



Wrocław dn. 17.07.2025 r.

Uczestnicy postępowania

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę środka do dezynfekcji, sprawa nr: DZ.272.310.2025

Zamawiający informuje, że do ww. postępowania zostały złożone pytania.
Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniem.

Pytanie 1:

Ze względu na rozbieżność między przedmiotem zamówienia Nocolyse one, a opisem parametrów, czy Zamawiający dopuści środek:
Roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania, na bazie nadtlenu wodoru (12%) i kationów srebra 0,0017%;
Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAY, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 150 m³ z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach i klinikach. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu powinna być nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji.

Odpowiedź 1:

Zamawiający informuje, że w Załączniku nr 1 - Formularz wyceny_OPZ doszło do omyłki w nazwie przedmiotu zamówienia. Dostarczony produkt powinien być zgodny z Opisem przedmiotu zamówienia, czyli Nocolyse neutral 6%. W związku z powyższym Zamawiający zaktualizował Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania roztworu wodnego gotowego do użycia przeznaczonego do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamglawiania, na bazie nadtlenu wodoru (7,9%) i kwasu askorbinowego.
Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAY, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 140 m³ z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach, klinikach i w miejscach w których wytwarzana jest żywność. Nie powoduje korozji i nie pozostawia

Sporządziła: Aleksandra Dudyk

Strona 1 z 3



śladów po procesie. Na butelce preparatu jest nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji

Odpowiedź 2:

Zamawiający wymaga dostarczenia produktu zgodnego ze zaktualizowanym Załącznikiem nr 1, tj. Nocoluse neutral 6%.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź 3:

Zamawiający wymaga dostarczenia produktu zgodnego z Załącznikiem nr 1 do Zapytania ofertowego i nie wymaga dołączania dodatkowych dokumentów.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści ofertę równoważny preparat dezynfekcyjny do zamgławiania „99S” o stężeniu 6,6% nadtlenu wodoru, z kationami srebra, zarejestrowany jako szwajcarski wyrób medyczny, konfekcjonowany w butelkach 1L z gwintem kompatybilnym z urządzeniem Nocospray ?

Środek przebadany według obowiązujących norm, m.in. wg NFT 72-281 (2014) oraz EN 17172:2020, z pełnym spektrum biobójczym oraz unikalnym składem przeciwko bakteriom katalazo-dodatnim (uodpornionym na nadtlenek wodoru).

Odpowiedź 4:

Zamawiający nie dopuszcza do złożenia oferty na wyżej wskazany produkt. Zamawiający wymaga złożenia oferty na produkt zgodny z Załącznikiem nr 1.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści ofertę równoważny preparat dezynfekcyjny BMasept air przeznaczony do zamgławiaczy turbinowych i pneumatycznych (m.in. tj . Nocospray, VirusJey, 99MB, itp.), przebadany z urządzeniem Nocospray według obowiązującej w Polsce normy EN 17272:2020, wykazujący kompatybilność z taki urządzeniami oraz pakowany w butelki 1L kompatybilne z Nocospray. Preparat biobójczy BMasept air na bazie kwasu podchloraowego wykazuje szerokie spektrum biobójcze potwierdzone badaniami wg EN 17272 wykonanymi w akredytowanym laboratorium, a jego głównymi zaletami są:

- znacznie tańsze procesy dezynfekcyjne (około 2 razy tańsze niż nadtlenu wodoru),
- krótkie czasy dezynfekcji: tylko 60 minut (nadtlenek wodoru to czas 120-240 minut + czas wietrzenia),

Sporządziła: Aleksandra Dudyk

Strona 2 z 3



Łukasiewicz
PORT
Polski Ośrodek
Rozwoju
Technologii

- znacznie krótsze czasy niedostępności pomieszczeń,
- brak potrzeby długotrwałego wietrzenia: do pomieszczeń po czasie kontaktu można wejść natychmiast i bez środków ochrony indywidualnej, ponieważ preparat BMAsept air o stężeniu 500ppm nie wykazuje działania drażniącego ani toksycznego na skórę, oczy ani układ oddechowy, oraz nie są przekraczane najwyższe dopuszczalne stężenia (NDS i NDSCh),
- substancja kwas podchlorawy jest substancją naturalnie występującą w organizmie ludzkim, więc wykazuje wysoki profil bezpieczeństwa pod kątem ekspozycji i inhalacji,
- preparat nie wymaga stosowania rękawiczek, maski gazowej ani gogli.
- brak ekspozycji personelu na pozostające opary nadtlenu wodoru (długotrwała i powtarzająca się ekspozycja na H₂O₂ może powodować astmę),
- wysoka kompatybilność materiałowa i możliwość zamglawiania elektroniki potwierdzone przez Wojskową Akademię Techniczną,

Odpowiedź 5:

Zamawiający nie dopuszcza do złożenia oferty na wyżej wskazany produkt. Preparat biobójczy na bazie kwasu podchlorawego nie może być użyty w warunkach laboratoryjnych oraz przy sprzęcie jaki używa Zamawiający.

W związku z pytaniami Zamawiający wydłuża termin składania ofert do 20.07.2025 r. włącznie, tym samym Zamawiający informuje, że do postępowania zostały dołączone zaktualizowane dokumenty wymienione poniżej.

- 1) Zapytanie ofertowe DZ.272.310.2025 – aktualizacja
- 2) Załącznik nr 1 - Formularz wyceny_OPZ - aktualizacja

.....
(podpis osoby upoważnionej)

Sporządziła: Aleksandra Dudyk

Strona 3 z 3

Sieć Badawcza Łukasiewicz – PORT Polski Ośrodek Rozwoju Technologii
54-066 Wrocław, ul. Stabłowicka 147, +48 71 734 77 77, biuro@port.lukasiewicz.gov.pl
Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy KRS
KRS: 0000850580, NIP: 894 314 05 23, REGON: 386585168

