

Pytanie 13: Dotyczy umowy- prosimy o dodanie zapisu do paragrafu 7:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

zapisu: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania kar umownych w wysokości 0,1% wartości brutto umowy.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego.

Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź 13: Zamawiający nie wyraża zgody za zaproponowaną zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 14: „Dotyczy pakietu 1 – dezynfekcja skóry i pola operacyjnego:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 preparatu typu Velodes Soft o następujących właściwościach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania o zawartości w 100 g: 60 g propan-2-olu i 0,5 g chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota). Dezynfekcja higieniczna –2x 1,5 ml w czasie 2 x 15 sekund, dezynfekcja chirurgiczna –2x 1,5 ml w czasie 90 sekund. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Produkt biobójczy. Opakowanie 250 ml.”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 15: „Dotyczy pakietu 1 – dezynfekcja skóry i pola operacyjnego:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 19 preparatu typu Velodes Cream o następujących właściwościach: ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację

skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 100 ml. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego.”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 16: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 preparatu typu Velodes Soap o następujących właściwościach: emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Opakowanie 500 ml.”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 17: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 2 preparatu typu Velodes Skin o następujących właściwościach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (oślonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź 17: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 18: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 preparatu typu Velodes Cream o następujących właściwościach: ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500ml.

Odpowiedź 18: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 19: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 4 preparatu typu Velox Duo Wipes o następujących właściwościach: chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C. albicans, C. auris), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Produkt o

podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Chusteczki przebadane dermatologicznie. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt.

Odpowiedź 19: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 20: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 preparatu typu Velox Spray o następujących właściwościach: gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością - jako produkt biobójczy. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiada pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (*C. albicans*, *C. auris*), badania zgodnie z EN 17387 prątki (*M. terrae*, *M. avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy) zgodnie z 14476 i 16777, rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź 20: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 21: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 i 8 preparatu typu Viruton Extra o następujących właściwościach: enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczając zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA), grzyby (*C. albicans* i *A. brasiliensis*), prątki (*M. terrae*, *M. avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 1l, 5 l.

Odpowiedź 21: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 22: „Dotyczy pakietu 3 – różne środki dezynfekcyjne:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 11 preparatu typu Velox Oxy Eta o następujących właściwościach: gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Preparat posiada rejestrację jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład w 100 g preparatu: etanol 72,8g, propan-2-ol 7,2 g (80g alkoholu/100g produktu); nadtlenek wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, F (*C. albicans*, *A. brasiliensis*), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie 30 sekund; polio, adeno, noro - 30 sekund; prątki (*M. terrae*, *M. avium*) - 3 minuty, spory *B. subtilis* (EN 13704) - 10 minut, *C. difficile* (EN

17126) - 15 minut (warunki czyste), 30 min. (brudne). Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem zamawiającego.

Odpowiedź 22: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 23: „Dotyczy pakietu 4 – dezynfekcja dużych powierzchni:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 preparatu typu Quatrodes Extra o następujących właściwościach: koncentrat na bazie amin (QAV) przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta wyrobów medycznych FAMED. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (*C.albicans*) – 0,25% w 15 minut, prątki (*M.terrae*, *M.avium*), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o *A. brasiliensis* – 1,5% w 60 minut oraz wirus Noro – 4% w 15 minut. Pełne spectrum wirusobójcze i grzybobójcze. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, *C. albicans* – 1% w 15 minut oraz w fazie 2.2 do powierzchni zgodnie z normą 17387. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy. Opakowanie kanister 5 l.”

Odpowiedź 23: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 24: Dotyczy pakietu 4 – dezynfekcja dużych powierzchni:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 5 i 6 preparatu typu Medisept Dry Wipes Box o następujących właściwościach: suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: wiskoza (20%) i poliester (80%), - mieszany skład gwarantuje pochłanianie zanieczyszczeń i dokładne czyszczenie. Opakowanie: wiadro + wkład 100 ściereczek.

Dotyczy pakietu 4 – dezynfekcja dużych powierzchni:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 7 preparatu typu Velox Wipes NA o następujących właściwościach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% masa poreakcyjna propionianu N,N-didecylo-N-(2-hydroksyetylo)-N-metyloamonu i propionianu N,N-didecylo-N-(2-(2-hydroksyetoksy)etylo)-N-metyloamonu oraz propionianu N,N-didecylo-N-(2-(2-(2-hydroksyetoksy)etoksy)etylo)-N-metyloamonu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (*M.terrae*) - 5 minut., prątki (*M.terrae*, *M.avium*) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. FLOWPACK - opakowanie 50 szt., wymiary 19x15, gramatura 50g/m². Produkt zarejestrowany jako



OKRĘGOWY SZPITAL KOLEJOWY W KATOWICACH
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
40-760 Katowice, ul. Panewnicka 65
tel.: 32 605 35 00, fax: 32 605 35 08
NIP 634-23-05-444 REGON 276267686 NR BDO: 000054612



Jednostka Ochrony Zdrowia
Samorządu Województwa Śląskiego

biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź 24: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 25: „Dotyczy pakietu 8 – akcesoria do procesów dezynfekcji:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 3 dozownika łokciowego o następujących właściwościach: dozownik łokciowy dostosowany do butelek 500 ml. Dozownik ścienny łokciowy wykonany z tworzywa sztucznego ABS. Dostosowany do butelek o pojemności 500 ml. Odporny na alkohol. Możliwość sterylizacji w autoklawie. Łatwy w montażu. Dozownik posiadający ruchomą tarczę umożliwiającą ustawienie dozy od 0,5 do 1,5ml, co 0,5 ml. Ergonomiczna budowa dozownika, pozbawiona chropowatych powierzchni.”

Odpowiedź 25: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 26: „Dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający dopuści sytuację, w której wymagane parametry i właściwości zaoferowanego systemu zostaną potwierdzone wielodokumentowo, tj. przy użyciu dokumentów właściwych dla ich formalnej i merytorycznej oceny, zgodnie z poniższym podziałem:

- W zakresie pełnego spektrum bójczego (B, V, F, S, Tbc) – poprzez przedłożenie aktualnego Pozwolenia na obrót produktem biobójczym wydanego przez URPL (lub ECHA) wraz z Charakterystyką Produktu Biobójczego (ChPB)?

- W zakresie kompatybilności z aparatem NOCOSPRAY oraz skuteczności w procedurze dezynfekcji lotnej – zgodnie z europejską normą

EN 17272 (lub jej wcześniejszą wersją NF T 72-281), w których jednoznacznie wykazano skuteczność biobójczą układu: oferowany preparat + aparat NOCOSPRAY w wymaganym spektrum?

- W zakresie możliwości dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 140 m³ z zastosowaniem jednego urządzenia – poprzez przedłożenie dokumentacji technicznej/instrukcji użytkowania urządzenia, potwierdzającej parametry wydajnościowe i rekomendacje producenta dla wskazanej kubatury?”

Odpowiedź 26: Zamawiający wymaga, żeby zaoferowane przedmioty posiadały stosowne zezwolenia i dopuszczenia wymagane przepisami prawa w zakresie objętym zamówieniem, w tym dla: wyrobów medycznych, produktów leczniczych, produktów biobójczych (i innych odpowiednio). Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ, jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, o ile zachowane są wymagania Zamawiającego.

Pytanie 27: „Dotyczy pakietu 9

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?”

Odpowiedź 27: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ.

Pytanie 28: „Dotyczy pakietu nr 3:

Poz. 1- Prosimy o potwierdzenie iż zamawiający oczekuje neutralnego mydła w postaci emulsji przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk.”

Odpowiedź 28: Zamawiający precyzuje, że oczekuje neutralnego mydła w płynie lub emulsji przeznaczonego do mycia rąk personelu medycznego przed higieniczną i higieniczną dezynfekcją rąk, tym samym modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla Pakietu nr 3 poz. 1 do brzmienia: „Neutralne mydło w płynie lub emulsji przeznaczone do mycia rąk personelu medycznego przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk.”. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 29: „Dotyczy pakietu nr 3: Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniu 500ml z pompką dołączoną oddzielnie do każdego opakowania?”

Odpowiedź 29: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ, jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, o ile zachowane są pozostałe wymagania Zamawiającego.

Pytanie 30: „Do umowy:

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?”

Odpowiedź 30: Zamawiający nie wyraża zgody za zaproponowaną zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 31: „Pakiet nr 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików wykonanych z bardzo delikatnej włókniny wiskozowo-poliestrowej. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 31: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza określonymi w SWZ, jednocześnie Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, o ile zachowane są pozostałe wymagania Zamawiającego.

Pytanie 32: „Pakiet 6, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików w opakowaniach po 25 zestawów z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym?”

Odpowiedź 32: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 11, Zamawiający wyjaśnia, że w Opisie Przedmiotu Zamówienia, w pakiecie nr 6 pozycja 1, omyłkowo wskazano niewłaściwą jednostkę miary jako „saszetka”. W związku z powyższym Zamawiający dokonał stosownej zmiany w zakresie jednostki miary. W konsekwencji dokonanej korekty wielkość opakowania określona w pytaniu spełnia oczekiwania Zamawiającego. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 33: „Pakiet 6, poz. 2

Proszę o dopuszczenie gazików w opakowaniach po 100 sztuk z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym?”

Odpowiedź 33: Zamawiający zgodnie z treścią odpowiedzi na pytanie 12 wyjaśnia, że w pakiecie nr 6 w poz. 2 zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia jednostką miary stanowi saszetka, natomiast wymóg dotyczący opakowania zbiorczego (50 lub 100 saszonek) określa oczekiwany sposób pakowania wyrobu. W związku z powyższym, Wykonawca powinien skalkulować i zaoferować 1500 saszonek. Zamawiający wskazuje jednocześnie, że opakowanie po 100 sztuk (saszonek) spełnia wymagania Zamawiającego w zakresie konfekcjonowania zaoferowanego produktu.

Pytanie 34: „Dotyczy pakietu nr 11 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że dopuszcza zaoferowanie preparatu spełniającego opis SWZ, który posiada działanie na spory w zakresie norm EN 17846 (Cl. Difficile) i EN 13704 (Bacillus cereus) oraz EN 17126 (Bacillus cereus, Bacillus subtilis, Cl. Difficile)?”

Odpowiedź 34: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, przy zachowaniu pozostałych wymagań, tym samym modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla pakietu nr 11 poz. 2 do brzmienia: " grzyby/drożdże (EN14562; EN16615)", spory (EN17126, EN 17846) . Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiący załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 35: „Pakiet 1 poz. 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy w opisie przedmiotu zamówienia nie doszło do omyłki. Obecna treść opisu jest niewystarczająca do zidentyfikowania Państwa potrzeb. W związku z tym prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, jakiego konkretnie produktu wymaga”

Odpowiedź 35: Zamawiający zgodnie z treścią odpowiedzi na pytanie 1, informuje że modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla Pakietu nr 1 poprzez wykreślenie pozycji 9. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 36: „Pakiet 5 pozycja 1 i 2

W związku z wewnętrzną sprzecznością w opisie przedmiotu zamówienia, prosimy o wyjaśnienie zapisów SWZ. Opisany produkt na bazie aktywnego tlenu nie występuje w handlu w opakowaniach typu kanister. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści produkt na bazie aktywnego tlenu w opakowaniu dostępnym u producentów, czy też w opisie wskazano błędny skład chemiczny? Prosimy o sprostowanie”

Odpowiedź 36: W związku z omyłką po stronie Zamawiającego polegającą na błędnym opisie produktu, Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym w zakresie pakietu nr 5 poz. 1 do brzmienia: „Koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans), V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy, Adeno), prątkobójczo: 0,5%-1% maksymalnie 30 min, Polio 0,5% w 30 min. Opakowanie 1L.”

oraz w zakresie pakietu nr 5 poz. 2 do brzmienia: " Koncentrat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans), V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy, Adeno), prątkobójczo: 0,5%-1% maksymalnie 30 min, Polio 0,5% w 30 min. Opakowanie 5L.”

Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 37: „PAKIET 7 pozycja 6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, jakiej objętości opakowań wymaga Zamawiający, ponieważ informacja ta nie została wskazana w SWZ.”

Odpowiedź 37: Zamawiający doprecyzowuje, że w zakresie pakietu nr 7 poz. 6 wymaga opakowań w objętości 1 litra. Tym samym Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla pakietu 7 poz. 6 do brzmienia: „Opakowanie 1L.” Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 38: „Pakiet nr 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Aseptoderm CHG posiadającego działanie przedłużone do 3h. Wykazującego działanie wobec F(C.albicans) zgodnie z EN 13624 w czasie 1 min oraz zgodnie z EN 1650 w czasie 15 sek. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ."

Odpowiedź 38: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie, przy zachowaniu pozostałych wymagań tym samym modyfikuje formularz cenowy dla pakietu nr 1 poz. 5 do brzmienia: „Preparat posiadający działanie przedłużone do 3h”. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 39: „Pakiet nr 1, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w kolumnie pn. „Opis przedmiotu zamówienia” w formularzu asortymentowo-cenowym dla w/w pozycji. Wskazany opis w/w pozycji obejmuje wyłącznie informację: „Produkt leczniczy w postaci roztworu w butelce HDPE z zamknięciem PP z zabezpieczeniem gwarancyjnym zawierającym 1000 ml płynu.”

Odpowiedź 39: Zamawiający zgodnie z treścią odpowiedzi na pytanie 1 oraz 35, informuje że modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla Pakietu nr 1 poprzez wykreślenie pozycji 9. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 40: „Pakiet nr 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o informację jakiej wielkości opakowania oczekuje w w/w pozycji."

Odpowiedź 40: Zamawiający doprecyzowuje, że w zakresie pakietu nr 1 poz. 11 wymaga opakowań w objętości 500 ml. Tym samym Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla pakietu 1 poz. 11 do brzmienia: „Opakowanie 500 ml.” Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 41: „Pakiet nr 1, poz. 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Prontosan roztwór możliwego do stosowania od 28 dnia życia. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ."

Odpowiedź 41: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w zakresie objętym pytaniem przy zachowaniu pozostałych wymagań. Tym samym Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia zawarty w Formularzu cenowym dla pakietu 1 poz. 18 poprzez wykreślenie wymagania stosowania u dzieci od 1 dnia życia. Składając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją załącznika nr 1.1 do SWZ (Formularz cenowy), stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 42: „Pakiet nr 2, poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Velodes Soft wykazującego działanie wobec F(C.albicans). Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ."

Odpowiedź 42: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w zakresie objętym pytaniem przy zachowaniu pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 43: „Pakiet nr 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparat Velodes Silk o higienicznej dezynfekcji rąk: 2 x 1,5 ml w 30 sek. zgodnie z normą EN 1500. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ."

Odpowiedź 43: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w zakresie objętym pytaniem przy zachowaniu pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym

wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 44: „Pakiet nr 5 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu ChiroSan Plus myjąco-dezynfekcyjnym, przeznaczonego do przygotowywania do ponownego użycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego, inkubatorów oraz innych wyrobów medycznych. Skład: in situ generowany kwas nadoctowy (2% roztwór zawiera 1000 ppm kwasu nadoctowego) Zawiera nadwęglan sodu, TAED, kompleks enzymatyczny (lipaza, amylaza, proteaza), inhibitory korozji, surfaktanty. Sporządzony roztwór użytkowy preparatu wykazuje pełną skuteczność bójącą w czasie do 36 godzin. Działa wobec B,F, V(BVDV, vaccinia, noro, adeno, polio), S(Clostridium difficile, Bacillus subtilis), Tbc. Opakowanie 1,5 kg. W przypadku wyrażenie zgody prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.”

Odpowiedź 44: Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SWZ - nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

Pytanie 45: „Pakiet nr 5 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu ChiroSan Plus myjąco-dezynfekcyjnym, przeznaczonego do przygotowywania do ponownego użycia narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego, inkubatorów oraz innych wyrobów medycznych. Skład: in situ generowany kwas nadoctowy (2% roztwór zawiera 1000 ppm kwasu nadoctowego) Zawiera nadwęglan sodu, TAED, kompleks enzymatyczny (lipaza, amylaza, proteaza), inhibitory korozji, surfaktanty. Sporządzony roztwór użytkowy preparatu wykazuje pełną skuteczność bójącą w czasie do 36 godzin. Działa wobec B,F, V(BVDV, vaccinia, noro, adeno, polio), S(Clostridium difficile, Bacillus subtilis), Tbc. Opakowanie 6 kg. W przypadku wyrażenie zgody prosimy Zamawiającego o wskazanie ilości opakowań jaką należy wycenić.”

Odpowiedź 45: Zamawiający nie zmienia wymagań określonych w SWZ - nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

Pytanie 46: „Pakiet nr 5 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Stabimed Fresh działającego na grzyby (Candida albicans) w czasie 15 min. Zarejestrowanego jako wyrób medyczny kl. II a. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź 46: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w zakresie objętym pytaniem przy zachowaniu pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 47: „Pakiet nr 5 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Velox Spray przeznaczony do dezynfekcji sprzętu medycznego nie wrażliwego na działanie alkoholu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź 47: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie w zakresie objętym pytaniem przy zachowaniu pozostałych wymagań. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 48: „Dot. projektu umowy § 2 ust. 12

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie § 2 ust. 12 w sposób następujący:

12. W przypadku odmowy realizacji danej dostawy lub jej części, Zamawiający może dokonać zakupu wraz z dostawą u innego dostawcy, obciążając Wykonawcę różnicą ceny wynikającą z zakupu u innego dostawcy,

przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy."

Odpowiedź 48: Zamawiający nie wyraża zgody za zaproponowaną zmianę projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 49: „Dot. projektu umowy § 3 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie § 3 ust. 2 w sposób następujący:

2. Termin realizacji Umowy może ulec wydłużeniu w przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w § 9 ust. 2 pkt 3 Umowy, pod warunkiem wyrażenie zgody przez Wykonawcę."

Odpowiedź 49: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie wyjaśnia, że zawarcie aneksu do umowy wymaga zgodnego oświadczenia woli obu stron, a zatem może nastąpić wyłącznie za zgodą zarówno Zamawiającego, jak i Wykonawcy.

Pytanie 50: „Dot. projektu umowy § 9 ust. 2 pkt. 3)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie § 9 ust. 2 pkt. 3) w sposób następujący:

2. Strony dopuszczają możliwość zmian Umowy w przypadku:

3) przedłużenia terminu obowiązywania Umowy, o którym mowa w § 3 Umowy, w przypadku niewykorzystania przewidzianej Umową ilości przedmiotu zamówienia, lub kwoty o której mowa w § 4 ust 1 Umowy, jednakże na okres nie dłuższy niż 3 miesiące licząc od upływu pierwotnego terminu obowiązywania Umowy, pod warunkiem wyrażenie zgody przez Wykonawcę."

Odpowiedź 50: Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę projektowanych postanowień umowy. Jednocześnie wyjaśnia, że zawarcie aneksu do umowy wymaga zgodnego oświadczenia woli obu stron, a zatem może nastąpić wyłącznie za zgodą zarówno Zamawiającego, jak i Wykonawcy.

Pytanie 51: „Pakiet 3 - pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu, bez zawartości substancji zapachowych oraz barwiących. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sek. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B EN 13727, F(C. albicans) EN 13624, V EN 14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 sek., Tbc EN 14348 – 30 sek., V EN 14476 (polio, adeno) – 90 sek.. Produkt biobójczy, opakowania 500 ml."

Odpowiedź 51: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 52: „Pakiet 3 - pozycja 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie delikatnego balsamu typu olej w wodzie do regeneracji skóry rąk, którego głównym składnikiem jest biały olej (parafinum liquidum), glicerynę, pantenol (składnik pobudzający naturalną regenerację skóry), wzbogaconego oliwą z oliwek, nie zawierającego barwników, delikatnie perfumowanego, szczególnie przeznaczonego do pielęgnacji zniszczonej i wrażliwej skóry po częstym myciu i dezynfekcji rąk, idealnego do regeneracji skóry rąk po higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji Balsam szybko się wchłania i nie pozostawia tłustej, klejącej się powłoki.

Emulsja typu olej w wodzie. Produkt nie osłabia efektu mikrobiologicznego po dezynfekcji rąk. Opakowania 500ml z fabrycznie zamontowaną pompką. Kosmetyk."

Odpowiedź 52: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 53: „Pakiet 3 - pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia włókninowe chusteczki nasączone alkoholowym preparatem do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowane chusteczki wykazują skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiadają dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: 25 g etanol (94%), 35 g propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum w warunkach brudnych: B (EN 13727, 16615), F (C.albicans) (EN 13624, EN 16615), Tbc (M. terrae) EN 14348 - 1 min., V EN 14476 (adeno, rota, noro, vaccinia) – 30 sek. W warunkach czystych F EN 13624 – 2min., możliwość rozszerzenia spektrum o V (polyoma SV40) w 5 min. Wyrób medyczny IIa i produkt biobójczy. Chusteczki 150 szt. w rozmiarze 14 x 18 cm opakowanie typu tuba (chusteczki + wkład) poz. 4.1 i wkłady poz. 4.2. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.”

Odpowiedź 53: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 54: „Pakiet 3 - pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu, niskoalkoholowego, przeznaczonego do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych. Produkt posiada doskonałą kompatybilność materiałową, został przebadany dermatologicznie. Preparat o właściwościach myjących. Skuteczny zgodnie z normą EN 16615 B, F (C. albicans) w warunkach czystych - 1 min., B EN 13727, F (C. albicans) EN 13624, Tbc (M. terrae) EN 14348, V EN 14476 (rota, noro) w 5 min. w warunkach czystych, V EN 14476 vaccinia – 15 sek. w warunkach brudnych, V EN 14476 noro – 60 sek. w warunkach brudnych V DVV/RKI polyoma - 15 sek. w warunkach brudnych, V EN 14476 adeno - 15 min. w warunkach brudnych. Produkt może być używany do dezynfekcji głowic sond USG. Wyrób medyczny i produkt biobójczy, opakowanie a 1l ze spryskiwaczem.”

Odpowiedź 54: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 55: „Pakiet 7 - pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny, stężony preparat o kwaśnym pH, służący do termicznego przygotowania kaczek i basenów. Oferowany produkt posiada dobre właściwości myjące, zapobiega powstawaniu i usuwa już powstałe osady, posiada bardzo dobrą zgodność materiałową (ze stałą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi), produkt nie pienia się. Zawierający w składzie kwasy organiczne, inhibitory korozji, stabilizatory twardości. Stężenie użytkowe: 0,01% na każdy 1° dH co odpowiada 0,1-0,3 % tzn. 1-3 g/l, gęstość ok. 1,08 g/cm³, pH koncentratu ok. 1,3 w 20 °C. Wyrób medyczny, opakowanie a 5kg. Prosimy o podanie, czy do wyliczeń przyjmując 5L=5kg, czy ilości wyliczyć z gęstości?”

Odpowiedź 55: Zamawiający dopuszcza płynny, stężony preparat o kwaśnym pH, służący do termicznego przygotowania kaczek i basenów. Oferowany produkt posiada dobre właściwości myjące, zapobiega powstawaniu i usuwa już powstałe osady, posiada bardzo dobrą zgodność materiałową (ze stałą szlachetną, aluminium i tworzywami sztucznymi), produkt nie pienia się. Zawierający w składzie kwasy organiczne, inhibitory korozji, stabilizatory twardości. Stężenie użytkowe: 0,01% na każdy 1° dH co odpowiada 0,1-0,3 % tzn. 1-3 g/l, gęstość ok. 1,08 g/cm³, pH koncentratu ok. 1,3 w 20 °C. Wyrób medyczny, opakowanie a 5kg. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem – modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, że nie przewiduje dokonywania przeliczeń jednostek miary z litra na kilogram. Ilość opakowań o konkretnych pojemnościach zostały jednoznacznie określone w Formularzu cenowym. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w tym zakresie.

Pytanie 56: „Pakiet 7 - pozycja 3



OKRĘGOWY SZPITAL KOLEJOWY W KATOWICACH
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
40-760 Katowice, ul. Panewnicka 65
tel.: 32 605 35 00, fax: 32 605 35 08
NIP 634-23-05-444 REGON 276267686 NR BDO: 000054612



Jednostka Ochrony Zdrowia
Samorządu Województwa Śląskiego

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie słabo alkalicznego preparatu do automatycznego reprocessowania na bazie substancji powierzchniowo czynnych i enzymów (koncentrat w płynie nie zawiera krzemianów) i służyć jako uniwersalny środek do mycia termostabilnych i termolabilnych instrumentów oraz endoskopów sztywnych i elastycznych. Produkt zawiera anionowe i niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, środki solubizujące, inhibitory korozji. Oferowany preparat może być stosowany wobec materiałów wyjątkowo wrażliwych takich jak: anodowane aluminium czy metale nieżelazne. pH>10 roztworu roboczego ograniczenie do minimum ryzyka vCJK (zgodnie z zaleceniami RKI) Standardowe dozowanie 5 ml/l (stężenie 0,5 %) lub 3-10 ml/l (stężenie 0,3-1%), endoskopy 35-55°C- 3-10 min., narzędzia chirurgiczne 40-60°C w czasie 5-10 min. pH ok. 10,7 w 20 °C (koncentrat). Wyrób medyczny, opakowanie 5L,”

Odpowiedź 56: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 57: „Pakiet 7 - pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu do neutralizacji oraz ponownego przygotowania i użycia przeznaczony jest do neutralizacji po alkalicznym myciu narzędzi chirurgicznych, mikrochirurgicznych, kontenerów ze stali szlachetnej, sztywnych endoskopów, osprzętu stosowanego w anestezjologii, butów używanych na salach operacyjnych oraz butelek niemowlęcych. Oferowany produkt zawiera w składzie kwas cytrynowy. Produkt nie zawiera związków powierzchniowo czynnych i fosforanów. Po wcześniejszym myciu w alkaliach: 0,1-0,2 % tzn. 1-2 ml/l. pH koncentratu ok. 2 w 20 °C . Wyrób medyczny, opakowanie 5kg. Prosimy o podanie, czy do wyliczeń przyjmując 5L=5kg, czy ilości wyliczyć z gęstości?”

Odpowiedź 57: Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w zakresie objętym pytaniem - nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 58: „Ogólne:

Prosimy o podanie czy ilości opakowań po wyliczeniu zaokrąglać zgodnie z zasadami matematyki tzn. od 0,5 w górę, a poniżej 0,5 w dół?”

Odpowiedź 58: Zamawiający nie dopuszcza zaokrąglania ilości opakowań zaoferowanych produktów. Ilość opakowań o konkretnych pojemnościach zostały jednoznacznie określone w Formularzu cenowym. Zamawiający nie wprowadza zmian do treści SWZ w tym zakresie.

Z uwagi na fakt, iż Zamawiający wprowadził zmianę treści SWZ, która jest istotna dla sporządzenia oferty lub może wymagać od wykonawców dodatkowego czasu na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie ofert, przedłużeniu ulega termin składania ofert **do dnia 13.07.2026 r.** do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.05, a także termin związania ofertą **do dnia 11.08.2026 r.**

Stosownym zmianom ulega także treść ogłoszenia o zamówieniu.

Załączniki:

1. Zmodyfikowany Formularz cenowy.

Zatwierdzono:

p.o. Dyrektora
Okręgowego Szpitala Kolejowego
w Katowicach – s.p.z.o.z.
Ryszard Janta