



WIELOSPECJALISTYCZNY SZPITAL
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W NOWEJ SOLI

„Zadowolenie i zdrowie pacjenta to nasz cel”

Nowa Sól dnia 22.06.2020 r.

Znak pisma: DZP-280-32/2020

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (2)

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Sukcesywne dostawy preparatów myjących i dezynfekcyjnych oraz urządzeń dozujących i pomocniczych na potrzeby WS SP ZOZ**”

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j.: Dz. U z 2019r., poz. 1843) w związku z wpływaniem pytań do zapisów treści SIWZ, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 7 poz. 1 i dopuści: System w postaci wielorazowego dyspensera mogącego być użytym również jednorazowo zawierającego suche, wytrzymałe na rozdarcia i nie powodujące zarysowań chusteczki wykonane z niskopylnej włókniny, oraz posiadającego etykiety do zapisania i późniejszej identyfikacji użytego do nasączenia środka dezynfekcyjnego, możliwość zalania dowolnym preparatem dezynfekcyjnym oraz długotrwałego używania nasączonych chusteczek bez utraty ich właściwości, dyspenser nie posiada transparentnych okienek, ale kontrola zużycia chusteczek jest łatwa, dyspenser posiada konstrukcję umożliwiającą jego wielokrotne użycie, co jest lepszym rozwiązaniem niż taki dyspenser, który jest jednorazowy i składany, mimo iż po zużyciu zajmuje mniej miejsca i jest łatwy w utylizacji. Wyrób medyczny. Chusteczki nie przebadane wg EN 16615, ale nie jest to norma wymagana prawem aby ocenić skuteczność działania płynu. Ilość chusteczek w dyspenserze- 100 sztuk, gramatura 70g/m², wymiary 30x34cm (Zamawiający wymaga wymiarów 17x36mm, czyli 1,7x3,6cm myślę, że to omyłka pisarska?)

lub

System w postaci wielorazowego dyspensera mogącego być użytym również jednorazowo zawierającego suche, wytrzymałe na rozdarcia i nie powodujące zarysowań chusteczki wykonane z niskopylnej włókniny, oraz posiadającego etykiety do zapisania i późniejszej identyfikacji użytego do nasączenia środka dezynfekcyjnego, możliwość zalania dowolnym preparatem dezynfekcyjnym oraz długotrwałego używania nasączonych chusteczek bez utraty ich właściwości, dyspenser nie posiada transparentnych okienek, ale kontrola zużycia chusteczek jest łatwa, dyspenser posiada konstrukcję umożliwiającą jego wielokrotne użycie, co jest lepszym rozwiązaniem niż taki dyspenser, który jest jednorazowy i składany, mimo iż po zużyciu zajmuje mniej miejsca i jest łatwy w utylizacji. Wyrób medyczny. Chusteczki nie przebadane wg EN 16615, ale nie jest to norma wymagana

prawem aby ocenić skuteczność działania płynu. Ilość chusteczek w dyspenserze- 300 sztuk, gramatura 70g/m², wymiary 18x25cm (Zamawiający wymaga wymiarów 17x36mm, czyli 1,7x3,6cm myślę, że to omyłka pisarska?)

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga systemu w postaci jednorazowego dyspensera i nie dopuści systemu wielorazowego.

2. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 12 poz. 6 b i c i dopuści: Kompatybilne z dowolnym preparatem suche, wytrzymałe na rozdarcia chusteczki, konfekcjonowane w opakowaniach nie posiadających mechanizmu przeciwdziałania zabrudzeniu dozownika, ale mogące być myte w temperaturze powyżej 55 stopni Celsjusza, dostarczymy 3 pojemniki do chusteczek oraz metryczki w formie naklejki umożliwiające jego opisanie. Możliwość długotrwałego używania nasączonych chusteczek bez utraty ich właściwości. Ilość chusteczek w opakowaniu 100 szt., gramatura 70g/m², wymiar chusteczki 30x34cm oraz Kompatybilne z nimi dozowniki, możliwość łączenia wkładu z dozownikiem bardzo łatwa, mimo iż nie ma gwintu?

lub

Kompatybilne z dowolnym preparatem suche, wytrzymałe na rozdarcia chusteczki, konfekcjonowane w opakowaniach nie posiadających mechanizmu przeciwdziałania zabrudzeniu dozownika, ale mogące być myte w temperaturze powyżej 55 stopni Celsjusza, dostarczymy 3 pojemniki do chusteczek oraz metryczki w formie naklejki umożliwiające jego opisanie. Możliwość długotrwałego używania nasączonych chusteczek bez utraty ich właściwości. Ilość chusteczek w opakowaniu 300 szt., gramatura 70g/m², wymiar chusteczki 18x25cm oraz Kompatybilne z nimi dozowniki, możliwość łączenia wkładu z dozownikiem bardzo łatwa, mimo iż nie ma gwintu?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści , zgodnie z SIWZ wymaga chusteczek kompatybilnych z systemem w postaci jednorazowego dyspensera.

3. Pakiet nr IV poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowym gazików pakowanych po 100sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr IV poz. 1

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowym gazików pakowanych po 50sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Pakiet nr IV poz. 1

Czy Zamawiający wymaga gazika sterylnego?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga.

6. Pakiet nr IV poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazika nasączonego 70% alkoholem izopropylowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Pakiet nr IV poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenia gazika suchy plus mokry pakowanego po 25 sztuk w formularzu cenowo asortymentowym ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Pakiet nr IV poz. 3

Czy Zamawiający wrazi zgodę na dopuszczenie gazików bez dopuszczenia przez IMiDz do stosowania u niemowląt i dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

9. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6. ust. 3 pkt 1)

1. W wysokości 10% niezrealizowanej części wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od o umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Pakiet 1 Poz.1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk (czas dezynfekcji higienicznej 30sek., czas dezynfekcji chirurgicznej 1,5 min.), w postaci żelu, zawierającego etanol i bifenył-2-ol, o skuteczności wobec: bakterie (w tym MRSA, Tbc), drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Poliowirus, Rotawirus, Norowirus (MNV)) o wyjątkowych zaletach w zakresie ochrony i pielęgnacji skóry dzięki sprawdzonym właściwościom natłuszczającym, nie zawierającego barwników i substancji zapachowych, możliwość stosowania przez alergików, produkt biobójczy, w opakowaniach a 500ml?

Gotowy do użycia alkoholowy preparat w postaci żelu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie Popan- 2-ol (75g), zawierający substancje pielęgnujące (dexpanthenol + ethylhexyglycerol), bez substancji barwiących oraz zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30 s., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) w ciągu 90 s. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F- 30 sek., V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) – 15 s. Noro – 30 s, adeno – 2 min. w opakowaniach 500 ml, produkt biobójczy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymogi SIWZ

11. Pakiet 1 Poz.3. Czy Zamawiający dopuści balsam do regeneracji rąk typu „olej w wodzie” przeznaczony do codziennej pielęgnacji rąk, którego głównym składnikiem jest biały olej, nie zawierający barwników i składników alergizujących idealny do regeneracji skóry rak do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej, szybko się wchłaniającego i nie pozostawiającego tłustej

powłoki, zawierającego glicerynę, panthenol. Opakowanie wyposażone w pompkę dozującą, kosmetyk w opakowaniach a 500 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wskazany produkt.

12. Pakiet 3 Poz.2. Czy Zamawiający dopuści preparat do mycia i dekontaminacji ciała i włosów pacjentów skolonizowanych oraz przed zabiegami operacyjnymi. Gotowy do użycia. Bezbarwny. Zawierający dichlorowodorek octenidyny. Bez mydła, triclosanu, alkoholu i poliheksanidyny. Okres trwałości preparatu po otwarciu min. 3 miesiące. Kosmetyk, opakowanie 500 ml, 1 L.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem, że preparat ma działanie w kier MRSA – przedstawienie dokumentów potwierdzających.

13. Pakiet 3 Poz.3. Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt do dekontaminacji i nawilżenie jamy ustnej i gardła. Gotowy do użycia, bezbarwny płyn do płukania jamy ustnej, zawierający substancję o właściwościach antybakteryjnych (zawiera w składzie oktenidynę), skuteczny do dekontaminacji niepożądanych organizmów, wspomaga ochronę przed parodontozą i zapaleniem dziąseł poprzez dekontaminację trudno dostępnych miejsc. Nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny, alkoholi, posiada łagodny smak mięty. Kosmetyk, opakowanie 250 ml.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści do oceny wskazany produkt, wymaga preparatu zawierającego alkohol i chlorheksydynę.

14. Pakiet 3 Poz.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylolu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), produkt leczniczy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

15. Pakiet 3 Poz.6 Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania: B (łącznie z Chlamydia i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści, zbyt długi czas działania preparatu.

16. Pakiet 3 Poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i sąsiadujących tkanek z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych w obrębie narządów płucowych i odbytu, a także przed cewnikowaniem pecherza moczowego operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatry, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g fenoksyetanolu, o skuteczności

udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydzium i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny, zarejestrowanego jako produkt leczniczy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego, gotowego do użycia, preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, o czasie działania przed iniekcjami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 30g 1-propanolu i 0,10g dichlorowodoru oktenidyny, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m.in. HIV, HBV, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem, 1l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga preparatu zawierającego w składzie chlorheksydyne

17. Pakiet 5 Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci koncentratu do manualnego mycia i dezynfekcji endoskopów, narzędzi i innych wyrobów medycznych. Na bazie kompleksu trój-enzymatycznego (amylaza, proteaza, lipaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych. Skutecznie usuwający zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry oraz gwarantuje zgodne z zaleceniami RKI wstępne przygotowanie wyrobów medycznych do ich dalszego reprocessowania. Spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. przy niskim stężeniu 0,5%. Opakowania a 2 L, 5 L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny

Czy Zamawiający wydzieli poz.1. do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wydzieli pozycje do osobnego Pakietu.

18. Pakiet 5 Poz.2 Czy Zamawiający wydzieli poz.2 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego Pakietu.

19. Pakiet 9 poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych i oprzyrządowania anestezyjologicznego, na bazie kompleksu enzymów i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, o niskim stężeniu roboczym 0,5%, z możliwością stosowania w myjce ultradźwiękowej, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 2l po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści o ile spełnia wszystkie zapisy SIWZ.

20. Pakiet 9 Poz.2. Czy Zamawiający dopuści preparat gotowy do użycia, do dezynfekcji nieodpornych i odpornych na działanie wysokich temperatur wyrobów takich jak: np.: endoskopy światłowodowe, wideoendoskopy, oprzyrządowanie okulistyczne, z możliwością zastosowania do dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej, oparty na bazie kwasu nadoctowego, o spektrum działania B (EN 1040, EN 13727), Tbc (M.terrae) (EN 14348), F (EN 1275, EN 13624), V (EN 14476), S (EN 14347) w czasie do 5 minut, zachowującego skuteczność mikrobiologiczną przez 7 dni lub 50 cykli zastosowań, z możliwością badania

aktywności roztworu paskami testowymi (op=50 pasków), zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści o ile spełnia wszystkie zapisy SIWZ.

21. Pakiet 1 Poz.1. Czy zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 5 kg

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści preparatu w opakowaniach 5 kg.

22. Pakiet 17 Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci koncentratu do manualnego mycia i dezynfekcji endoskopów, narzędzi i innych wyrobów medycznych. Na bazie kompleksu trój-enzymatycznego (amylaza, proteaza, lipaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych. Skutecznie usuwający zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry oraz gwarantuje zgodne z zaleceniami RKI wstępne przygotowanie wyrobów medycznych do ich dalszego reprocessowania. Spektrum: B, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia) w czasie do 15 min. przy niskim stężeniu 0,5%. Opakowania a 2 L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

23. Pakiet 17 Poz.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych i mikrochirurgicznych, utensyliów medycznych, sprzętu anestezjologicznego, narzędzi stosowanych w okulistyce, endoskopów i kontenerów, o szerokiej tolerancji materiałowej, z zawartością anionowych i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych, polikarboksymalntów, enzymów, inhibitorów korozji, bez krzemianów, słabo alkaicznego, o pH koncentratu ok. 11, o pH roztworu roboczego ok. 10,5, standardowa temperatura mycia 55°C, stężenie 0,5%, nie wymagającego neutralizacji, zarejestrowanego jako wyrób medyczny, w opakowaniach a 5l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

24. Pakiet 17 Poz.3. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynnego środka płuczącego do wózków w myjniach - dezynfektorach. Posiadający neutralne pH i zabezpieczający przed korozją splukiwaną powierzchnię. Zawierający w swoim składzie min. Chlorek dioktylodimetyloamoniowy, fenoksypropanol,, niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz inhibitory korozji?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

25. Pakiet 17 Poz.4 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie olejku w sprayu na bazie medycznego białego oleju, przeznaczony do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, połączeń oraz zawiasów, posiadającego doskonale właściwości smarujące, zapewnia długotrwałe zapobieganie korozji, nie wpływa na skuteczność sterylizacji. Nie klei się, nie rozmazuje, nie pozostawia plam. Wyrób medyczny w opakowaniach 400 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

26. Pakiet 17 Poz.5 Czy zamawiający dopuści gotową do użycia piankę enzymatyczną do mycia i dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Zawierającą w składzie: kokamidopropyl betainę,

węglan didecyldimetyloamonu, środki powierzchniowo czynne, enzymy, substancje antykorozyjne, wyrob medyczny w opakowaniach 750 ml, po przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

27. Pakiet 18 Czy Zamawiający dopuści dozownik z możliwością dozowania preparatu w dawkach 1, 2 i 3 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

28. Pakiet 25 Poz.1. Czy Zamawiający dopuści zamiast wanienki 2 L – wanienkę 3 L?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wanienki 2 l i nie dopuści wanienki o innej pojemności.

29. Pakiet 25 Poz.2. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie 5-litrowej wanienki do dezynfekcji o wymiarach wewnętrznych: 500 x 170 x 120 mm, z sitem (420 x 160 x 100 mm) wykonanym z PCV i wyposażonym w wygodny uchwyt umożliwiający wyjęcie dezynfekowanych narzędzi. Oferowana przez nas wanienka posiada prostą i estetyczną budowę, pokrywę zewnętrzną oraz nakładkę dociskającą ułatwiającą całkowite zanurzenie narzędzi. Wanienka wykonana jest z polipropylenu (wytrzymały polimer), posiada wygodne uchwyty ułatwiające przenoszenie, nie ulega przebarwieniu podczas użycia standardowych środków dezynfekcyjnych, jest odporna mechanicznie. Wewnątrz znajduje się oznaczenie (podziałka) poziomu napełnienia w litrach.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wanienki o pojemności 10 l i wymiarach zawartych w SIWZ

30. dotyczy Pakietu XV poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr XV poz. 1 i utworzenie odrębnego Pakietu lub dopuszczenie składania ofert na poszczególne pozycje w Pakiecie XV. Pozwoli to złożyć Oferty więcej niż jednemu Wykonawcy i przyczyni się do złożenia konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

31. dotyczy Pakietu XV poz. 1 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie preparatu równoważnego do Preparatu Citrosteril oraz odstąpienie od wymogu aby preparat był zalecany przez producenta nerek firmę Fresenius. Oferowany przez nas preparat posiada oświadczenie producenta preparatu, że jest to produkt tożsamy z Citrosteril o takim samym składzie, działaniu i zastosowaniu. Pojęcie „równoważny” oznacza, że produkt opisany przez Zamawiającego nie musi mieć cech identyczności, nie muszą one być takie same lecz te same. Przez ofertę „równoważną” należy rozumieć ofertę o parametrach takich samych lub zbliżonych do określonych w SIWZ.

Zamawiający wymagając aby preparat był zalecany przez producenta aparatów hemodializacyjnych lub posiadał jego opinię narusza art. 7 ust. 1 i art. 29 ustawy PZP, ponieważ ogranicza konkurencję poprzez wskazanie wyłącznie preparatów wyprodukowanych przez producenta urządzenia, a więc wprost wskazuje dostawcę czyli producenta urządzenia. Dopuszczenie preparatu równoważnego pozwoli na złożenie ofert przez więcej niż jednego Wykonawcę i przyczyni się do konkurencyjności cenowej ofert.

zawartości barwników i substancji zapachowych? Preparat posiada Ph neutralne dla skóry. Wyjątkowy skład chemiczny produktu, zapobiega wysuszeniu skóry i pomaga w zachowaniu naturalnej bariery ochronnej skóry, zarejestrowany jako kosmetyk w opakowaniach 5 L i 500 ml. Preparat jest rekomendowany przez Polskie Towarzystwo Pielęgniarstwa Angiologicznego i jest w zaleceniach profilaktyki zakażeń miejsca operowanego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pod warunkiem, że preparat ma działanie w kier MRSA – przedstawienie dokumentów potwierdzających.

36. Dot. pakiet III poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji bezbarwnego preparatu typu Skinsept Pur o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszankę trzech alkoholi (zawartość alkoholi min 70%) i nadtlenu wodoru. Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków. Działający w czasie 15s na mikroorganizmy występujące na skórze, na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV – 2min, HIV, Herpes, Rota, Adeno – 1 min). Wartość pH 5,5 – 6,9. Przebadany klinicznie i dermatologicznie. Opakowanie 1,0 litr i 350 ml z atomizerem, zgodnie z odpowiednim przeliczeniem na litry.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile spełnia pozostałe zapisy SIWZ

37. Dot. pakiet III poz. 5a

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji bezbarwnego preparatu typu Skinsept Pur o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszankę trzech alkoholi i nadtlenu wodoru. Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków. Działający w czasie 15s na mikroorganizmy występujące na skórze, na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV – 2min, HIV, Herpes, Rota, Adeno – 1 min). Wartość pH 5,5 – 6,9. Przebadany klinicznie i dermatologicznie. Opakowanie 1,0 litr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile spełnia pozostałe zapisy SIWZ

38. Dot. pakiet III poz. 5b

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu typu Skinsept Color o przedłużonym działaniu do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed operacjami, iniekcjami i punkcjami, oparty o mieszankę trzech alkoholi i nadtlenu wodoru. Barwiony rozpuszczalnymi w wodzie barwnikami. Niezawierający fenolu i pochodnych oraz jodu i jego związków. Działający w czasie 15s na bakterie (włącznie z MRSA i Tbc), grzyby, wirusy (HBV, HIV, Herpes, Rota, Adeno – 2min). Wartość pH 5,5 – 6,9. Przebadany klinicznie i dermatologicznie. Opakowanie: a 1l. Posiadający możliwość stosowania po otwarciu przez minimum 6 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o ile spełnia pozostałe zapisy SIWZ

39. Dot. pakiet III poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego ,gotowego do użycia, preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich wymagań SIWZ.

32. Dot. pakiet I poz. 1

Ze względu na brak dostępności preparatu Aniosgel 85 NPC. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie zamiennika o nazwie Aniosgel 800. Preparat o właściwościach alkoholowo-wodnego żelu, o pH neutralnym dla skóry, przebadany dermatologicznie. Do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Wykazujący potwierdzone badaniami działanie: B, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV-1, ROTA, RSV, ADENO, NORO, VACCINIA) Tbc w czasie do 30 sekund. Nie zawierający barwników, konserwantów oraz substancji zapachowych. Pojemność 500ml. 50 % opakowań wyposażonych w bezpłatne pompki dozujące. Dla osób z alergią, możemy zaoferować w tej samej cenie 4 różne preparaty: Skinman Soft, Spirigel Complete, Skinman Soft Protect lub Spitaderm. Wszystkie preparaty są kompatybilne z dozownikami Dermados, zamontowanymi u Zamawiającego. Dopuszczenie innych preparatów poza jedynym, który został opisany przez Zamawiającego, pozwoli na zwiększenie konkurencyjności przetargu w zakresie cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

33. Dot. pakiet I poz. 2

Prosimy o dopuszczenie produktu o nazwie Seraman Sensitive , to delikatny płynny preparat do mycia rąk i ciała dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, o pH 5,0 zawierający APG (alkilopolioglikozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników. Produkt hipoalergiczny – brak ryzyka alergii, przebadany dermatologicznie. Opakowanie: butelka 500ml, kompatybilne z dozownikami typu Dermados. Dopuszczenie innych preparatów poza jedynym, który został opisany przez Zamawiającego, pozwoli na zwiększenie konkurencyjności przetargu w zakresie cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści preparat, o ile będzie kompatybilny z preparatem z poz.1. Wymagane oświadczenie Wykonawcy – zgodne z zapisami SIWZ.

34. Dot. pakiet I poz. 3

Prosimy o dopuszczenie emulsji nawilżającej i natłuszczającej o nazwie Silonda, służącej do pielęgnacji rąk i ciała z dodatkiem wosku pszczelego. Preparat kompatybilny (tego samego producenta) z preparatem do dezynfekcji rąk. Oferujemy 50% opakowań posiadających pompkę. Opakowanie a 500ml. Dopuszczenie innych preparatów poza jedynym który został opisany przez Zamawiającego pozwoli na zwiększenie konkurencyjności przetargu w zakresie cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produktu o nazwie Silonda.

35. Dot. pakiet III poz. 2

Czy Zamawiający dopuści emulsję do mycia ciała i włosów o działaniu dekontaminującym (również dla pacjentów z MDRO), stosowaną między innymi do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, zawierającą w składzie octenidynę oraz substancję pielęgnującą (alantoinę) bez

oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, o czasie działania przed iniekcjami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 30g 1-propanolu i 0,10g dichlorowodoru oktenidyny, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m.in. HIV, HBV, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach a 250ml z atomizerem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ wymaga preparatu zawierającego chlorheksydyne.

40. Dot. pakiet V poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu typu Aniosyme DD1 do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych oraz sprzętu endoskopowego przed sterylizacją. Na bazie kompleksu trzech enzymów: proteaza, lipaza, amylaza w połączeniu ze środkami powierzchniowo czynnymi. Niskie stężenia roztworu użytkowego (max 0,5%) i krótki czas działania (maks. 15 min). Posiada dokument potwierdzający działanie antykorozyjne - zgodnie z normą NF S94 – 402 -1 (maj 2004). Spektrum: B , Drożdże, V (HIV, HCV, HBV, Vaccinia, Herpes).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

41. Dot. pakiet V poz. 2- dot. formularza asortymentowo-cenowego

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i opis w kolumnie nr 3 powinien być scalony i dotyczyć dwóch preparatów wymaganych w SIWZ?

Odp. Zamawiający dokonał zmiany w dniu 16.06.2020 r. – zamieszczone na stronie internetowej.

42. Dot. pakiet VI poz. 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu typu Surfanios Premium do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, wyrobów medycznych oraz wyposażenia. Stosowany w obecności pacjentów oraz na oddziale położniczym i noworodkowym, polecany do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością oraz do dezynfekcji syfonów. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek didecyldimetyloamonowy, substancje pomocnicze. Czas działania do 15 min. Spektrum: B (EN 13727) , F (EN 13624) , V w tym Rota (EN 14476); prątki (EN 14476) w czasie 30min. Preparat o podwójnej rejestracji, zarówno jako wyrób medyczny, jak i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat.

43. Dot. pakiet VI poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu typu Incidin OxyFoam w postaci pianki, bezalkoholowy, bez aldehydów, chloru, QAV, na bazie jedynie nadtlenu wodoru? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

44. Dot. pakiet VI poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu typu Incidin OxyFoam S na bazie jedynie nadtlenu wodoru? Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

45. Dot. pakiet VI poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji chusteczek typu Incidin OxyWipe na bazie nadtlenu wodoru? Gotowe do użycia chusteczki nasączone roztworem do dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych, wszystkich rodzajów powierzchni w obszarze medycznym a także powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat o podwójnej rejestracji, zarówno jako wyrób medyczny, jak i produkt biobójczy. Op. 100 chusteczek.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga chusteczek z zawartością chloru, w związku z powyższym nie dopuszcza w/w chusteczek.

46. Dot. pakiet VI poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Medicarine, preparatu chlorowego w tabletkach na bazie NaDCC, bez zawartości kwasów organicznych o obojętnym pH roztworu (pH 7.0). Czas i spektrum działania: działający na bakterie, Tbc (*M.tuberculosis*), wirusy (Adeno, Polio), grzyby, i spory (*Clostridium difficile* rybotyp 027 wg EN 13704 w warunkach wysokiego obciążenia białkowego z dodatkiem erytrocytów baranich (0,3%)) - do 15min. przeznaczony do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych, również obciążonych materiałem organicznym jak i służący do zalewania plam krwi. Atest PZH HŻ (lub równoważny) do dezynf. powierzchni mających kontakt z żywnością. Opakowanie a 300tab. o masie 2,72g/szt. Preparat o nazwie Medicarine, stosowany jest aktualnie przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

47. Dot. pakiet VII poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Incidin Dry Premium, systemu suchych chusteczek niskopylających o wymiarach 20x38cm, o gramaturze min. 60g/m², dostarczanych w rolkach (po min. 99 szt.) przeznaczonych do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych. Opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki, wraz z dozownikiem do systemu suchych chusteczek, trwałym, wytrzymałym wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi zamknięciami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika. Pragniemy poinformować, że dopuszczenie innych preparatów poza jedynym, który został opisany przez Zamawiającego, pozwoli na zwiększenie konkurencyjności przetargu w zakresie cenowym. Chcielibyśmy zauważyć jednocześnie, że Zamawiający korzysta z tego rozwiązania w kończącej się umowie przetargowej i przez ostatnie 2 lata nie odnotowaliśmy negatywnych opinii o tym produkcie. W przypadku dopuszczenia, prosimy o podanie do wyceny ilości dozowników do chusteczek.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga systemu w postaci jednorazowego dyspensera zawierającego suche chusteczki, w związku z powyższym nie dopuści proponowanych chusteczek.

48. Dot. pakiet VII poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Incidin Pro, preparatu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV,

dodecyloaminy, 2-fenyletanolu, alkilopoliglikozydu. Preparat bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej. Możliwość zalewania suchych chusteczek. Pozytywna opinia kliniczna do stosowania na oddziałach pediatrycznych. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, wirusy HBV, HCV, HIV, Rota i Polyoma SV40 – do 15 min. Opakowanie 6l. Odpowiedź: Zamawiający dopuści wskazany preparat o ile spełnia wszystkie zapisy SIWZ w tym dopuszczony jest do powierzchni mających kontakt z żywnością.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wskazany preparat o ile spełnia wszystkie zapisy SIWZ w tym dopuszczony jest do powierzchni mających kontakt z żywnością.

49. Dot. pakiet VII poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Sani-Cloth Active gotowych do użycia bezalkoholowych chusteczek nasączonych roztworem QAV, o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczonych do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholi łącznie z głowicami USG. Wymiar pojedynczej chusteczki 130x220 mm. Czas działania: B, F (drożdże, a.niger), prątki gruźlicy, V (HIV, HBV, HCV, Noro) – do 15 minut. Opakowanie 125 sztuk podstawowe, bez wkładów uzupełniających.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

50. Dot. pakiet VII poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Incidin OxyWipe S preparatu w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek sporobójczych do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi (w tym np. sond USG). Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m². Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, Tbc, F, S (Cl. Difficile) – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476. Opakowanie: 100 chusteczek = flow pack.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

51. Dot. pakiet VII poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Incidin OxyWipe, preparatu w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m². Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F -5 minut, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Opakowanie: 100 chusteczek-flow pack z klipssem zamykającym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

52. Dot. pakiet IX poz. 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu Aniosyme Synergy 5 aktualnie stosowanego do mycia manualnego endoskopów. Powołujemy się na bardzo dobre opinie na temat preparatu wydawane przez personel Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

53. Dot. pakiet IX poz. 2

Prosimy o dopuszczenie preparatu Anioxyde 1000 LD, aktualnie stosowanego przez Zamawiającego. Na bazie kwasu nadoctowego, zachowujący aktywność biologiczną przez min. 14 dni, którą można potwierdzić za pomocą walidowanych testów kontrolnych. Spektrum B, (w tym Tbc), F, V (w tym Adeno, Polio), S (w tym Clostridium difficile, Clostridium sporogenes). Skuteczność sporobójcza potwierdzona zgodnie z normą EN 13704. Czas działania do 5 min. Zwracamy uwagę, że obecny zapis uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej z preparatem Anioxyde 1000 LD, który to ma bardzo dobrą opinię użytkową wśród personelu wykonującego manualne mycie i dezynfekcje endoskopów. Aktualny zapis wymogów preparatu ogranicza także konkurencyjność w zakresie ceny pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

54. Dot. pakiet X poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w w/w pozycji Sekumatic FKS, preparatu w pojemności 4,5 litra z odpowiednim przeliczeniem, spełniającym pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany preparat

55. Dot. SIWZ pkt 11, podpunkty 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13

Czy Oferent dobrze rozumie, że dokumenty w pkt. 11, podpunkty 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 należy dołączyć na wezwanie?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi na pytanie w dniu 16.06.2020 r.

56. Dot. rozdział XXV punkt 2 SIWZ

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów SIWZ odnośnie terminu dostawy częściowej zwracamy się z prośbą o modyfikację w sposób następujący:

2). Punkty za termin dostawy częściowej zostaną przyznane w następujący sposób:

1. 1-4 dni robocze - 40 punktów
2. 5-6 dni roboczych - 35 punktów
3. 7-8 dni roboczych - 20 punktów
4. 9-10 dni roboczych - 0 punktów

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi na pytanie w dniu 16.06.2020 r.

57. Dot. projektu umowy § 2 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie godzin dostarczenia przedmiotu umowy do godziny 14.00.

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi na pytanie w dniu 16.06.2020 r.

58. Dot. projektu umowy § 2 ust. 5

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów umowy w §2 ust.5 zwracamy się z prośbą o modyfikację ust.5 umowy w sposób następujący:

W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego przynajmniej jednej z następujących sytuacji:

1) przedmiot zamówienia jakościowo nie spełnia wymogów określonych przez Zamawiającego w „Szczegółowym Opisie Przedmiotu Zamówienia- załącznik do SIWZ,

2) przedmiot zamówienia posiada ślady uszkodzenia lub jest wadliwy,

Zamawiający odmówi ich odbioru i wstrzyma się z podpisaniem protokołu odbioru częściowego lub dokumentu WZ, aż do momentu ich wymiany.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę tylko na odstąpienie od zapisu, że odmówi odbioru w przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy całego zamówienia (niezgodny ilościowo). Zamawiający wprowadzi zmianę do zapisów umowy.

59. Dot. projektu umowy § 2 ust. 6

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów umowy zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów ust. 6 poprzez wydłużenie terminu wymiany/uzupełnienia do 6 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wprowadzi zmianę.

60. Dot. projektu umowy § 4 ust.10, 11,12,13,

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w §4 umowy poprzez wykreślenie ustępu 12 i 13 oraz modyfikację ustępu 10 w sposób następujący:

10. W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji przedmiotu umowy powyżej 10 dni roboczych Wykonawca wyraża zgodę na realizację dostawy przez podmiot trzeci.. .

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

61. Dot. projektu umowy § 4 ust.10, 11,12,13,

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 4 ust.10, 11,12,13 umowy w sposób następujący:

10. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w realizacji przedmiotu umowy powyżej 10 dni roboczych Wykonawca wyraża zgodę na realizację dostawy przez podmiot trzeci.

11. Wartość wykonania zastępczego, o którym mowa w ust. 10 pomniejsza wartość zawartej umowy .

12. W przypadku, gdy Zamawiający zapłaci za przedmiot umowy zakupiony w trybie wykonania zastępczego cenę wyższą niż wynika z załącznika nr 2 do umowy Wykonawca na żądanie Zamawiającego, zwróci mu wynikającą z różnicy kwot cenę w terminie 14 dni od daty wezwania. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego towaru z umowy

13. Wykonanie zastępcze wyklucza możliwości żądania przez Zamawiającego kar umownych określonych w § 6.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

62. Dot. projektu umowy § 4 ust. 13,

W związku z obowiązkiem Wykonawcy pokrycia różnicy pomiędzy umowną ceną asortymentu, a ceną asortymentu zakupionego przez Zamawiającego w ramach dokonania wykonania zastępczego, prosimy o usunięcie z §4 ust. 13 projektu umowy zapisu precyzującego uprawnienie Zamawiającego do nałożenia na Wykonawcę z tego samego tytułu dodatkowej kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

63. Dot. projektu umowy §6

Zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 umowy ustępu 6 i 7 o następującej treści:

6. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.

7. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

64. Dot. projektu umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w § 6 umowy poprzez dodanie ustępu 6 i 7 o następującej treści:

6. Strony postanawiają, że zapisy §6 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

7. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

65. Dot. projektu umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 ustępu 6 do umowy o następującej treści:

6. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

66. Dot. projektu umowy §6 ust.3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 ust. 3 umowy w sposób następujący:

3. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne w przypadku nienależytego wykonania warunków umowy:

1) w wysokości 20% niezrealizowanej części wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy, jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.

2) w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie zamówionego przedmiotu umowy w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 2 umowy, lecz łącznie nie mniej niż 50 zł brutto.

3) w wysokości 0,1 % wartości brutto wadliwego asortymentu za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu zamówionego asortymentu wolnego od wad w stosunku do terminu określonego w § 2 ust. 6 i 9 umowy, lecz łącznie nie mniej niż 50zł brutto

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

67. Dot. projektu umowy § 6 ust.5,

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w §6 umowy poprzez wykreślenie z umowy ustępu 5.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

68. Dot. projektu umowy §7 ust.3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust. 3 umowy w sposób następujący:

3.Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy, w przypadku nienależytego wykonania umowy ze skutkiem natychmiastowym w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach, m. in. w następujących przypadkach:

1.) co najmniej trzykrotnie wystąpi opóźnienie w wykonaniu zamówienia, albo

2.) opóźnienie w wykonaniu zamówień przekracza 14 dni, albo

3.) Wykonawca co najmniej trzykrotnie nie dostarczy przedmiotu umowy wolnego od wad lub nie uzupełni stwierdzonych przez Zamawiającego braków w realizacji złożonego zamówienia, w terminie, o którym mowa w § 2 ust.6 i 9 niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

69. do pakietu nr VII poz. 1 i 2: zy Zamawiający wydzieli z pakietu i utworzy osobną pozycję oraz dopuści do oceny suche chusty w roli z wysokiej jakości niepylącej włókniny o wymiarach min. 17cmx 36cm o gramaturze min. 45g/m² po 120 sztuk o przeznaczeniu zgodnym z wymaganiami Zamawiającego, z kompatybilnym wielorazowym dozownikiem w postaci wiaderka z możliwością zalewania chusteczek wiaderku. Pojemnik z pokrywą kodowaną kolorystycznie umożliwiającą dozowanie pojedynczych chusteczek. W przypadku wyrażenia zgody proszę o wskazanie ilości pojemników dozujących jakie należy ująć w wycenie.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga systemu w postaci jednorazowego dyspensera zawierającego suche chusteczki, w związku z powyższym nie dopuści do oceny proponowanych chusteczek kompatybilnych z pojemnikiem wielorazowego użycia.

70. Czy ze względu na aktualną sytuację w kraju oraz zgodnie z zaleceniami Urzędu Zamówień Publicznych (<https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>) Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty/uzupełnień/wyjaśnień/oświadczeń w formie elektronicznej (dokumenty opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym)? W przypadku zgody prosimy o podanie danych do złożenia oferty elektronicznej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oferty pisemnie- w formie papierowej. Na złożenie uzupełnień, wyjaśnień i pozostałych dokumentów zgodnie z SIWZ Zamawiający dopuszcza formę elektroniczną.

71. Dot. SIWZ pkt XIV.11

Prosimy o doprecyzowanie czy dokumenty wymienione w tym punkcie wykonawcy powinni dostarczyć z ofertą czy na wezwanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Dokumenty składane na wezwanie Zamawiającego.

72. Dot. SIWZ pkt. XIV 11.6

Prosimy o wykreślenie zapisu „dla wyrobów klasy IIb i III dokument potwierdzający dokonanie zgłoszenia wyrobu do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i do używania” ponieważ dokumenty te zgodnie z aktualną ustawą z dnia 10 maja 2010 r. o wyrobach medycznych nie są już wymagane – zgodnie z art. 58 ww. ustawy wytwórca/autoryzowany przedstawiciel powinien dokonać zgłoszenia, importer/dystrybutor powiadomienia albo przeniesienia danych z Rejestru wyrobów medycznych co zostało już ujęte w zapisie powyżej w pkt. 11.6 (niezależnie od klasy wyrobu medycznego).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

73. Dot. SIWZ pkt. XIV 11.11

Prosimy o potwierdzenie, że zapis nie dotyczy pakietu VIII, gdzie środki używane są w zamkniętym obiegu myjni endoskopowej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

74. Dot. Załącznika 3.8 do SIWZ pakiet VIII kolumna 4 – j.m.
Prosimy o potwierdzenie, że z uwagi na fakt, że myjnia sama automatycznie dozuje środki, jednostką miary jest koncentrat.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza
75. Pytanie nr 6 Dot. Załącznika 3.8 do SIWZ pakiet VIII poz. 2
W związku z niepodzielnymi opakowaniami handlowymi, zawierającymi 3 pojemniki o pojemności 5 litrów, zwracamy się z prośbą o umożliwienie zaproponowania „Ilość zamawiana/ wielkość opakowania” wynoszące wielokrotność 15 l. W związku z tym prosimy o umożliwienie zaokrąglenia wartości zamawianej w pozycji nr 2 do 135 l.
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
76. Pytanie nr 7 Dot. projektu umowy par. 6 ust. 3 pkt. 2) i 3)
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary łącznej minimalnej do 20 zł, ponieważ w przypadku zamówień sukcesywnych (bez minimalnej ich wielkości – par. 2 ust. 2) kara łączna w wysokości minimum 100 zł jest nieporównywalnie wysoka przy niewielkim opóźnieniu?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
77. Pakiet I- Mycie i dezynfekcja i pielęgnacji rąk (system otwarty) o oznacza dla Zamawiającego "system otwarty"?
Odpowiedź: System otwarty to preparaty w butelkach, polega on na wymianie opakowań pustych (zużytych) na nowe, napełnione butelki.
78. Czy jest to wolnostojący produkt w opakowaniu (np. 500 ml) który nie musi mieć specjalnego dozownika by móc go użytkować?
Odpowiedź: System otwarty to preparaty w butelkach, polega on na wymianie opakowań pustych (zużytych) na nowe, napełnione butelki.
79. Jednostką miary jest 1 litr, w ilości w poz. np. 1 wskazano 8750 l - czy należy przeliczyć ilości produktów w zależności od pojemności opakowania, by łącznie otrzymać ilość wskazaną w pytaniu?
Odpowiedź: Tak
80. Pakiet II- Mycia i dezynfekcja rąk (w systemie zamkniętym)
Co oznacza dla Zamawiającego "system zamknięty"?
Odpowiedź: System zamknięty to hermetycznie zamknięte opakowanie z zintegrowanym systemem dozowania, posiadającym specjalną zastawkę dozującą , dającą pewność, że nie dojdzie do wtórnej kontaminacji.
81. Czy adekwatnie do Pakietu nr I, należy przeliczyć ilości?
Odpowiedź: Tak.

82. Czy Wykonawca jako emulsję do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk może przedstawić mydło dezynfekujące w kanistrach 5l?

Odpowiedź: Wykonawca musi przedstawić preparat spełniający wymogi SIWZ.

83. Czy dozownik łokciowy musi być przystosowany zarówno do emulsji myjącej jak i preparatu do dezynfekcji rąk?

Odpowiedź: Tak , dozownik łokciowy musi być przystosowany zarówno do emulsji myjącej jak i preparatu do dezynfekcji rąk.

84. Dozowniki do płynów posiadają pompki sreyowe natomiast do preparatów o gęstszej konsystencji zwykle pompki - czy Zamawiający może określić ilości na dozowniki sprejowe i do emulsji?

Odpowiedź: Zamawiający określił w SIWZ. Pompki do płynów, nie mniej niż 50% zamawianych opakowań powinno posiadać pompki, również nie mniej niż 50% zamawianych opakowań emulsji powinno posiadać pompki.

85. Pakiet XX- Dozownik do mydła -Czy Zamawiający dopuści do przedstawienia oferty na dozownik o poj. 400 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści.

86. Pakiet XX- Dozownik do mydła -Czy dozownik może być o większej pojemności np. 800 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści dozownika o tak dużej pojemności.

dotyczy pakietu nr V:

87. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie preparatu do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi z poz 1. oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

88. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, o niskim stężeniu roztworu użytkowego 0,5% i krótkim czasie działania do 10 min o spektrum bakterie, prątki, drożdżaki, wirusy (HIV, HBV, HCV), o możliwości przechowywania w roztworze roboczym do 72h bez ryzyka uszkodzenia narzędzi, o zawartości substancji antykorozyjnych, które chronią narzędzia przed zniszczeniem i korozją?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę o ile spełnione są pozostałe zapisy SIWZ.

dotyczy pakietu nr VI:

89. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie preparatu z poz 1- 6 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

90. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus Spray? Parametry według załączonej ulotki.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę o ile spełnione są pozostałe zapisy SIWZ.

91. Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny preparat o spektrum działania B, F (c.albicans), V(adeno, rota, polio, noro, MNV, HBV, HCV, HSV, HIV, H1N1), spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę o ile spełnione są pozostałe zapisy SIWZ.

Dotyczy pakietu nr IX:

92. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny płynny, niepieniący preparat enzymatyczny w postaci koncentratu, zawierający trzy różne enzymy (proteaza, lipaza, amylaza), o właściwościach bakteriostatycznych, z możliwością stosowania w niskich stężeniach max. 0,5%, preparat kompatybilny z preparatem z poz. 2?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę o ile spełnione są pozostałe zapisy SIWZ.

93. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Phagoscope Apa? Parametry według załączonej ulotki.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę o ile spełnione są pozostałe zapisy SIWZ.

Powyższe wyjaśnienia są integralną częścią SIWZ i dotyczą wszystkich Wykonawców składających ofertę.

Z-ca DYREKTORA
ds. Eksploatacyjno-Administracyjnych
Wielospecjalistycznego Szpitala
SP ZOZ w Nowej Soli

Justyna Koszał