

Wszyscy Wykonawcy

ZP - 1285 / 19

Dotyczy przetargu nieograniczonego na dostawy środków dezynfekująco - myjących (znak sprawy: Z/24/PN/19).

W związku z wpływieniem zapytań od Wykonawców
Zamawiający niniejszym udziela następujących odpowiedzi:

1. Czy Zamawiający w Zadaniu 17 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura włókniny 70g/m²?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Czy Zamawiający w Zadaniu 18 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura włókniny 70g/m²?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu,

gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 18x25cm, 300 sztuk w opakowaniu typu wiaderko, gramatura włókniny 70g/m². Zgodnie z formularzem cenowym Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek w ilości 15750 sztuk (225 szt. x 70 op.) jeżeli w wyniku przeliczenia nie otrzymuje się liczby całkowitej wówczas dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

3. Czy Zamawiający w Zadaniu 28 dopuści:

Chusteczki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy (gramatura 70g/m²), reszta zgodnie z SIWZ?

lub

Chusteczki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy (gramatura 70g/m²), wymiary chusteczki 18x25cm, pakowane po 300szt, reszta zgodnie z SIWZ?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA. PROSIMY TEŻ O OKREŚLENIE, CZY ZAMAWIAJĄCY POTRZEBUJE CHUSTECZEK BEZ WIADEREK DOZUJĄCYCH CZY Z WIADERKAMI, CZY MOŻE CZĘŚĆ BEZ WIADEREK A CZĘŚĆ Z WIADERKAMI DOZUJĄCYMI?

Odp. Zamawiający w zadaniu 28 dopuszcza chusteczki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy (gramatura 70g/m²), reszta zgodnie z SIWZ. Zgodnie z formularzem cenowym Zamawiający wymaga 100 opakowań po 150 sztuk chusteczek w opakowaniu, każde opakowanie z wiaderkiem dozującym.

4. Dotyczy ZADANIA 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o spektrum działania B (w tym aktywny wobec najbardziej opornych szczepów: MRSA, Acinecobacter baumannii ESBL, Escherichia coli ESBL, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae ESBL, Listeria monocytogenes 4b, Salmonella enteritidis), F (C. albicans), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Herpes, Corona) w czasie działania 15 min., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

5. Dotyczy ZADANIA 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o spektrum działania B, Tbc (M. tuberculosis), F (C. albicans), V(HIV, HBV, HCV, A H1N1, H5N1) w czasie działania 15 min., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

6. Dotyczy ZADANIA 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni małych i trudnodostępnych oraz sprzętu medycznego na bazie etanolu i czwartorzędowych związków amonowych wykazującego skuteczność bójczą już w:

- 30 sekund: B, Tbc (M. terrae), F (C. albicans), V (Adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, H1N1);

- 5 minut: B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans, A. niger), V (Adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, H1N1) spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

7. Dotyczy ZADANIA 14:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące tj. glicerynę, bisabolol, kwasy tłuszczowe, o działaniu B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 30 sek., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ? Preparat konfekcjonowany jest w opakowania pasujące do dozowników Dermados, które posiada Zamawiający. Zwracamy uwagę, że zgodnie z obowiązującą normą EN 1500 czas higienicznej dezynfekcji rąk powinien trwać nie krócej niż 30 sek., dlatego wymóg, aby oferowany preparat działał na B, F – 15 s, Noro, Rota, Tbc 20 s, nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego, skoro użytkownicy dezynfekują ręce nie krócej niż 30 sekund. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

8. Dotyczy ZADANIA 14:

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat spełniający wszystkie wymagania SIWZ o pH 4-6, czyli bardzo nieznacznie odbiegającego od wymagań Zamawiającego? Tak niewielka różnica nie ma żadnego wpływu na właściwości użytkowe preparatu, dlatego w przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

9. Dotyczy ZADANIA 15:

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk na bazie jednego alkoholu etylowego z dodatkiem kwasu mlekowego spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w żelu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk na bazie alkoholu etylowego z dodatkiem składników chroniących i pielęgnujących skórę pochodzenia roślinnego typu bisabolol oraz substancji nawilżających np. gliceryna, glicerydy, bez zawartości barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, związków amoniowych i pochodnych fenolowych, o dużo szerszym spektrum bólczym niż opisano w SIWZ : B (EN 13727-30 sek.), pełne grzybobójcze – C. albicans, A. niger (EN 13624 – 30 sek.), Tbc (EN 14348 – 30 sek.), pełne spektrum wirusobójcze EN 14476 – HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Noro, Rota, Herpes, Corona A H1N1 – 30 sek., spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza w poz. 1 i poz. 2 zaproponowany preparat. Zamawiający wymaga, aby preparaty pochodziły od jednego producenta, ze względu na trudności identyfikacji przyczyny reakcji alergicznych personelu. Zamawiający modyfikuje SIWZ w pkt. III poprzez dodanie w opisie zadania 15 zdania o treści: „Zamawiający wymaga, aby preparaty pochodziły od jednego producenta, ze względu na trudności identyfikacji przyczyny reakcji alergicznych personelu.”

10. Dotyczy ZADANIA 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów nie pochodzących od jednego producenta lecz posiadających oświadczenie producenta preparatu z poz. 1 o możliwości stosowania w tej samej procedurze?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zakresie zadania 1 i 2 preparatów nie pochodzących od jednego producenta lecz posiadających oświadczenie producenta o możliwości stosowania w tej samej procedurze.

11. Dotyczy ZADANIA 17:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o rozmiarze 18 x20 cm, posiadające dopuszczenie producenta do głowic USG, spektrum działania B (MRSA), F (C. albicans) – 5 min., V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) -1 min., Tbc (M. terrae) – 15 min., badania wykonane zgodnie z obowiązującymi normami europejskimi, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

12. Dotyczy ZADANIA 18:

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki o rozmiarze 18x20 cm, spektrum działania B (MRSA), F (C. albicans) – 5 min., V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS,

H1N1) -1 min., Tbc (M. terrae) – 15 min., konfekcjonowane w op. typu flow-pack po 100 szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?
W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane chusteczki. Zgodnie z formularzem cenowym Zamawiający wymaga zaferowania chusteczek w ilości 15750 sztuk (225 szt. x 70 op.) jeżeli w wyniku przeliczenia nie otrzymuje się liczby całkowitej wówczas dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

13. Dotyczy ZADANIA 22:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie emulsji natłuszczającej o działaniu pielęgnującym i regenerującym skórę bez dodatku mocznika lecz z dodatkiem kwasu hialuronowego, wosku pszczelego, kolagenu, elastyny, kompleksu witamin C, E, F, naturalnych olejków pochodzenia roślinnego, parabenów o działaniu grzybobójczym i aktywnym przeciw drożdżom i pleśniam, o przyjemnym delikatnym zapachu, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowaną emulsję.

14. Dotyczy ZADANIA 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do wstępnej dezynfekcji i mycia brudnych narzędzi, zawierającego w swoim składzie IV rzędowe związki amoniowe, kompleks enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), niejonowe związki powierzchniowo czynne, o spektrum B (w tym szczepy wielooporne Acinetobacter baumannii BLSE, Enterobacter cloacae OXA 48, Enterococcus faecium VRE, Escherichia coli OXA 48, Klebsiella pneumonia OXA 48, Staphylococcus aureus (MRSA) – 15 MIN. Tbc (M. terrae – EN 14563) – 15 min. F (C. albicans) – 15 min., V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia – 5 minut, konfekcjonowanego w op. 750 ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat. Zgodnie z formularzem cenowym Zamawiający wymaga zaferowania preparatu w ilości 200 litrów jeżeli w wyniku przeliczenia nie otrzymuje się liczby całkowitej wówczas dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

15. Dotyczy ZADANIA 26:

Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie niejonowych i anionowe środków powierzchniowo czynnych, kompleksu enzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza), substancji pomocniczych, przeznaczonego do mycia w ultradźwiękowych urządzeniach myjących oraz mycia manualnego, o pH 8,5, konfekcjonowanego w op. a' 1L po odpowiedni przeliczeniu zapotrzebowania?

Odp. Tak.

16. Poz. 1 – Czy w przypadku zaferowania preparatu o stężeniu roztworu roboczego 0,5% Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 30L koncentratu (ilość litrów r-r pozostanie bez zmian)?

Odp. Tak.

17. Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie: czwartorzędowy węglan amoniowy, niejonowe związki powierzchniowo-czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannaza), środki chelatujące, spektrum działania B (EN 14561), F –C. albicans (EN 14562), V(HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia) 0,5% w czasie 5 minut, Tbc (M. terrae – EN 14348) 2% w czasie 15 minut konfekcjonowanego w op. 1L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Narzędzia mogą być przechowywane w roztworze do 72 godzin.

Odp. Tak.

18. Dotyczy ZADANIA 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu sporobójczego do powierzchni i wyrobów medycznych, w tym wrażliwych na działanie alkoholu, spektrum działania

- B, F – 5 min., Tbc (M. terrae), V (Polio, Adeno, Noro), S (C. Difficile, B. subtilis, B. cereus) – 30 min.,

spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

19. Dotyczy ZADANIA 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych chusteczek wykonanych z wysokiej jakości włókniny (70% wiskozy, 30% poliester), bezpyłowych, chłonnych i wytrzymałych na rozdarcia, o wymiarach 16x39 cm, zalewane 1,4 l roztworu roboczego (pojemnik o poj. 4L), stabilnych 28 dni, gramaturze 50g/m², nie posiadających statusu wyrobu medycznego, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

20. Dotyczy ZADANIA 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wymagania SIWZ, działający w spektrum B (w tym MRSA), F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia) do 5 min. oraz Tbc i Papova do 15 min.?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

21. Dotyczy ZADANIA 30:

Poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu zawierającego substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę tj. glicerynę, bisabolol, kwasy tłuszczowe, o działaniu B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) w czasie 30 sek., spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Tak.

22. Poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat spełniał wymogi normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

Odp. Zamawiający nie stawiał takiego wymogu.

23. Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu bez barwników i konserwantów, które są przyczyną występowania podrażnień, odczynów alergicznych a nawet egzem skórnych wśród personelu medycznego?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu opisanego w SIWZ.

24. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany Pkt. 1.15 ostatnie zdanie poprzez nadanie mu brzmienia:

„Zamawiający wymaga wymiany dozownika uszkodzonego z przyczyn nie zawinionych przez Zamawiającego lub osoby za które ponosi odpowiedzialność na koszt Wykonawcy w trakcie trwania umowy na sprawnym w czasie 14 dni od momentu zgłoszenia potrzeby jego wymiany”

Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

25. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany pkt. 5.5 poprzez dodania zdania drugiego o treści:

„Zmiana umowy w powyższym zakresie wymaga zgody obu stron wyrażonej pod rygorem nieważności w formie pisemnej.”

Odp. Zgodnie z zapisami w SIWZ „wszelkie zmiany umowy wymagają zgody obu stron wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności”.

26. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany pkt. 9. 1 poprzez dodanie pkt. 5 o treści: „wzrostu średniego kursu walut (euro, dolar) o więcej niż 10%”

Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

27. Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w pkt 4.1 kwoty „50 zł” kwotą „30 zł”

Odp. W pkt. XVI. 4.1. SIWZ brak zapisu dotyczącego kwoty „50 zł”.

28. Dotyczy Zadania 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu w tym głowic USG (potwierdzone opinią producenta głowic) na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowym, o szerokim spektrum działania bakterio, wiruso, prątko i grzybobójczego, Redukcja drobnoustrojów o co najmniej 5 logarytmów dziesiętnych, działających m.in na V (HBV,HCV), NORO-1min.), B, Tbc-5min, F do 15min, o wymiarach

20cm x 25cm?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

29. Dotyczy Zadania 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie kwasu nadoctowego, do dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych, zapewniających redukcję sporów o więcej niż 6 log. w 1 min. Spektrum: B, V, Tbc -5min, S-1min zgodne z normami EN 1276, EN14348, EN14476, EN13704, suche chusteczki, które w celu aktywacji należy zwilżyć wodą co sprawia, że po otwarciu opakowania dłużej zachowują swoją skuteczność, konfekcjonowane po 25 szt. chusteczek o wymiarach 21 x 30 cm z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane chusteczki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

30. Zadanie 3

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający celem potwierdzenia bezpieczeństwa stosowania preparatu na powierzchni wrażliwe będzie wymagał badań kompatybilności materiałowej.

Odp. Zamawiający nie stawiał takiego wymogu i oczekuje preparatu zgodnego z opisem zamieszczonym w pkt. III SIWZ.

31. Zadanie 15

Prosimy o potwierdzenie, iż w celu uniknięcia możliwych reakcji alergicznych wywołanych przez preparaty pochodzące od różnych producentów wymaga aby preparaty z grupy 15 pochodziły od jednego producenta.

Odp. Zamawiający wymaga, aby preparaty w zadaniu 15 pochodziły od jednego producenta, ze względu na trudności identyfikacji przyczyny reakcji alergicznych personelu. Zamawiający modyfikuje SIWZ w pkt. III poprzez dodanie w opisie zadania 15 zdania o treści: „Zamawiający wymaga, aby preparaty pochodziły od jednego producenta, ze względu na trudności identyfikacji przyczyny reakcji alergicznych personelu.”

32. Zadanie 17

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający celem potwierdzenia bezpieczeństwa stosowania preparatu na powierzchni wrażliwe będzie wymagał badań kompatybilności materiałowej.

Odp. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów określonych w SIWZ.

33. Zadanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie balsamu do regeneracji skóry rąk, której głównym składnikiem jest biały olej, nie zawierającej barwników i składników alergizujących, idealnego do regeneracji skóry rąk do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej, szybko się wchłaniającego i nie pozostawiającego tłustej powłoki, zawierającego panthenol. Kosmetyk. Opakowania a 500ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaoferowany balsam.

34. Zadanie 30

Poz.1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego etanol, propan-2-ol i bifenyl-2-ol. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie (EN 12791 - faza 2 etap 2) do 90 sek. Skuteczny wobec: B (Tbc), F (Candida albicans), V (HBV, HCV, HIV, Herpes Simplex, Rota, Noro, Adeno, Polio, Vaccinia i SARS), 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 jednorazowych 1L hyclick (pompka zintegrowana z butelką) gwarantujący ochronę zawartości przed kontaminacją.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

35. Zadanie 30 Poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci emulsji myjącej, przeznaczonej do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk, sprawdzonej dermatologicznie, chroniącej i pielęgnującej skórę podczas mycia, odpowiedniej dla skóry wrażliwej i zniszczonej, bez barwników oraz mydła, z zawartością alantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, o pH neutralnym dla skóry, kosmetyk, w opakowaniach jednorazowych 1L hyclick (pompka zintegrowana z butelką) gwarantujący ochronę zawartości przed kontaminacją.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

36. Zadanie 32

Poz. 1.

Prosimy o podanie wymaganej ilości preparatu?

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający w swoim składzie substancję nawilżającą i natłuszczającą zamiast emolientów.

Poz. 2

Prosimy o podanie wymaganej ilości preparatu?

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający w swoim składzie substancję nawilżającą i natłuszczającą zamiast emolientów.

Odp. Zamawiający informuje, że ilości zostały podane w formularzu cenowym zadania 32: opakowania 500 ml – 13920 op., opakowania 5 l – 4000 op. oraz 870 sztuk dozowników. Zamawiający dopuszcza w poz. 1 i poz. 2 preparaty o zaproponowanym składzie.

37. Dotyczy zadania 1

W związku z aktualizacją normy europejskiej EN 14885 dot. wprowadzenia bardziej restrykcyjnych warunków i metodyki testowania skuteczności środków do dezynfekcji, której konsekwencją jest m.in. zmiana stężeń i czasów działania preparatów dezynfekcyjnych, prosimy o dopuszczenie w zadaniu 1 koncentratu posiadającego poniższe spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae i M. avium), V (polio, adeno, noro, rota, Vaccinia) w czasie 15 minut w stężeniu do 1,5%. Spory (B. subtilis, B. cereus) – 0,5% w 30 minut, F (A. brasiliensis) – 1% w 60 minut.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

38. Zadanie nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat na bazie 2% aldehydu glutarowego, buforowanego przed pierwszym użyciem, wykazującego znacznie krótszy czas działania, niż wymagany w SIWZ: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN 14348, EN 14563), wirusy (w tym Polio i Adeno, EN 14476) w czasie 5 minut i spory EN 13704) w czasie 15 minut, spełniający wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

39. Zadanie nr 16 poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki w zakresie klasy wyrobu medycznego opisanego w tej pozycji w pakiecie.

Odp. Zamawiający wyjaśnia, że nie doszło do omyłki w zakresie klasy wyrobu medycznego opisanego w tej pozycji w pakiecie.

40. Zadanie nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, wrażliwych na działanie alkoholi, posiadający oświadczenie producenta o stosowaniu do głowic USG, nasączone roztworem QAV, wolne od alkoholu i aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w warunkach czystych i brudnych: B, F (Candida albicans), Noro w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Grypa H5N1, SARS, Coronavirus) w czasie 30 sekund, Polyomavirus w czasie 5 minut, Tbc, Rota, Aspergillus niger w czasie 15 minut?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

41. Zadanie nr 26 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie enzymów skuteczny w czasie do 5 minut, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

42. Zadanie nr 26 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem zaofiarowania preparatu wielodniowego zamawiający wymaga zaofiarowania pasków testowych?

Odp. Zamawiający nie wymaga pasków testowych.

43. Zadanie nr 26 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem zaofiarowania preparatu wielodniowego

zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych?

Odp. Zamawiający nie wymaga pasków testowych.

44. Zadanie nr 26 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów, płyny w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymów różnych klas, oraz czwartorzędowych związków amoniowych i pochodnej aminowej, bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, do stosowania manualnego i w myciu ultradźwiękowym o szerszym spektrum działania niż wymagane w SIWZ B (EN 13727) F (EN 13624), Tbc (EN 14348), V (Adeno Polio Noro EN 14476) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%, skuteczność roztworu roboczego do 14 dni, sprawdzana paskami testowymi?

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

45. Zadanie nr 26 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że w związku z wymogiem zaoferowania preparatu wielodniowego zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych?

Odp. Zamawiający nie postawił w SIWZ takiego wymogu.

46. Zadanie 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWIZ, bez aldehydów i chloru o dobrej rozpuszczalności w wodzie zimnej i twardej, nie wymagający użycia aktywatora, nie pieniący się, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Preparat nie posiada przykrego zapachu, nie powoduje zabarwień, odbarwień na powierzchniach akrylowych, antystatycznych oraz glazury, z możliwością zastosowania na powierzchniach wrażliwych na alkohole. Posiadającego szerokie spektrum mikroobójcze zgodnie z normą EN 14885:2015: B (Tbc), F (candida), V (HBV, HCV, HIV, Rota), Faza 2,1 w stężeniu 0,25% i czasie 15 minut. Preparat o handlowej nazwie Sterisept Forte. Dopuszczenie konkurencyjnego preparatu pozwoli Państwu uzyskać niższą cenę zakupu środka w tym pakiecie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody i oczekuje pełnego działania grzybobójczego zgodnie z SIWZ.

47. Zadanie 3

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje preparatu o co najmniej dwóch substancjach aktywnych spełniających pozostałe zapisy SIWZ?

Odp. Zamawiający oczekuje preparatu o co najmniej dwóch substancjach aktywnych spełniających pozostałe zapisy SIWZ, substancje mogą być z tej samej grupy chemicznej.

48. Zadanie 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu Chlorinex-60, który wykazuje pełne wymagane spektrum mikroobójcze wobec B,F,Tbc,V w 1000ppm a działanie wobec Cl.Difficile w warunkach brudnych w 6000ppm wraz z przeliczeniem ilości litrów roztworu roboczego według tego stężenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat wraz z przeliczeniem ilości litrów roztworu roboczego według podanego stężenia.

49. Zadanie 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu bezalkoholowego do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni sprzętu medycznego. Preparat zawierający aminy i QAV do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętu medycznego i innych powierzchni nieodpornych na działanie alkoholi - pianka gotowa do użycia o dobrych właściwościach myjących, przeznaczona do wanień z hydromasażem. Spektrum działania: B(łącznie z MRSA i VRE), Tbc (Avium i Terrae), F, działanie wirusobójcze wobec wszystkich wirusów osłonionych (łącznie z HBV, HCV i HIV), ponadto aktywny wobec wirusów Vaccinia, Noro i Rota i sporów Cl. Difficile. Opakowanie nie zawiera freonu. Produkt przetestowany zgodnie z normą EN 16615 Preparat konfekcjonowany w opakowaniu 1L z przeliczeniem ilości. Dopuszczenie konkurencyjnego preparatu pozwoli Państwu uzyskać niższą cenę zakupu środka w tym pakiecie.

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

50. Zadanie 7 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie roztwór rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj. opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny,

jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym otrzewnej oraz pola operacyjnego. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 250ml i 1000ml.

Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na uzyskanie niższej ceny. Dodatkowo w związku z potwierdzonym faktem nabywanie odporności niektórych mikroorganizmów na preparaty na bazie octenidyny, zaleca się stosowanie środków które zapewnią bezpieczeństwo ich stosowania.

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

51. Zadanie 11

Prosimy o dopuszczenie do oceny antybakteryjnej emulsji myjącej (łącznie z MRSA) do toalety pacjentów przed zabiegami operacyjnymi, zawierająca substancję antybakteryjną triclosan w dopuszczonym stężeniu 0,2% o potwierdzonej skuteczności wobec szczepów wieloopornych MDRO i substancje pielęgnujące, bez zawartości pochodnych guanidyny, alkoholu; bez dodatku substancji zapachowych i barwiących, z możliwością zastosowania u dzieci, o PH neutralnym dla skóry. Kosmetyk. Dopuszczenie konkurencyjnego preparatu pozwoli Państwu uzyskać niższą cenę zakupu środka w tym pakiecie.

Odp. Nie, Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

52. Zadanie 17

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających wszystkie zapisy SIWZ w opakowaniach typu tuba. Tylko taki sposób konfekcjonowania gwarantuje dłuższą możliwość używania chusteczek, ponieważ chusteczki w opakowania typu flow znacznie szybciej wysychają powodując brak możliwości ich prawidłowego użycia.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie typu Tuba, przy czym każde opakowanie jest pakowane w oddzielnej tubie.

53. Zadanie 18

Prosimy o dopuszczenie do oceny nasączonych preparatem bezalkoholowym, gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji powierzchni dotykowych o właściwościach dezynfekcyjno - myjących. Spektrum działania: B (w tym MRSA i VRE), V(HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia,) F(drożdżaki), w czasie działania do 1 min w warunkach brudnych, Tbc (Avium i terrae EN 14348) – 5 min z możliwością poszerzenia o działania wobec spor Cl. Difficile. Wielkość chusteczki 20 x 20 cm, produkt bezpieczny dla pacjentów, noworodków oraz personelu, bez zawartości aldehydów, chloru, przeznaczony do stosowania w blokach operacyjnych oraz salach intensywnego nadzoru (dezynfekcja monitorów LCD oraz głowic USG). Konfekcjonowane w opakowania po 200 sztuk.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowane chusteczki. Zgodnie z formularzem cenowym Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek w ilości 15750 sztuk (225 szt. x 70 op.) jeżeli w wyniku przeliczenia nie otrzymuje się liczby całkowitej wówczas dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

54. Zadanie 23

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu Sterisept RTU spełniającego wszystkie zapisy SIWZ do wstępnej dezynfekcji i mycia brudnych narzędzi Spektrum działania przy dużym obciążeniu organicznym: B (MRSA), Tbc, F (drożdżaki, grzyby), V (HBV, HCV, HIV, Vaccina, Noro, Rota) i spory Cl. Difficile w czasie działania – 15 min. Preparat gotowy do użycia, w postaci pianki, do stosowania wobec instrumentów wykonanych ze stali szlachetnej, aluminium, niklu, miedzi, zawierający w swoim składzie inhibitory korozji, aminy, QAV. Wyrób medyczny IIb.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

55. Zadanie 29

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu bezalkoholowego do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni sprzętu medycznego, dostosowany do głowic usg i kaset radiologicznych. Gotowy do użycia, bez zawartości alkoholu i aldehydów, fenolu i chloru, z możliwością aplikacji w postaci piany, może być stosowany w oddziałach noworodkowych Spektrum działania: B, Tbc, F (C.albicans), V (Rota, Vaccinia, Noro) - do 5 min, z możliwością poszerzenia o pełne działanie grzybobójcze i sporobójcze w czasie do 15 minut. Dopuszczenie konkurencyjnego preparatu pozwoli Państwu uzyskać niższą cenę zakupu środka w tym pakiecie.

Odp. Zamawiający dopuszcza zaproponowany preparat.

56. Zadanie 30

Prosimy o wyjaśnienie czy Wykonawca, którego aktualnie dozowniki systemu zamkniętego są zamontowane w szpitalu i są w dobrym stanie wizualnym i technicznym musi dokonać ponownej wymiany 2000 dozowników, czy po ewentualnym wygraniu postępowania w powyższym pakiecie może jedynie wymienić uszkodzone dozowniki. Zapis o wymianie dozowników w dobrym stanie użytkowym, po ewentualnej wygranej Wykonawcy dostarczającego produkty systemu Dispenso wydaje się niezasadny. Taki wymóg zwiększa koszty oraz może powoduje zaburzenia w pracy szpitala związane z przemontowywaniem dozowników. Prosimy zatem o dopuszczenie możliwości wymiany jedynie uszkodzonych dozowników.

Odp. W oparciu o Ustawę – Prawo zamówień publicznych w celu zapewnienia równego traktowania Wykonawców i konkurencyjności Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ w powyższym zakresie.

57. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia – pakiet 21:

Czy Zamawiający, będzie wymagał dostawy płynów, których użycie nie będzie ingerowało w nastawienia myjni endoskopowej?

Jakakolwiek ingerencja w nastawienia myjni, związana jest z koniecznością przeprowadzenia walidacji dla procesu mycia i dezynfekcji. Brak przeprowadzenia tego procesu, powoduje, że nie ma pewności czy endoskop został zdezynfekowany w sposób właściwy.

Odp. Zamawiający modyfikuje w pkt. III SIWZ opis zadania 21 poprzez dodanie zdania o treści: **„Użycie dostarczanych w ramach umowy płynów nie może wymagać zmiany ustawień parametrów myjni ETD.”**

58. Dotyczy zapisów SIWZ i umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktura była wystawiana w terminie 7 dni od daty dostawy przedmiotu zamówienia?

Odp. Zamawiający pozostaje przy zapisie SIWZ: „Forma rozliczenia bezgotówkowa, **faktura zbiorczą za miesięczny okres rozliczeniowy**, płatna przelewem z terminem płatności 60 dni od daty doręczenia faktury potwierdzającej dostawę towaru.” i nie wyraża zgody na jego zmianę.

59. Dotyczy zadania 27 pozycji 1:

Prosimy o potwierdzenie możliwości odpowiedniego przeliczenia i poprawienia ilości opakowań dla preparatu w opakowaniu o pojemności 750 ml, spełniającego wymagania zawarte w SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza w poz. 1 preparat spełniający wymagania zawarte w SIWZ w opakowaniu 750 ml. Zgodnie z formularzem cenowym Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu w ilości 200 l (1 l x 200 op.) jeżeli w wyniku przeliczenia nie otrzymuje się liczby całkowitej wówczas dla celów obliczeniowych należy podać ilość opakowań z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

60. Dotyczy zadania 27 pozycji 1:

Prosimy o potwierdzenie, że asortyment zaoferowany w zadaniu 27, z uwagi na podwójne zastosowanie do zastosowań medycznych jako wyrób medyczny oraz do dezynfekcji powierzchni jak produkt biobójczy, powinien również być dopuszczony do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).

Odp. Zamawiający modyfikuje SIWZ poprzez zmianę zapisów w pkt.:

- III

zapis o treści:

„Oferowane asortymenty muszą być dopuszczone:

- w zakresie zadań: 1, 2, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1, 26 poz. 2, 27, 28, 29, 31 33 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.);
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.);
- w zakresie zadania 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).”

otrzymuje brzmienie:

„Oferowane asortymenty muszą być dopuszczone:

- w zakresie zadań: 1, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1, 26 poz. 2, 28, 29, 31 33 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.);
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.);
- w zakresie zadania 2, 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.)
- **w zakresie zadania 27 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) lub do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).”**

- III poprzez dodanie zapisu o treści:

„W przypadku zaoferowania w zadaniu 16 preparatów różnych producentów - zaoferowane preparaty muszą posiadać możliwości stosowania w tej samej procedurze.”

- III opis zadania 27:

zapis o treści:

„Wyrób medyczny klasy II b”

otrzymuje brzmienie:

„Wyrób medyczny klasy II b lub produkt biobójczy”

- VI. 4

zapis o treści:

”

- aktualnych dokumentów stwierdzających dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) – dotyczy zadań: 1, 2, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1,26 poz. 2, 27, 28, 29,31 33. **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.); **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- w zakresie zadania 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).**Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym). (...)**”

otrzymuje brzmienie:

”

- aktualnych dokumentów stwierdzających dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) – dotyczy zadań: 1, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1,26 poz. 2, 28, 29,31 33. **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.); **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu**

elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).

- w zakresie zadania 2, 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.). **Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
- aktualnych dokumentów stwierdzających dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. 2019 poz. 175 ze zm.) lub do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.) – **dotyczy zadania 27. Dokumenty muszą być przedstawione w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym). (...)**”

- VI. 4 poprzez dodanie zapisu o treści:

„W przypadku zaofiarowania w zadaniu 16 w poz. 1 i 2 preparatów różnych producentów - dokument (np. oświadczenie producenta, karta katalogowa, karta charakterystyki) potwierdzający możliwość stosowania w tej samej procedurze - dotyczy zadania 16. **Dokument musi być przedstawiony w formie oryginału w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii poświadczonego za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę (tj. dokument zeskanowany oparzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**”

- XVI. 1.2.

zapis o treści:

„1.2. Dostarczane asortymenty muszą być dopuszczone:

- w zakresie zadań: 1, 2, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1,26 poz. 2, 27, 28, 29,31 33 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.);
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.);
- w zakresie zadania 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).”

otrzymuje brzmienie:

„1.2. Dostarczane asortymenty muszą być dopuszczone:

- w zakresie zadań: 1, 3, 5, 9, 16, 17, 20, 21, 23, 24, 25 poz.1,26 poz. 2, 28, 29,31 33 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.);
- w zakresie zadań: 6, 7 pozycja 1 i 2 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy – Prawo Farmaceutyczne (Dz. U. 2019 poz. 499 ze zm.);
- w zakresie zadania 2, 4, 14 poz. 1, 15 poz. 1 i 2, 30 poz. 1 - do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.);
- w zakresie zadania 27 - do obrotu i do używania w Polsce zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm.) lub do obrotu i do używania w oparciu o dokumenty wydane przez Ministra Zdrowia, zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 września 2002 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2018 poz. 2231 ze zm.).”

- XVI. 1

dodaje punkt 1.16:

„1.16. W przypadku zaoferowania w zadaniu 16 preparatów różnych producentów - zaoferowane preparaty muszą posiadać możliwości stosowania w tej samej procedurze.”

Zamawiający wykreśla z pkt. XVI. 5 SIWZ pkt. 5.4 o treści:

„5.4. Strony dopuszczają zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zmiany:

- wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 Ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
- zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne,

jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.

W przypadku zaistnienia wyżej wymienionych zmian Wykonawca może wystąpić do Zamawiającego z wnioskiem o zmianę wynagrodzenia, przedkładając odpowiednie dokumenty potwierdzające zasadność złożenia takiego wniosku. Wykonawca powinien wykazać ponad wszelką wątpliwość, że zaistniała zmiana ma bezpośredni wpływ na koszty wykonania zamówienia, oraz określić stopień, w jakim wpłynie ona na wysokość wynagrodzenia.

W przypadku uznania przez Zamawiającego zasadności wprowadzenia powyższych zmian do umowy Zamawiający zobowiązuje się pokryć podwyżkę wynagrodzenia w takim stopniu, w jakim miały one wpływ na wzrost wynagrodzenia.

W oparciu o powyższą klauzulę nie można dokonać zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w pierwszych 12 miesiącach obowiązywania umowy, a jedynie w przypadku przedłużenia okresu trwania umowy, o którym mowa w pkt. XVI. 1.1. niniejszej SIWZ (nie dotyczy zadań: 30 i 32).”
pozostawiając numerację bez zmian.

Zamawiający przesuwając termin składania ofert przetargowych do dnia18.07.2019..... r. do godziny 12:30.

Wskutek przedłużenia terminu składania ofert Zamawiający zmienia termin otwarcia ofert na dzień18.07.2019..... r. o godzinie 13:00.

W związku z wprowadzonymi zmianami zmianie ulega treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w pkt. XI, który otrzymuje brzmienie:

XI. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert:

1. Ofertę należy złożyć drogą elektroniczną, poprzez odpowiednią stronę, dedykowaną dla niniejszego postępowania na platformazakupowa.pl lub profilu nabywcy Nazwa Zamawiającego <https://platformazakupowa.pl/pn/bieganski> **nie później niż do18.07.2019..... r. godz. 12.30.**
2. Otwarcie ofert nastąpi w Regionalnym Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Władysława Biegańskiego w Grudziądzu, ul. L. Rydygiera 15/17, Budynek T, parter, Dział Zamówień Publicznych w dniu18.07.2019..... r. o godz. 13.00. Wykonawcy mogą być obecni przy otwieraniu ofert.
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej postępowania informacje dotyczące:
 - a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
 - b) firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
 - c) cen zawartych w ofertach.

Informacje te zostaną zamieszczone na stronie internetowej postępowania w miejscu, w którym zostało zamieszczone ogłoszenie o przedmiotowym postępowaniu.

GŁÓWNY SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych

mgr Mirosław Skiba

SPECJALISTA
mgr Alina Pieniak

DYREKTOR

Piotr Drzymalski

