



Sokółka dn. 09.01.2018r

### WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA

**Dotyczy:** postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej równowartości 221000 euro na dostawę preparatów dezynfekcyjnych wg. dodatku nr 2 do niniejszej SIWZ. CPV-33631600-8 - Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne.

**Znak sprawy: SPZOZ DEZ / 2018 Nr ogłoszenia – 500914 -N-2018 z dnia 04.01.2018r.**

Zamawiający zgodnie z art.38 Ustawy PZP informuje, iż wpłynęły pytania mające wpływ na treść SIWZ:

1. Wzór umowy. Prosimy o wykreślenie par. 2 ust. 4.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli.**

2. Dotyczy Grupy II: Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu gotowego do użycia, bez konieczności dodawania aktywatora/ buforu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

3. Dotyczy Grupy II: Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu wykazującego działanie sporobójcze wobec *Bacillus subtilis*, *Clostridium difficile*, *Bacillus cereus*, *Clostridium sporogenes* w czasie do 60 minut?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

4. Dotyczy Grupy II: Czy preparat w poz. 3 powinien wykazywać działanie wirusobójcze również wobec herpes, waccinia i AH1N1 w czasie do 5 minut?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Dotyczy Grupy VIII: Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu wykazującego działanie wirusobójcze do poziomu wirusa Polio, Adeno, Noro w czasie do 30 sekund zgodnie z normą EN 14476?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

6. Dotyczy Grupy IX: Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga preparatu wykazującego działanie wirusobójcze do poziomu wirusa Polio, Adeno, Noro w czasie do 30 sekund zgodnie z normą EN 14476?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.**

7. Dotyczy Grupy IX: Czy Zamawiający w poz. 4 wymaga dozowników o statusie wyrobu medycznego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

8. Czy Zamawiający pisząc o opakowaniach sterylnych wymaga preparatu w systemie zamkniętym, którego nie można rozmontować, konfekcjonowanego w dwuwarstwowe worki z trójdzieloną zastawką zapobiegającą zasysaniu powietrza i zanieczyszczeń? Jedynie środki myjąco-dezynfekujące znajdujące się w hermetycznie zamkniętych workach zapewniają pełną sterylność preparatu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

9. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Grupie I poz. 1 ze względu na wymóg preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi kontaktujących się z uszkodzonymi tkankami wymaga preparatu przebadanego dla warunków brudnych czy jedynie dla warunków czystych?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu przebadanego dla warunków brudnych.**

10. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Grupie I poz. 1 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 aktywności wobec *C. Albicans*?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga działania grzybobójczego wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

11. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Grupie I poz. 1 pod pojęciem działania prątkobójczego? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec *M. Terra* i *M. Avium*?

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

12. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Grupie I poz. 1 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 wymaga pełnego działania wirusobójczego skuteczności wirusobójczej w oparciu o trzy organizmy testowe tj wirus Adeno, Polio i Noro.**

13. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Grupie III poz. 1 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 wymaga działania grzybobójczego wobec mikroorganizmów A. Niger i C. Albicans.**

14. Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie w Grupie III poz. 1 pod pojęciem działania prątkobójczego? Czy Zamawiający wymaga działania prątkobójczego tj. działania wobec M. Terra i M. Avium?

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

15. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Grupie III poz. 1 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 wymaga pełnego działania wirusobójczego skuteczności wirusobójczej w oparciu o trzy organizmy testowe tj wirus Adeno, Polio i Noro.**

16. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Grupie VII dopuści preparat o spektrum działania B, F (C. Albicans), wirusy (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex) oraz dodatkowo Tbc w czasie 15 min spełniający pozostałe wymogi SIWZ. Preparat który chcemy zaproponować działa wobec Tbc w czasie 15 minut – jest to dodatkowym atutem preparatu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

17. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w Grupie VIII poz. 1 dopuści preparat o spektrum działania B, F (C. Albicans), wirusy (HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Rota), Tbc w czasie 45 sek w formie płynu – jednorazowa porcja przy higienicznej dezynfekcji 2 x 3 ml, jednorazowa porcja przy chirurgicznej dezynfekcji 2 x 3 ml spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

18. Dotyczy grupa X poz. 1 i 2 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do oceny preparat wykazujący skuteczność w zakresie wirusobójczym przeciwko wirusom HIV, HBV, HCV, Rota, Polio. Wirus Polio, podobnie jak Adeno, należy do wirusów testowych zgodnie z normą EN14476. Europejski Komitet Normalizacyjny (CEN) spośród wirusów należących do różnych grup taksonomicznych, jako wirus testowy wybrał wirus Polio, ponieważ wykazuje on wysoką oporność na działanie środków chemicznych, jest stabilny w środowisku kwaśnym i jest odporny na działanie rozpuszczalników tłuszczowych. Zgodnie z powyższym inaktywacja wirusa Polio przez preparat przeznaczony do dezynfekcji jest tożsama z inaktywacją wszystkich wirusów, zarówno otoczkowych jak i bezotoczkowych, a więc również wirusa Herpes, który nie jest wirusem testowym wg norm europejskich. Również wytyczne Niemieckiego Stowarzyszenia ds. Kontroli Chorób Wirusowych (DVV) i Instytutu Roberta Kocha jako wirusy testowe przyjmują BVDV oraz wirus Vaccina i nie zawierają wirusa Herpes.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

19. Czy Zamawiający dopuści w Grupie XIV preparat do dezynfekcji termicznej i dekalcyfikacji zawierający jako główny składnik kwas cytrynowy w ilości 22,5 g w 100 g środka spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

20. Do grupy II poz. 1: Czy z uwagi na delikatną konstrukcję endoskopów i głowic przezprzełykowych i podatność na uszkodzenia Zamawiający potwierdza, że nie dopuści do oceny preparatu posiadającego w karcie charakterystyki oznaczenie w postaci *piktogramu H290 może powodować korozję metali*?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

21. Do grupy II poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia, czyli nie wymagający rozcieńczania, roztwór 2% aldehydu glutarowego, którego integralną i nierozdzielalną częścią preparatu jest bufor fosforanowy w opakowaniu a 100ml, o szerokim spektrum działania w czasie krótszym niż wymagany w SIWZ, B, F, Tbc, wirusy (w tym Polio i Adeno) w czasie 5 minut i spory (B. subtilis) w czasie 15 minut, aktywny min. 14 dni z dołączonymi paskami testowymi, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

22. Do grupy VII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci bezalkoholowej pianki do dezynfekcji powierzchni (w tym powierzchni sprzętu medycznego) szklanych, porcelanowych, metalowych, gumowych, ze szkła akrylowego, wrażliwych na działanie alkoholu np. głowice USG, sondy, plexi, inkubatory, lampy, meble, z

możliwością zastosowania na oddziałach intensywnej opieki i bloku operacyjnym na bazie diaminy i czwartorzędowych związków amonowych, bez aldehydów i fosforanów o szerokim spektrum działania: B, F (C. albicans), wirusy HIV, HBV, HCV, SARS, Vaccinia, Herpes, grypa H1N1 i H5N1 w czasie 1 minuty i Tbc w czasie 5 minut?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

23. Do grupy VII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego również przedmiotów mających kontakt z żywnością, o szerokiej kompatybilności materiałowej szerokim spektrum działania: B (EN 13727, 14561), F (EN 13624, 14562) w czasie 1 minuty, Tbc (EN 14348), V (EN 14476, HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 5 minut, dzięki specjalnej głowicy do stosowania w postaci piany lub postaci płynnej/aerozol, posiadający opinię producenta inkubatorów o możliwości zastosowania, w opakowaniu a 1L ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

24. Do grupy VIII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o natychmiastowym i przedłużonym działaniu, przebadany dermatologicznie oparty o mieszaninę alkoholi i niewielką ilość chlorku didecyldometyloamionowego, z zawartością substancji pielęgnujących bez chlorheksydyny i pochodnych fenolowych o neutralnym pH o spektrum działania: B, V (Polio, Adeno) Tbc (M.terrae, M.avium) F (Candida albicans, Aspergillus Niger) oraz higieniczna dezynfekcja rąk w czasie 30 s. chirurgiczna dezynfekcja w czasie 1,5 min.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

25. Do grupy XIII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki spełniające wszystkie wymagania SIWZ w rozmiarze 200x200mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

26. Do grupy XIII poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki spełniające wszystkie wymagania SIWZ w opakowaniach typu flow-pack?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

27. Czy Zamawiający w grupie IV dopuści do zaoferowania preparat do mycia i dezynfekcji inkubatorów z pozytywną opinią Instytutu Matki i Dziecka, działający w pełnym spektrum bójcym łącznie z Adeno i Polio w czasie 10 minut, jednakże bez potwierdzonego oddziaływania w zakresie wirusa Rota ? Preparat był stosowany w Państwa placówce bez zastrzeżeń w długim okresie czasu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

28. Dotyczy grupy I Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat działający wobec B, F, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia) w czasie do 5 minut

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

29. Dotyczy grupy II, poz. nr 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat enzymatyczny w opakowaniach o pojemności 2L.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

30. Dotyczy grupy III Czy ze względu na użycie preparatu na oddziale noworodkowym, powinien on posiadać odpowiednią, popartą badaniami, opinię kliniczną predysponującą go do zastosowania na oddziałach w których przebywają niemowlęta i dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

31. Dotyczy grupy IV Czy ze względu na użycie preparatu na oddziale noworodkowym, powinien on posiadać odpowiednią, popartą badaniami, opinię kliniczną predysponującą go do zastosowania na oddziałach w których przebywają niemowlęta i dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

32. Dotyczy grupy V Prosimy o wyjaśnienie czy ze względu na możliwość zastosowania preparatu w pomieszczeniach kuchni, powinien on posiadać odpowiednie wskazanie do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością zawarte w dokumentach dopuszczających oferowany preparat do obrotu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

33. Dotyczy grupy VII Czy ze względu na użycie preparatu na oddziale noworodkowym, powinien on posiadać odpowiednią, popartą badaniami, opinię kliniczną predysponującą go do zastosowania na oddziałach w których przebywają niemowlęta i dzieci?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

34. 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, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

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

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia dla celów kalkulacyjnych należy podać ułamkową ilość opakowań zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku.**

36. 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: Zamawiający nie wyraża zgody zgodnie z dodatkiem nr. 2 do SIWZ należy podać cenę roztworu roboczego za 100L roztworu, a cenę chusteczek z op. 200szt.**

37. W przypadku gdy zaoferowano opakowanie produktu wyrażone w gramach lub kilogramach, prosimy o wyjaśnienie czy do wyliczeń przyjmując 1kg = 1L, czy wyliczyć ilość z gęstości.

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, dla celów kalkulacyjnych należy przyjąć 1kg = 1L.**

38. Grupa I pozycja 1 – Czy Zamawiający opuści do oceny preparat w formie koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu medycznego skuteczny wobec: B, F, TBC, V (HIV, HBV, HCV) w czasie do 15 minut, o następującym składzie: 100 g preparatu zawiera: 10,0 g chlorku dimetylodioaktyloamoniowego, 15,0 g fenoksypropanolu, 15,6 g diocjanu alkiloguanidyny, 9,5 g laurylopropylenodiaminy. 5-15% niejonowe związki powierzchniowo czynne, substancje zapachowe, pozostałe składniki: regulatory pH, substancje chroniące przed korozją, substancje barwiące.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

39. Grupa II pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia środek dezynfekujący nie zawierający aldehydów, przeznaczony do dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej wyrobów medycznych, nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur takich jak: endoskopy światłowodowe, wideoendoskopy oraz oprzyrządowanie okulistyczne. 100g oferowanego preparatu zawiera: 0,10g kwasu nadoctowego, inhibitory korozji, substancje powierzchniowo czynne, stabilizatory, substancje pomocnicze. Spektrum: B, F, TBC, V (najbardziej odporne wirusy: polio, adeno), S w czasie do 5 minut. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań, możliwość kontroli preparatu przy użyciu pasków testowych. Wyrób Medyczny, opakowanie 5L. Oferowany produkt posiada rekomendację importera myjni Choyang Medical CYW 100N do stosowania bez utraty warunków gwarancji i serwisowania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

40. Grupa II pozycja 1 – Prosimy o podanie wymaganej ilości pasków testowych dla wymaganej ilości preparatu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, ilość pasków niezbędna do przewidzianej ilości preparatu.**

41. Grupa II pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniach o pojemności 2L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

42. Grupa II pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie trójenzymatycznego preparatu w postaci koncentratu, przeznaczonego do manualnego przygotowywania narzędzi i endoskopów, opartego na bazie kompleksu trój-enzymatycznego oraz substancji powierzchniowo czynnych. Spektrum: B, F, V (HBV, HCV, HIV, vaccinia), – 15 minut. Oferowany produkt posiada doskonałą tolerancję materiałową, może być stosowany w kąpielni ultradźwiękowej i urządzeniach dozujących. Wyrób Medyczny, opakowanie 5L

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

43. Grupa V- W związku z wymogiem dotyczącym zastosowania preparatu do powierzchni w dziale żywieniowym prosimy o potwierdzenie, iż oferowany preparat ma posiadać rejestrację jako produkt biobójczy. Wyroby Medyczne zgodnie ustawą o wyrobach medycznych, nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

44. Grupa VI pozycja 1 wiersz 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w opakowaniu 10L z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

45. Grupa VII - Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, inkubatory). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancją materiałową (w tym szkło akrylowe). Posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum :B, F, V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, rota) – 1 minuta. Wyrób medyczny, opakowanie 1L z spryskiwaczem.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

46. Grupa X pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu barwionego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 1L

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

47. Grupa X pozycja 2 wiersz 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 250 ml z atomizerem

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

48. Grupa X pozycja 2 wiersz 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Opakowanie 1L.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

49. Grupa XIII pozycja 1 wiersz 1 i 2 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o rozmiarze 20 x 20 cm ?  
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

50. Pakiet XIII poz 1 i 2 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 30x22 w opakowaniach typu flow-pack po 50szt (z przeliczeniem ilości opakowań) przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus,MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus ) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

51. Pakiet XIII poz 1 i 2 Czy Zamawiający wymaga przeliczenia ilości opakowań przy zaferowaniu opakowań poniżej 200szt. (np. 100szt, 50szt.)

**Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, zgodnie z SIWZ cenę należy podać za op. 200szt.**

Sporządził: St. inspektor d/s zamówień publicznych  
Andrzej Dowgiert

Zatwierdził:  
Dyrektora SPZOZ w Sokółce  
Jerzy Kułakowski