



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie

## Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,

REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04

[www.szpitalstaszow.pl](http://www.szpitalstaszow.pl), e-mail: [przetargi@szpitalstaszow.pl](mailto:przetargi@szpitalstaszow.pl)

DZPiZ-381-3/2025

### Informacja

Dotyczy: postępowania pn. „Sukcesywne dostawy preparatów do dezynfekcji powierzchni”.

Zamawiający informuje, że wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści ogłoszenia o zamówieniu oraz dokumentacji zamówienia. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. **Wykonawca** – Dot. Pakietu nr 2: Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu aktualnie używanego w Państwa placówce o nazwie Bac<sup>®</sup>cid AF do szybkiej dezynfekcji różnych powierzchni w zakładach i strefach przetwórstwa żywności (np: kuchnie szpitalna). Do stosowania na wszystkich powierzchniach i urządzeniach zmywalnych: krajalnice do wędlin i sera, lodówki, lamy chłodnicze, frytkownice, maszynki do mielenia mięsa, blaty robocze, stoły, pojemniki. Bez konieczności spłukiwania powierzchni po przeprowadzonym procesie dezynfekcji. Opakowanie: 1 litr (butelka z atomizerem). Można stosować do: aluminium, tworzyw sztucznych, stali nierdzewnej, emalii, szkła, ceramiki, gumy. Produkt zarejestrowany jako biobójczy w kategorii I i gr. IV. Spektrum działania bakterie, wirusy, grzyby oraz przetrwalniki w czasie max. 5 min. Preparat na bazie mieszaniny alkoholi.  
**Odpowiedź** – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w/w preparatu.

2. **Wykonawca** – Proszę o dopuszczenie środka równoważnego tj. zawierającego 12% nadtlenu wodoru oraz 0,01% srebra wykazującego działanie bakteriobójcze, wirusobójcze, grzybobójcze, sporobójcze, prątkobójcze na szczepach normatywnych wg Normy PN-EN 17-272, w jednym zabiegu w czasie 90 minut w dawce max do 8ml/m<sup>3</sup>-. W poprzednim przetargu zostaliśmy dopuszczeniu, ale niestety z przyczyn niezależnych od nas, nie przesłaliśmy odpowiedzi w terminie na wezwanie Państwa. Proponowany środek równoważny jest stosowany bez reklamacji urządzenia Nocospray od kilku lat w wielu szpitalach i ośrodkach służby zdrowia (nazwa własna użyta przez zamawiającego, użyta przez wykonawcę za zamawiającym). Roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji metodą zamgławiania, Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. do stosowania w obszarze medycznym (wpisane do pozwolenia na obrót). Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Skuteczność potwierdzona według normy PN-EN 17-272 w zakresie B,V, F, S, Tbc w czasie 90 minut (jeden zabieg). Potwierdzone badaniem zgodnie z aktualną normą EN 17-272 na roztworze 6% nadtlenu wodoru oraz 0,05% srebra na podstawie której został dopuszczony do obrotu na terenie RP przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamuje namnażanie się patogenów aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru i nie była zbyt niska, w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami i aby srebro nie pełniło tylko roli stabilizatora nadtlenu wodoru, ale

przede wszystkim czynnika dezynfekującego. Zamawiający używał w poprzednim przetargu produktu o ww. proponowanym składzie. Przedmiot zamówienia tj. zawierający 7,9% nadtlenu wodoru oraz kwas askorbinowy posiada tylko jedną substancję czynną tj. nadtlenek wodoru, natomiast kwas askorbinowy nie jest substancją czynną oraz kwas askorbinowy jest tylko wpisany z nazwy, bez podania jego stężenia w produkcie, tym samym nie stanowi czynnika dezynfekującego, a jedynie jest deklaracyjny, nie mający poparcia w dokumentach rejestracyjnych. Zgodnie z Urzędem Rejestracji Produktów Biobójczych Kwas Askorbinowy czyli tzw. Witamina C nie ma żadnych właściwości dezynfekujących, zatem posiadania w składzie kwasu askorbinowego nie przyczynia się w żaden sposób do poprawy skuteczności procesu dezynfekcji, a jedynie powoduje ograniczenie oraz wykluczenie innych wykonawców z postępowania. Natomiast posiadanie drugiej substancji aktywnej, tj. srebra w sposób diametralny i logarytmiczny przyczynia się do jakości i trwałości procesu dezynfekcji oraz krótkiego czasu zabiegu, jak wyżej i jest w pełni ekonomicznie uzasadniony.

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

3. **Wykonawca** – Proszę o dopuszczenie środka: roztwór wodny, gotowy do użycia na bazie 6% nadtlenu wodoru i 0,05% srebra. Spektrum działania - bakterie, Min. Tbc, wirusy, grzyby i spory w max. W czasie 90 minut (jeden zabieg). Nie powodujący korozji, nie pozostawiający śladów na powierzchniach po procesie. Na każdej butelce nadrukowana podziałka umożliwiająca weryfikację ilości użytej i pozostałej ilości preparatu. Okres przydatności w chwili dostawy min. 2 lata . Stosowanie wraz z urządzeniem Nocospray potwierdzone w raportach z badań zgodnie z normą EN 17-272. Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamuje namnażanie się patogenów aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru i nie była zbyt niska, w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami i aby srebro nie pełniło tylko roli stabilizatora nadtlenu wodoru, ale przede wszystkim czynnika dezynfekującego.
- Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

4. **Wykonawca** – Zamawiający w OPZ zamieszczonym na stronie postępowania wpisał co następuje: „.....Stosowanie wraz z urządzeniem Nocospray potwierdzone w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym.. Zapewnienie serwisu urządzenia NOCOSPRAY. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach, klinikach i w miejscach w których wytwarzana jest żywność. Zwracam uwagę zamawiającemu, że ważne przez cały czas trwania umowy pozwolenia narodowe wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nie zawierają nazw urządzeń do zamglawiania. Zasadniczą treścią i celem wydania pozwolenia narodowego przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, będących Organem nadrzędnym dla jednostek służby zdrowia znajdujących się na terenie Polski jest potwierdzenie spectrum biobójczości wnioskowanego środka biobójczego, określenia metody dezynfekcji przy jego użyciu oraz zakresu stosowania tzn. wskazanie czy dany środek biobójczy może być stosowany obszarze medycznym. Zatem wnoszę o usunięcie cytowanych zapisów w OPZ w pakiecie nr 1, ponieważ zapisy takie wykluczają produkty biobójcze dopuszczone do obrotu na terenie Polski na podstawie ważnych i obowiązujących w Polsce pozwoleń narodowych wydanych przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zwracam uwagę, że w pozwoleniu narodowym wydanym przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych nie wpisuje się nazw urządzeń zamglawiających, nie wpisują również jak wyżej: Zapewnienie serwisu urządzenia NOCOSPRAY, ponieważ przedmiotem zamówienia jest płyn do dezynfekcji a nie urządzenie, serwis urządzenia zapewnia jego producent, a nie producent płynu do dezynfekcji. Również zapis: możliwości stosowania w szpitalach, klinikach i w miejscach w których wytwarzana jest żywność, w pozwoleniu narodowym stosuje się określenie:

w obszarze medycznym oraz do kontaktu z żywnością" co jest bardziej precyzyjne, niż sam zapis umieszczony w OPZ pozwolenie samo w sobie dotyczy tylko produktu biobójczego a nie urządzeń, w których jest on stosowany. Należy dodać, że na zamawiającym ciąży obowiązek używania zapisów zgodnych z nomenklaturą pozwoleń wydanych przez URPL do stosowania na terenie RP tym samym nie ograniczać dostępu do zamówienia tylko dla jednego wykonawcy, co stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu art. 3 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Wobec powyższego w interesie zamawiającego leży to, aby zmienić tak opis przedmioty zamówienia, aby dopuścić jak najszerszy krąg wykonawców i nie preferować tylko jednego z wykonawców.

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

5. **Wykonawca** – Zapis cytowany w OPZ jak wyżej widnieje tylko w pozwoleniu unijnym na udostępnianie na rynku europejskim i stosowania na nim rodziny produktów biobójczych, w którym z nazw są wypisane urządzenia do zamgławiania różnych producentów, a nie tylko jednego, co oznacza, że środek dezynfekcyjny, na który wydano ww. pozwolenie europejskie jest środkiem uniwersalnym, przeznaczonym do stosowania w różnych urządzeniach, bez wymogu kompatybilności z danym urządzeniem.

**Odpowiedź** – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią dokumentacji zamówienia dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Zatwierdzam:

Zastępca Dyrektora ds. Technicznych  
Tomasz Zych  
Samodzielny Publiczny Zespół  
Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie