



SR/XV-270-15(2)-EFK/22

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na roczną, sukcesywną dostawę środków dezynfekcyjnych i myjących dla Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu SR/XV-270-15-EFK/22

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 2

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021 poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu zwrócono się o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Zamawiający niniejszym publikuje treść zapytań wraz udzielonymi odpowiedziami.

ZESTAW PYTAŃ 1:

Dotyczy Pakietu nr 1

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) preparat myjący w postaci piany o właściwościach bakteriostatycznych, który doskonale rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne w czasie 15 minut, o neutralnym pH i zawartości substancji antykorozyjnych oraz doskonałej kompatybilności dzięki której istnieje możliwość nawilżania i przechowywania narzędzi w preparacie do 72 h, w op. 750 ml z końcówką spieniającą, wyrób medyczny kl. I?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

2. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści preparat typu Enzymex L9, oparty na synergistycznym kompleksie 3 enzymów, substancji powierzchniowo czynnych oraz QAV, o spektrum działania B wg EN13727, EN14561, F wg EN 13624 I EN14562 (drożdże), V wg EN 14476 I EN17111 (HIV, HBV, HCV, Herpes i Vaccinia) 0,5% - 10 min., z możliwością rozszerzenia spektrum o prątki gruźlicy, aktywny 72 godz., zgodnie z załączoną ulotką produktową?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

3. Poz. 8 - Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat o pH 6-7,5; bez aktywatora, na bazie 2,5 % aldehydu glutarowego, zachowujący aktywność biobójczą do 45 dni z możliwością wielokrotnego stosowania (możliwość kontroli paskiem testowym), o spektrum działania wobec B, Tbc, F, V do 10 min., zgodny z normą sporobójczą do obszaru medycznego EN 17126 wobec *Cl. difficile* w 30 min.; wyrób medyczny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 2

4. Poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści preparat typu Oxivir Plus Spray, gotowy do użycia preparat na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP oraz anionowych i niejonowych środków powierzchniowo czynnych w formie piany, o uniwersalnym zastosowaniu, przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich wodoodpornych powierzchni i przedmiotów w służbie zdrowia; Możliwość stosowania w obecności pacjentów; Charakteryzujący się wysoką kompatybilnością materiałową; Biodegradowalny i bezpieczny



dla środowiska (produkt rozpadu to tlen i woda); Szeroka skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych, potwierdzona badaniami wg Norm Europejskiej; Spektrum: bakterie (EN 13727, EN 13697, EN 16615), prątki (EN 14348), grzyby, w tym A. niger (EN 13624, EN 13697, EN 16615), wirusy, w tym Polio, Adeno, Noro, Rota, Vaccinia (EN 14476); Czas ekspozycji na B, V w warunkach brudnych nie dłuższy niż 5 minut, na grzyby – 15 min.; Tbc – w. czyste w 15 min.; Zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

5. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni; Skład: etanol, 2-propanol; Łączna zawartość alkoholu do 70%, bez zawartości dodatkowych substancji typu aminy, QAV, aldehydu, fenolu; Do dezynfekcji małych powierzchni, łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni; Spektrum działania: B (MRSA), F (C.albicans), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) w czasie od 30 sek. do 1 min.; Tbc (M.terrae) i Noro w 5 min.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

6. Poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści preparat typu Oxivir Excel Wipe, w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, główce USG, inkubatory), a także powierzchni mających kontakt z żywnością; Możliwość stosowania w oddziałach noworodkowych; Na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy; Chusteczki o wymiarze 20 x 27 cm i gramaturze 25 g/m²; Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F - 1 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – 30 sek.; Możliwość stosowania do deklarowanej daty ważności produktu, chusteczki posiadają podwójną rejestrację (wyrób medyczny i produkt biobójczy)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

7. Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści preparat typu Oxivir Sporicide Wipe w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych nadziałanie alkoholu (w tym urządzeń elektronicznych np. sondy USG, monitory, telefony komórkowe); zawiera w składzie H₂O₂ (2%-10%), kwas glikolowy, związki powierzchniowo czynne, bez zawartości chloru, kwasu nadoctowego, QAV; Chusteczka o wymiarze 20x30cm i gramaturze 25g/m²; pH: 3; spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, F (C. albicans) – 1 min, Tbc wg EN 14348 od 5 do 10 min.; F (A. brasiliensis) w 6 min., V zgodnie z EN 14476 V (Polio, Adeno, Noro) – 1 min.; (Cl. Difficile R 027) – 5min.; Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615); Pozytywna opinia producenta o bezpieczeństwie stosowania do urządzeń ultrasonograficznych; Opakowanie typu tuba a'80szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnego opakowania; Okres trwałości po pierwszym otwarciu - 4 tygodnie; Produkt biobójczy i wyrób medyczny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

8. Poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu Taski Sprint Degerm, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, chlorków, środków powierzchniowo-czynnych o spektrum działania B, F (C. albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Rota)- czas działania 15 min. w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia spektrum o wirus Adeno i Noro, konfekcjonowanego w op. 5L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Preparat zgodnie z oświadczeniem producenta może być stosowany w oddziałach noworodkowych.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.



9. Poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści preparat typu Oxivir Sporicide, preparat w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych nadziałanie alkoholu (w tym urządzeń elektronicznych np. sondy USG, monitory, telefony komórkowe), a także powierzchni mających kontakt z żywnością; Preparat na bazie H₂O₂ (3%-10%) bez zawartości chloru, kwasu nadoctowego, QAV; Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, F (*C. albicans*) – 1 min, Tbc wg EN 14348 od 5 do 10 min.; F (*A. brasiliensis*) w 6 min., V zgodnie z EN 14476 V (Polio, Adeno, Noro) – 1 min.; (*Cl. Difficile* R 027) – 5min.; Okres trwałości po pierwszym otwarciu – do końca deklarowanego na opakowaniu okresu ważności; Produkt biobójczy i wyrób medyczny. Opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

10. Poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści preparat w tabletkach typu Titan Chlor Plus Tablets, preparat myjąco-dezynfekcyjny przeznaczony do dezynfekcji dużych zmywalnych powierzchni (również obciążonych materiałem organicznym); z możliwością zalewania plam krwi, wydalini, wydzielin; na bazie dichloroizocyanouranu sodu zawierający tenzydy myjące; w postaci jednofazowych tabletek o masie 3,25g; działający na B, Tbc, F, V, S (potwierdzone działanie na *Clostridium difficile* R027 w warunkach brudnych); przebadany normatywnie, w tym wg EN 13704 i prEN 17126; Puszka 200 tabletek z możliwością przeliczenia zapotrzebowania zaokrąglając w górę do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Projektu umowy:

11. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 17 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed w dniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Z poważaniem

DYREKTOR
Szpitala Miejskiego
im. Franciszka Raszei
lek. med. Ełżbieta Wrzesińska-Żak

