



**Samodzielny Zespół Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym
ul. Marii Konopnickiej 65, 05-092 Łomianki**

Dziekanów Leśny, 16.07.2026 r.

ODPOWIEDZ NA PYTANIA

Zamawiający, Samodzielny Zespół Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym przy ul. M. Konopnickiej 65, przekazuje odpowiedzi na pytania, które wpłynęły do zapytania ofertowego DZ/9/ZO/2026 „Dostawa środków dezynfekcyjnych dla SZPZOZ im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym”.

PYTANIE NR 1:

Pakiet 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania produkty, które zawierają w składzie substancje, które zostały uznane przez European Chemical Agency jako substancje potencjalnie kancerogenne? [Substance Information - ECHA](#)

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza produkt spełniający parametry określone w zapytaniu ofertowym.

PYTANIE NR 2:

Pakiet 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie dopuszcza do stosowania u pacjentów preparatów zawierających substancje klasyfikowane wg ECHA jako potencjalnie kancerogenną (Kategoria 2 – substancje, co do których podejrzewa się, że są rakotwórcze dla człowieka - na podstawie dowodów uzyskanych z informacji dotyczących ludzi lub badań przeprowadzanych na zwierzętach; H351: podejrzewa się, że powoduje raka -zob.: [Substance Information - ECHA](#)).

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza produkt spełniający parametry określone w zapytaniu ofertowym.

PYTANIE NR 3:

Pakiet 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający, mając na względzie zagwarantowanie bezpieczeństwa pacjentów oraz personelu szpitala wymaga potwierdzenia wymaganej w SWZ skuteczności bakteriobójczej w czasie 1 minuty w dokumentach rejestracyjnych i/lub IFU zaoferowanego wyrobu medycznego. Tylko informacje zawarte w dokumentach rejestracyjnych i/lub IFU wyrobu medycznego gwarantują Zamawiającemu potwierdzenie spełnienia wymogów określonych w SWZ.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza produkt spełniający parametry określone w zapytaniu ofertowym.



**Samodzielny Zespół Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym
ul. Marii Konopnickiej 65, 05-092 Łomianki**

PYTANIE NR 4:

Pakiet 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu maksymalizacji bezpieczeństwa nie dopuszcza do stosowania u pacjentów preparatów posiadających w treści instrukcji używania wyrobu medycznego zapis informujący, że **produkt może wywoływać reakcje alergiczne, takie jak swędzenie (pokrzywka) i wysypka**, skoro istnieją równoważne produkty zawierające brak ostrzeżenia o możliwej reakcji alergicznej i posiadające w IFU zapis mówiący, że : środek nie drażni, nie uczula, jego zastosowanie jest bezbolesne, nie jest toksyczny dla tkanek i nie ogranicza procesu ziarninowania oraz odbudowy nabłonka, a dobra tolerancja tkankowa została potwierdzona w wieloletnim zastosowaniu klinicznym.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza produkt spełniający parametry określone w zapytaniu ofertowym.

PYTANIE NR 5:

Pakiet 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający, nie dopuszcza produktów na bazie PHMB – które zgodnie z aktualnym Konsensusem dot. stosowania antyseptyków w praktyce wymagają czasu kontaktu wynoszącego ok.: 15 minut (por.: Nair HKR et al (2023) International Consensus Document: Use of wound antiseptics in practice. Wounds International. Available online at www.woundsinternational.com, s.12-13: ***OCT has been shown to be effective within a short contact time at low concentrations, and in the presence of substances, including blood and mucin*** «Pitten et al, 2003; Assadian, 2016; Alvarez-Marin et al, 2017; Conceição et al, 2019». [...] r, research has shown that higher concentrations of PHMB require a comparatively long exposure time of 15 minutes in order to reach full bactericidal efficacy «Radischat et al, 2020»). Powyższa prośba motywowana jest stanowiskiem, że konieczność wydłużenia procedury w czasie implikuje dodatkowe trudności w opiece na pacjentem – tym samym trudno znaleźć uzasadnienie dla preferowania produktów wymagających wydłużonego czasu kontaktu, jeżeli dostępne są produkty zapewniające tożsamy efekt przy znacznie krótszym koniecznym czasie kontaktu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza produkt spełniający parametry określone w zapytaniu ofertowym.

PYTANIE NR 6:

Pakiet 1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego, gotowego do użycia płynu z zawartością oktenidyny - służącego do zwilżania i oczyszczania przewlekłych ran skóry, do zwilżania bandaży lub opatrunków w celu przedłużenia ich trwałości, do usuwania stwardniałych warstw, do wspomagania naturalnego procesu gojenia, do usuwania biofilmu, z możliwością zastosowania w terapii podciśnieniowej. Opakowanie: 350 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w pozycji nr. 1 oraz w ilości wskazanej przez



**Samodzielny Zespół Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym
ul. Marii Konopnickiej 65, 05-092 Łomianki**

Zamawiającego w pozycji nr. 2, przydatność do użycia po otwarciu: 8 tygodni. Zgodnie z treścią IFU: stosowanie płynu jest bezbolesne, a produkt nie drażni oraz nie uczula – zgodnie z IFU – produkt nie jest toksyczny dla tkanek i nie ogranicza procesu ziarninowania, dodatkowo nie zaobserwowano dotychczas żadnych skutków ubocznych- zgodnie z IFU- dobra tolerancja tkankowa została potwierdzona w wieloletnim stosowaniu klinicznym oraz przez badania kliniczne w przypadku ran przewlekłych. Zgodnie z Wytycznymi PTLR – może być stosowany w połączeniu z opatrunkami zawierającymi srebro (por. Sopata M, Jawień A, Mrozikiewicz-Rakowska B, et al. Wytyczne postępowania miejscowego w ranach niezakażonych, zagrożonych infekcją oraz zakażonych – przegląd dostępnych substancji przeciwdrobnoustrojowych stosowanych w leczeniu ran. Zalecenia Polskiego Towarzystwa Leczenia Ran. Leczenie Ran. 2020:1-21. doi:10.5114/Ir.2020.96820). Zgodnie z opublikowanymi wynikami badania Radischat et al (2020), 'Influence of human wound exudate on the bactericidal efficacy of antiseptic agents in quantitative suspension tests on the basis of European Standards (DIN EN 13727)', Int Wound J, doi:10.1111/iwj.13336 oferowany preparat na bazie oktenidyny wykazuje skuteczność bakteriobójczą już w 60s podczas gdy preparaty na bazie PHMB wykazały skuteczność bakteriobójczą w tym samym badaniu dopiero po 15 minutach. Oferowany preparat na bazie oktenidyny nie zawiera substancji klasyfikowanych wg. ECHA jako potencjalnie kancerogenne.

ODPOWIEDź:

Zamawiający dopuszcza produkt spełniający parametry określone w zapytaniu ofertowym.

p.o. Dyrektora
Samodzielnego Zespołu
Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej
Im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym
Agnieszka Szpakowska
//podpis na oryginale//