



Poznań, dnia 04.09.2023 r.

SR/XV-270-20(3)-AG/23

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na sukcesywną dostawę środków dezynfekcyjnych i antyseptyków dla Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu

SR/XV-270-20-AG/23

## ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 3

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2022 poz. 1710 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.

**Pytanie 1** – Specyfikacja Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

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

**Pytanie 2** – Specyfikacja Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

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

**Pytanie 3** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie numer 9, w pozycji numer 1 zestawu przeznaczonego do wstępnego mycia zewnętrznego płaszczka endoskopu oraz płukania kanałów endoskopu, na który składa się wyprofilowana gąbka oraz płyn - neutralny, biodegradowalny, zmniejszający napięcie powierzchniowe, nie zawierający enzymów, redukujący poziom zanieczyszczenia substancjami organicznymi oraz zapobiegający formowaniu się biofilmu i powstawaniu piany, zawierający wodną mieszaninę substancji powierzchniowo czynnych, inhibitorów korozji, środków konserwujących i środków zapobiegających osadzaniu się kamienia, zawierający w składzie: etoksylowane alkohole C12- 13, rozgałęzione i linearne; etoksylowane alkohole C10 (9M EO), wodorotlenek sodu, kwas 2- fosfonobutano-1,2,4-trikarboksylowy, bez zawartości 2-aminoetanolu?



---

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 4** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie numer 9, w pozycji numer 1, aby zestaw zawierający wyprofilowaną gąbkę oraz biodegradowalny, zmniejszający napięcie powierzchniowe płyn nie zawierający enzymów, przeznaczony do wstępnego mycia zewnętrznego płaszcza endoskopu oraz płukania kanałów endoskopu, był wolny od 2-aminoetanolu, substancji sklasyfikowanej jako niebezpieczna?

Uzasadnienie: Zgodnie ze zharmonizowaną klasyfikacją i oznakowaniem (CLP00) zatwierdzonym przez Unię Europejską, substancja ta powoduje poważne oparzenia skóry i uszkodzenia oczu, jest szkodliwa po połknięciu, jest szkodliwa w kontakcie ze skórą i jest szkodliwa w przypadku wdychania. Ponadto klasyfikacja dostarczona przez przedsiębiorstwa do ECHA (Europejska Agencja Chemiczna) w rejestracjach REACH (ang. Registration, Evaluation and Authorisation of Chemicals) – rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1907/2006 regulujące kwestie stosowania chemikaliów, poprzez ich rejestrację i ocenę oraz, w niektórych przypadkach, udzielanie zezwoleń i wprowadzanie ograniczeń obrotu) wskazuje, że substancja ta jest toksyczna w przypadku wdychania, jest szkodliwa dla organizmów wodnych o długotrwałych skutkach, powoduje poważne uszkodzenia oczu, jest podejrzewana o uszkodzenie płodności lub nienarodzonego dziecka, może powodować podrażnienie dróg oddechowych, może powodować reakcję alergiczną skóry i może powodować objawy alergii lub astmy lub trudności w oddychaniu w następstwie wdychania.

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga powyższego. Pozostałe zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 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 spieniącą, wyrób medyczny kl. I?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 6** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 1

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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 7** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 1

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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 8** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 9** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni; Skład: etanol, 2-propanol, alkilobiguanidyna; 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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 10** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

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, głowice USG, inkubatory), a także powierzchni mających kontakt z żywnością; Możliwość stosowania w oddziałach noworodkowych; Na bazie H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy; Chusteczki o wymiarze 20 x 27 cm i gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>; 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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 11** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

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 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (2%-10%), kwas glikolowy, związki powierzchniowo czynne, bez zawartości chloru, kwasu nadoctowego, QAV; Chusteczka o wymiarze 20x30cm i gramaturze 25g/m<sup>2</sup>; 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 odciśniętym 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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 12** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 13** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

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 H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 14** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

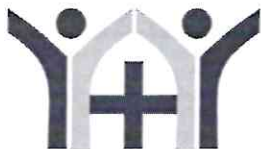
Dotyczy Pakietu nr 2

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, wydaliny, wydzieliny; na bazie dichloroizocyjanouranu 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:** Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

**Pytanie 15** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2



---

Poz. 9: Czy Zamawiający dopuści preparat, spełniający wymagania SWZ, na bazie etanolu, z przedłużonym działaniem do 3h?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 16** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 2

Poz. 10: Czy Zamawiający dopuści preparat, spełniający wymagania SWZ, o składzie propan-2-ol (do 10%) i etanol (do 75%)?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 17** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 8:

Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie etanolu 79,9%; Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę; Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans, A.niger/A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro); Chirurgiczna dezynfekcja rąk, EN 12791: 5 ml w 90 sek. Dezynfekcja higieniczna – 3ml w 30 sekund; Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin; Opakowanie 500ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 18** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 8:

Poz. 3: Czy Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 79,9 g etanolu; Zawierający glicerynę; Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A. Niger/A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro) - do 60 sekund; Higieniczna dezynfekcja wg. EN 1500: 3 ml w czasie 30 sekund; Chirurgiczna dezynfekcja rąk, EN 12791: 5 ml w 1,5 min.; Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny; Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych; Opakowanie 500 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 19** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Dotyczy Pakietu nr 8:

Poz. 5: Czy Zamawiający dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych; Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu; Spektrum działania zgodnie wg DGHM: B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV/HCV/HSV, Adeno, Rota, Vaccinia), z EN 14885: Tbc, V (Noro) w czasie do 60 sekund; grzyby i prątki przy wysokim obciążeniu organicznym; Aktywność po otwarciu do 3 miesięcy; Chusteczki o wymiarach 18x20 cm, gramatura 45g/cm<sup>2</sup>; Produkt może być stosowany na oddziałach noworodkowych i dziecięcych; wyrób medyczny oraz produkt biobójczy; Opakowanie 48 szt. typu flow pack?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 20** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.



Dotyczy Pakietu nr 8:

Poz. 6: Czy Zamawiający dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 79,9 g etanolu; Zawierający glicerynę; Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A. Niger/A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro) - do 60 sekund; Higieniczna dezynfekcja wg. EN 1500: 3 ml w czasie 30 sekund; Chirurgiczna dezynfekcja rąk, EN 12791: 5 ml w 1,5 min.; Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny; Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych; Kanister 5 L?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

**Pytanie 21** - Załącznik 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy.

Pakiet nr 3 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od zapisu w opisie przedmiotu zamówienia w/w pozycji zapisu dotyczącego stosowania u noworodków i opinii IMiDz, ponieważ z naszej wiedzy wynika, że wyłącznie preparaty bezbarwne mogą być stosowane u noworodków.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 22** - Załącznik 5 do SWZ – Wzór umowy

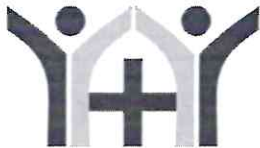
Dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy postanowień o następującej treści:

#### SIŁA WYŻSZA 1.

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.
6. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.
7. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Uregulowania dotyczące Siły wyższej Zamawiający zawarł w § 4 ust 9 Załącznika nr 5 do SWZ (Wzór umowy).



# Szpital Miejski im. Franciszka Raszei

60-834 Poznań, ul. Mickiewicza 2

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

Z poważaniem

Z-CA DYREKTORA  
ds. FINANSOWYCH  
*[Signature]*  
mgr Mariola Chlebowska

1/ Platforma e-Zamówienia <https://ezamowienia.gov.pl/>  
2/ <https://fraszka.poznan.pl/>  
3/ a/a

