



Katowice, dnia 15.04.2025r.

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dyrektor

dr n. med.  
Włodzimierz Dziubdziela

ul. Francuska 20-24  
40-027 Katowice

SEKRETARIAT  
tel.: (32) 259-16-50  
fax.: (32) 255 46 33

spskm@spskm.katowice.pl  
[www.spskm.katowice.pl](http://www.spskm.katowice.pl)

CENTRALA :  
Tel. (32) 259-12-00

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH****  
**Nr sprawy: ZP-25-040UN**

W związku z pytaniem Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

- 1) Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 11 poz. 2 i 3 i czy dopuści: Ściereczki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup> o dużej chłonności nie pozostawiające smug na dezynfekowanej powierzchni, o wymiarze 30x34cm, opakowanie wkład 100szt. Oraz kompatybilny z nimi pojemnik o pojemności 5,5l (gdy jest pusty) z systemem uwalniania ściereczek i szczelnie domykająca się pokrywą.  
lub  
Ściereczki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup> o dużej chłonności nie pozostawiające smug na dezynfekowanej powierzchni, o wymiarze 18x25cm, opakowanie wkład 300szt. Oraz kompatybilny z nimi pojemnik o pojemności 5,5l (gdy jest pusty) z systemem uwalniania ściereczek i szczelnie domykająca się pokrywą.  
W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA  
**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie produktów do osobnego pakietu. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i je podtrzymuje.**
- 2) Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 4:  
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  
o dopisanie na końcu paragrafu 4: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wartości netto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.  
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.  
**Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**
- 3) Pakiet 10 Prosimy o dopuszczenie preparatu na bazie chlorheksydyny spełniającego pozostałe zapisy SWZ o spektrum działania zgodnie z EN13727, EN13624, EN1499 w czasie do 1 minuty.  
**Odp. Zamawiający nie dopuszcza, określił swoje wymagania w SWZ i je podtrzymuje.**
- 4) Pakiet 11 poz 1 W związku z opisem przedmiotu zamówienia aby preparat były przeznaczone do szybkiej dezynfekcji powierzchni. Zamawiający będzie wymagał zgodnie z obowiązującym prawem UE i polskim aby posiadały one status produktu biobójczego i wyrobu medyczny. Potwierdzeniem tego faktu jest KOMUNIKATEM PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 11 września 2014 r. w sprawie rejestracji środków do dezynfekcji (dołączony i dostępny na stronie internetowej oraz stanowiskiem URPLWMIpB (w załączniku) gdzie w sposób jasny zostało zaakcentowane że preparat o wskazanym zastosowaniu musi być co najmniej produktem biobójczym: "Produkty biobójcze przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i urządzeń należą do grupy produktowej PT2 zgodnie z załącznikiem V rozporządzenia nr 528/2012 Produkty przeznaczone do dezynfekcji ogólnej i jednocześnie do dezynfekcji



wyrobów medycznych, muszą spełniać wymagania zarówno dla produktu biobójczego jak i wyrobu medycznego, również w odniesieniu do etykiet produktów dla obu zastosowań". Opis zastosowania preparatu w sposób oczywisty wskazuje, iż będzie on używany zarówno do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia, w związku z powyższym zgodnie z obowiązującym stanem prawnym taki preparat musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Zamawiający nie może wymagać preparatu niezgodnego z obowiązującym stanem prawnym. W związku z tym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie etanolu 57q i izopropanolu 6q/100q produktu. Posiadającego dualną rejestrację jako produkt biobójczy i wyrób medyczny zgodnie z obowiązującym prawem. **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i je podtrzymuje.**

- 5) Pakiet 11 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ o wymiarach 32x30cm. **Odp. Zamawiający dopuszcza.**
- 6) Pakiet 11 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek o wymiarach 18x39cm konfekcjonowanych po 150 sztuk z przeliczeniem ilości. **Odp. Zamawiający nie dopuszcza.**
- 7) Pakiet 12 poz 1 i 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie zalecanego przez CDC alkoholu etylowego 70g i 2% chloreksydy. **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ.**
- 8) Pakiet 13 poz 1 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w żelu zawierającego 80g alkoholu oraz alfa bisabolol i glicerynę spełniającego zapisy SWZ. **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ.**
- 9) Pakiet 13 poz 2 Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie 85q/100q alkoholu etylowego. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia dla żądania aby preparat miał min 87q/100q alkoholu etylowego i jest to zapis wprowadzony tylko i wyłącznie w celu ograniczenia konkurencji do tylko jednego preparatu o takim składzie o handlowej nazwie Skinman Soft Protect. **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i je podtrzymuje.**
- 10) 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. **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ.**
- 11) 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. **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ.**
- 12) Dotyczy Pakietu 4 Pozycji 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zawierającego w swoim składzie kwas cytrynowy, 1-heptanol, 2-propyl-, 7EO, niejonowe środki powierzchniowo czynne i fosfoniany (< 5%), o wartości pH 2,1-2,5, dostępnego w opakowaniu 5L? **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i je podtrzymuje.**
- 13) Dotyczy Pakietu 4 Pozycji 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu dozowanego w ilości 2-10 m/l, zawierającego w składzie wodorotlenek sodu, pentahydrat metakrzemianu sodu oraz niejonowe środki powierzchniowo czynne i fosfoniany (< 5%), o wartości pH 13-14? **Odp. Zamawiający określił swoje wymagania w SWZ i je podtrzymuje.**