Augustów, dn. 13 kwietnia 2022 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

**postępowania 7/ZP/2022**

Dotyczy : dostawa środków dezynfekcyjnych i artykułów do sterylizacji dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie nr referencyjny 7\ZP\2022

 Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie odpowiadając na pytania wyjaśnia co następuje :

1. Dot. Pakiet 4, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec baterii, grzybów, wirusów, spor)?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywności wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcie wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 1 - Czy Zmawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m3?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 2 - Czy Zmawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m3?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze klinicznym (tj. obszar medyczny w zakresie – blok operacyjny, OIOM, Neonatologia, Hematologia itp.) i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray/Nocomax?

**Zamawiający dopuszcza.**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenku wodoru oraz ≤ 0,005% srebra?

**Zamawiający dopuszcza**

1. Dot. Pakiet 4, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE? Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powierzchni w miejscach publicznych, w tym w obszarze medycznym.

**Zamawiający dopuszcza.**

*Dyrektor SPZOZ w Augustowie*

*Danuta Zawadzka*