

ZP/2/21

### Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

**dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami) pn. Sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych i artykułów na potrzeby sterylizacji do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka ograniczoną odpowiedzialnością.**

#### I

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami) Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców do Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z odpowiedziami Wykonawcy

#### **Dotyczy projektu umowy (załącznik nr 4 do SWZ – projekt umowy dla części 1-5)**

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 4 ust. 1 i 2 słowa „dwóch” słowem trzech ?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ i nadaje § 4 ust. 1 i 2 projektu umowy z załącznika nr 4 następujące brzmienie:

„1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego, że dostarczony przedmiot umowy jest niezgodny ze złożonym zamówieniem lub przedmiotem zamówienia, Zamawiający odmówi jego odbioru i sporządzi protokół zawierający przyczyny odmowy odbioru. Wykonawca wymieni na swój koszt i ryzyko przedmiot umowy do trzech dni roboczych, następujących po dniu zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego.

2. W przypadku gdy Zamawiający odbierze dostarczony przedmiot umowy i stwierdzi po odbiorze jego niezgodność ze złożonym zamówieniem lub przedmiotem zamówienia, Zamawiający zastrzega sobie prawo do reklamowania dostawy lub jej części bezpośrednio u Wykonawcy w terminie niezwłocznym, a Wykonawca wymieni przedmiot umowy na swój koszt i ryzyko do trzech dni roboczych następujących po dniu zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego”.

2. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 5 poprzez nadanie mu brzmienia:

*5. Wykonawca nie może wstrzymać dostawy przedmiotu zamówienia z powodu zaległości płatniczych Zamawiającego, chyba że zaległość przekroczy 40 dni.*

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

3. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 8 ust. 2 p. 3 poprzez nadanie mu brzmienia:

*3) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 20% całkowitej wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy.*

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

4. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 8 ust. 4 poprzez nadanie mu brzmienia:

*4. W razie zwłoki w zapłacie Zamawiający może potrącić karę z dowolnej należności przysługującej Wykonawcy od Zamawiającego, z tym zastrzeżeniem, że na podstawie art. 15 r1 ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid – 19 innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.), w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 oraz przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie będzie potrącał kar umownych wynikających z niniejszej umowy za jej niewykonanie lub nienależyte wykonanie z wynagrodzenia Wykonawcy, innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastosowano tą karę nastąpiło w okresie ogłoszenia któregoś z w/w stanów.*

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ i nadaje § 8 ust. 4 projektu umowy z załącznika nr 4 oraz § 9 ust. 4 projektu umowy z załącznika nr 4a następujące brzmienie:

§ 8 ust. 4 projektu umowy z załącznika nr 4 do SWZ:

„4. W razie zwłoki w zapłacie Zamawiający może potrącić karę z dowolnej należności przysługującej Wykonawcy od Zamawiającego, z tym zastrzeżeniem, że na podstawie art. 15r<sup>1</sup> ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid – 19 innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.), w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 oraz przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie będzie potrącał kar umownych wynikających z niniejszej umowy za jej niewykonanie lub nienależyte wykonanie z wynagrodzenia Wykonawcy, innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastosowano tę karę nastąpiło w okresie ogłoszenia któregoś z w/w stanów”.

§ 9 ust. 4 projektu umowy z załącznika nr 4a do SWZ:

„4. W razie zwłoki w zapłacie Zamawiający może potrącić karę z dowolnej należności przysługującej Wykonawcy od Zamawiającego, z tym zastrzeżeniem, że na podstawie art. 15r<sup>1</sup> ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem covid – 19 innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi

sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 374 z późn. zm.), w okresie ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 oraz przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie będzie potrącał kar umownych wynikających z niniejszej umowy za jej niewykonanie lub nienależyte wykonanie z wynagrodzenia Wykonawcy, innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastosowano tę karę nastąpiło w okresie ogłoszenia któregoś z w/w stanów”.

5. Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 8 ust. 6 wartości „40%” wartością „25%”?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

6. Czy Zamawiający dopuszcza możliwość dodania w § 8 ust. 7 o treści:

*„7. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ i dodaje w § 8 po ust. 6 projektu umowy z załącznika nr 4 oraz w § 9 po ust. 6 projektu umowy z załącznika nr 4a, nową jednostkę redakcyjną w brzmieniu:

7. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności nie wynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako siła wyższa.

7. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 13 ust. 1 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ i zmienia brzmienie § 13 ust. 1 projektu umowy z załącznika nr 4:

1. Właściwym do rozpoznania sporów wynikłych na tle realizacji niniejszej umowy jest sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego. Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia.

8. Dot. formularza asortymentowo- cenowego:

Prosimy Zamawiającego o możliwość dodania pozycji do formularza asortymentowo-cenowego przez Wykonawcę w momencie kiedy wyceniany preparat posiada osobno spryskiwacz bądź pompkę które są na innej stawce VAT.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza dopisanie przez Wykonawcę kolejnych pozycji w formularzu asortymentowym, które powiązane są z wykazem asortymentu oczekiwanego przez Zamawiającego.

9. Dot. formularza asortymentowo- cenowego:

Prosimy Zamawiającego o informacje czy w przypadku połówkowych ilości opakowań zaokrąglać ilości do góry?

**Odpowiedź:** Wykonawca winien dokonać wyceny produktów według ilości asortymentu podanych przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Zamawiający dopuszcza wycenę przez Wykonawcę asortymentu w innych opakowaniach z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jeżeli Wykonawca stosuje zaokrąglenia, to przy ich stosowaniu, należy stosować zaokrąglania ilości do góry. W tym przypadku Wykonawca musi mieć świadomość, że jego oferta będzie porównywana z innymi ofertami w oparciu o zaoferowaną cenę po dokonaniu zaokrągleń.

10. Dot. projekt umowy część 1-5 §3 ust.3

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 państwa z zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o zmianę terminu dostawy na 4 dni robocze.

**Odpowiedź:** Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy z załącznika nr 4 do SWZ wydłużając termin dostawy z 2 dni roboczych do 3 dni roboczych. § 3 ust.3 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

3. Dostawa asortymentu realizowana jest w terminie do trzech dni roboczych, następujących po dniu, w którym złożono zamówienie, w godzinach od 8.00-14.30.

**11. Dot. projekt umowy część 1-5 §8, ust. 2 pkt 1), 2), 3)**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §8, ust. 2 pkt 1), 2), 3) w sposób następujący.

## § 8

1. Strony postanawiają, że obowiązującą je formą odszkodowania są niżej wymienione kary umowne.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- 1) za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy - w wysokości 2 % wartości brutto niedostarczonego na czas towaru którego dotyczy zwłoka, za każdy kolejny dzień zwłoki w terminie dostawy, określonym w § 3 ust. 3 umowy,
- 2) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 2 % wartości brutto niewymienionego na czas towaru, którego dotyczy reklamacja, za każdy kolejny dzień zwłoki w terminie, określonym w § 4 ust. 1 i 2 umowy,
- 3) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości brutto umowy.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

### **12. Dot. projekt umowy część 1-5 §8,**

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §8 umowy następującej treści.

*„7. 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 .*

*8. 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.7.”*

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

### **13. Dot. projekt umowy część 1-5 §8**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §8 umowy poprzez dodanie w § 8 ustępu 7 i 8 do umowy o następującej treści:

*7. Strony postanawiają, że zapisy §8 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.*

*8. 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:** Odpowiedź: Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

#### **14. Dot. projekt umowy część 6 §9,**

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §9 umowy następującej treści.

*„7. 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.*

*8. 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.7.”*

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

#### **15. Dot. projekt umowy część 6 § 9**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 9 umowy poprzez dodanie w § 9 ustępu 7 i 8 do umowy o następującej treści:

*7. Strony postanawiają, że zapisy § 9 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.*

*8. 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:** Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

#### **16. Dot. projekt umowy część 1-5 , 6**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

*Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*

*Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które*

*uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.*

*W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*

*Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*

*Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*

*Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

#### **17. Część nr 3 poz. 4**

W związku z aktualizacją ulotki prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny w/w pozycji preparatu wykazującego działanie na prątki w 60 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza preparat wykazujący działanie na prątki w 60 minut (zgodnie z pytaniem), pozostałe parametry bez zmian.

#### **18. Część nr 3 poz. 5**

W związku z aktualizacją ulotki prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny w/w pozycji preparatu przeznaczonego do dezynfekcji nie zanieczyszczonych substancjami organicznymi zmywalnych powierzchni i przedmiotów przez zanurzenie - 2.000 ppm aktywnego chloru natomiast dezynfekcja zmywalnych powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi - 6.000 ppm. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiając dopuszcza preparat przeznaczony do dezynfekcji nie zanieczyszczonych substancjami organicznymi zmywalnych powierzchni i przedmiotów przez zanurzenie - 2.000 ppm aktywnego chloru natomiast dezynfekcja zmywalnych powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi - 6.000 ppm, pozostałe parametry bez zmian.

### **19. Część nr 3 poz. 6**

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz.U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami), produkty przeznaczone do dezynfekcji powierzchni dopuszczone do obrotu jako wyroby medyczne nie mogą być stosowane do powierzchni mających kontakt z żywnością. W związku z tym, prosimy o odstąpienie od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający modyfikuje treść SWZ i wykreśla w części nr 3 poz. 6 fragmentu: *również powierzchni mających kontakt z żywnością.*

### **20. Część nr 3 poz. 18**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający w kolumnie opakowanie oczekuje opakowania typu flow-pack 100 szt dokładnie takiego jak w tabeli z opisem preparatu.

**Odpowiedź:** Tak. Zaszła pomyłka. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SWZ. Zamawiający oczekuje opakowania typu flow-pack 100 szt.

### **21. Część nr 3 poz. 21**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakiej pojemności preparatu oczekuje do wyceny czy 1l czy 5kg. Prosimy również o odpowiednio zmieniony zapis w kolumnie opakowanie.

**Odpowiedź:** Zamawiający oczekuje wyceny pojemności preparatu w litrach (pojemność 1l). Zamawiający modyfikuje postanowienia treści SWZ.

### **22. Część nr 3 poz. 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu posiadającego w składzie naturalne terpeny pomarańczowe z wyciśniętych skórek pomarańczy, oleinian decylu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę w pytaniu.



### **23. Część nr 3 poz. 24**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu pakowanych po 90 szt. w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę w pytaniu.

### **24. Część nr 3 poz. 26**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy w/w pozycji wymaga chusteczek pakowanych po 100 sztuk w opakowaniu.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający modyfikuje treść SWZ wskazując, że opakowanie w tej pozycji ma wynosić 100 sztuk chusteczek.

### **25. Część nr 3 poz. 27**

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy w/w pozycji wymaga preparatu w opakowaniu 750 ml

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający modyfikuje treść SWZ wskazując, że jedno opakowanie w tej pozycji ma wynosić 750 ml.

### **26. Część nr 6 poz. 1**

W związku z aktualizacją ChPI prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny w/w pozycji preparatu do dezynfekcji skóry, małych powierzchniowych ran oraz wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza do wyceny preparat do dezynfekcji skóry, małych powierzchniowych ran oraz wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

### **27. Część nr 6 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki i Zamawiający miał na myśli spektrum działania B. Preparat opisany w/w pozycji nie wykazuje działania dezynfekcyjnego jedynie usuwa biofilm.

**Odpowiedź:** Nie doszło do omyłki.

## 28. Część nr 6 poz. 14

Czy za względu na fakt, że oczekiwany preparat posiada termin ważności 12 m-cy od daty produkcji Zamawiający wyrazi zgodę aby w w/w pozycji preparat posiadał 9 miesięczny okres ważności od daty dostawy?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

29. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:** Zamawiający zwraca uwagę, że przywołany przepis ustawy już nie obowiązuje. Ponadto Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany zaproponowane przez Wykonawcę.

30. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Odpowiedź:** Odpowiedź tożsama jak w pytaniu nr 3 i 6.

31. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niez-

leżnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

32. Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający dokonuje wyłącznie zmiany treści projektu umowy dla części nr 1-5,6 (załącznik nr 4 i 4a do SWZ) jak zostało to określone w odpowiedziach do pytania nr 3 i 6.

33. Czy w zadaniu nr 3 poz. 18 Zamawiający dopuści chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B( łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia , działanie bójcze wobec wirusów osłonkowych , w tym coroanvirusom np. SARS – CoV-2) w czasie 30 sek., Papova/ Polyoma - 2 min , dopuszczalny kontakt z materiałem biologicznym . Przebadane zgodnie z normą 16615 warunki brudne .Roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię wiodących producentów urządzeń ultrasonograficznych. Okres przydatności po otwarciu 3 mies. Chusteczki o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze 50g/m2 wykonane z poliestru , op. typu flow pack 100 szt . , z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

34. Czy w zadaniu nr 3 poz. 19 Zamawiający dopuści gotowy do użycia, płynny preparat do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni na bazie alkoholu etylowego (do 45 g/100g preparatu ) bez zawartości dodatkowych substancji czynnych. O spektrum działania B, Tbc, F, V ( HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia, rota, Noro/MNV) w czasie do 1 min, Adeno do 3 minut. Skuteczne zgodnie

z normą EN 16615. Dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością. O pH ok.6-7. Nie zawierający substancji zapachowych i nie pozostawiający osadów. Opakowanie 5000 ml z pompką.  
**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

35. Czy w zadaniu nr 3 poz. 20 Zamawiający dopuści gotowy do użycia, płynny preparat do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni na bazie alkoholu etylowego (do 45g / 100g preparatu) bez zawartości dodatkowych substancji czynnych. O spektrum działania B, Tbc, F, V ( HIV, HBV, HCV/BVDV, Vaccinia, rota, Noro/MNV) w czasie do 1 min, Adeno do 3 minut. Skuteczne zgodnie z normą EN 16615. Dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością. O pH ok.6-7. Nie zawierający substancji zapachowych i nie pozostawiający osadów. Opakowanie 1000 ml ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

36. Czy w zadaniu nr 3 poz. 24 Zamawiający dopuści gotowe do użycia nasączone etanolem chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych. Działanie wobec B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium zgodnie z EN 14348, V (w tym HIV, HBV, HCV , działanie bójcze wobec wirusów osłonkowych, w tym koronawirusom np.SARS-CoV-2), Rota i Noro zgodnie z normą 14476, w czasie do 1 minuty. Przebadane zgodnie z normą EN 16615. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych .Chusteczki wykonane z gładkiej włókniny syntetycznej, o gramaturze ok 50 g/m<sup>2</sup> i wymiarach 20x22 cm. Opakowanie a' 100 szt. Wyrób medyczny0, , z odpowiednim przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

37. Dotyczy części nr 3 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, opakowanie kanister 5l.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

38. Dotyczy części nr 3 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotową do użycia pianką do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością i inkubatorów. Skład: amina, czwartorzędowy związek amonowy. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min, opakowanie butelka 1l z końcówką spieniającą.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

39. Dotyczy części nr 3 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat przebadany zgodnie z normą EN 14885. Produkt biobójczy oraz wyrób medyczny.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

40. Dotyczy części nr 3 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści do oceny Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (63,7g/100g) oraz propan-2olu (6,3g/100g). Przebadany dermatologicznie, zawiera substancję pielęgnującą - glicerynę. Przeznaczony również do dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Spektrum działania: F - 15sek, B, Tbc, V(Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2), BVDV, Rota, Noro - 30sek. Higieniczna dezynfekcja rąk wg normy EN 1500 - 2 x 15sek, chirurgiczna dezynfekcja rąk wg normy EN 12791 - 2 x 90sek. Opakowania: butelka 500ml i kanister 5l.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

41. Dotyczy części nr 3 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w postaci emulsji do mycia rąk przed chirurgiczną i po higienicznej dezynfekcji rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny i olejku kokosowego. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie: butelka 500ml, kanister 5l.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

42. Dotyczy części nr 3 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: propan-2-ol, glukonian chlorheksydy. Bez dodatkowych substancji aktywnych. Zawiera glicerynę oraz specjalną formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Przebadany dermatologicznie. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami: B, F, Tbc(M.terrae), V(wirus grypy, HIV, SARS, Herpes simplex, Vaccinia) - 30sek, Rota - 45sek. Preparat wykazuje przedłużone działanie dezynfekcji chirurgicznej w czasie 3godz. Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN1500 - 30sek, chirurgiczna dezynfekcja rąk wg EN12791 - 90sek. Produkt biobójczy, opakowanie – butelka 250ml z atomizerem.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

43. Dotyczy części nr 3 pozycja 18

Gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład oparty na aminach i czwartorzędowych związkach amonowych. Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie – plastikowy pojemnik, posiadający możliwość wymiany wkładów, pakowane po 100szt (z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań).

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

44. Dotyczy części nr 3 pozycja 19 i 20

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%.

Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy, Ebola), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie kanister 5l oraz butelka 1l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

45. Dotyczy części nr 3 pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Opakowanie butelka 1l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

46. Dotyczy części nr 3 pozycja 24

Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwaźliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Produkt posiada badania dermatologiczne. Zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie – tuba plastikowa – pakowane po 100szt.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę w pytaniu.

47. Dotyczy części nr 3 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do wstępnej dezynfekcji i mycia narzędzi chirurgicznych przed właściwym procesem dezynfekcji, zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Opakowanie butelka 1l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

**48. Dotyczy zapisów SIWZ:**

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający nie stawia Wykonawcom takiego wymogu.

49. część 1: artykuły do sterylizacji

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania Zamawiającego tj. 10 opakowań?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów pakowanych po 250 szt. z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania Zamawiającego.

50. część 1: artykuły do sterylizacji

Czy Zamawiający potwierdza, że wskazanie w tym pakiecie nazwy własnej Chemdey ma jedynie charakter przykładowy?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający potwierdza że podana nazwa własna ma jedynie charakter przykładowy.



51. część 2: artykuły do sterylizacji dot. Poz.1.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji torebek foliowo-włókninowych w rozmiarze 420x600mm?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tej pozycji torebek foliowo-włókninowych w rozmiarze 420x600mm.

52. część 2: artykuły do sterylizacji dot. Poz.1.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji torebek foliowo-włókninowych w rozmiarze 285x750mm?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tej pozycji torebek foliowo-włókninowych w rozmiarze 285x750mm.

53. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji biologicznego testu paskowego w postaci paska bibuły nasyconego zawiesiną spor Geobacillus Stearothermophilus lub Geobacillus Atrophaeus wraz z pożywką?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w tej pozycji biologicznego testu paskowego w postaci paska bibuły nasyconego zawiesiną spor Geobacillus Stearothermophilus lub Geobacillus Atrophaeus wraz z pożywką.

54. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 4 i 5

Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m<sup>2</sup> i foli minimum 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

55. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm<sup>2</sup> zgodnie z normą PN 868 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

56. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę

57. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 10

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

58. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 11

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający wymaga aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim. Zamawiający dokona modyfikacji treści SWZ.

59. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 11

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

60. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 13

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

61. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 16

Czy Zamawiający wymaga aby czerwona substancja wskaźnikowa testu skuteczności mycia mechanicznego miała postać koła umieszczonego na cienkiej metalowej płytce o długości nie mniejszej niż 8 cm kompatybilnej z uchwytem mającym za zadanie utrudnienie dostępu czynnika myjącego a zarazem ukrytowanie testu?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

62. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 17

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaoferowane przez Wykonawcę.

63. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 17

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający wymaga aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim. Zamawiający dokona modyfikacji treści SWZ.

64. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 17

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu Wykonawcy.

65. część 2: artykuły do sterylizacji Dot. Poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu, którego wynik jest w czasie od 1 minut?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu, którego wynik jest w czasie od 1 minut.

66. część 4 preparaty dezynfekujące

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pojemności 5 l z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania Zamawiającego tj. 10 opakowań?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

67. część 4 preparaty dezynfekujące

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tym pakiecie produktu będącego wyrobem medycznym klasy I?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

68. część 5 preparaty dezynfekujące

poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pojemności 450 ml w opakowaniu zbiorczym po 12 szt.?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

69. część 5 preparaty dezynfekujące

poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o pojemności 150 ml w opakowaniu zbiorczym po 24 szt.?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

70. Część 6 poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Roztwóru służącego do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran, docieranie w trudno dostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), usunięcie skrzepów składających się z biofilmu bakteryjnego (doskonale usuwa biofilm bakteryjny), powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki, nawilżenie rany i wspomaganie procesów jej gojenia, utrzymanie wilgoci opatrunków, bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, etyloheksylogliceryna, glicerol, woda oczyszczona. Wyrób Medyczny IIb Opakowanie a 350 ml

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

71. Część 6 poz.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Roztwóru służącego do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran, docieranie w trudno dostępne obszary rany (kieszonki, wgłębienia), usunięcie skrzepów składających się z biofilmu bakteryjnego (doskonale usuwa biofilm bakteryjny), powłok fibrynowych i znekrotyzowanej tkanki, nawilżenie rany i wspomaganie procesów jej gojenia, utrzymanie wilgoci opatrunków, bezbolesne i delikatne zdejmowanie opatrunków przyschniętych lub pokrytych skrzepem. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, etyloheksylogliceryna, glicerol, woda oczyszczona. Wyrób Medyczny IIb Opakowanie a 350 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

72. Część 6 poz.4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynu do dekontaminacji jamy ustnej i gardła, służącego do utrzymania optymalnej higieny jamy ustnej m.in. po zabiegach stomatologicznych, zapewnia uczucie czystości i świeżości, zawiera oktenidynę- substancję o właściwościach antybakteryjnych, skuteczny do dekontaminacji trudno dostępnych miejsc zapobiega i redukuje nieprzyjemne zapachy z ust spowodowane działaniem bakterii, nie przebarwia szkliwa, nie zawiera chlorheksydyny, nie zawiera alkoholu. Koseptyk .Opakowanie a 250 ml

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

73. Część 6 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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-difenylołu, 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), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie a 250 ml wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

74. Część 6 poz.7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, 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), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie a 11?

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów, gotowego do użycia, o czasie działania przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g alkoholu izopropylowego, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, 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), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie a 11.

75. Część 6 poz.8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych, skontaminowanych i zakażonych ran przewlekłych z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach, polecany szczególnie do ran z martwicą suchą i rozplywną, do utrzymania idealnego bilansu wilgoci w ranie, zalecany w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowany do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowany do wilgotnej terapii ran chronicznych -głębokich i powierzchniowych, o małym wysięku lub prawie suchych. Nie podrażnia, hipoalergiczny, bezbolesny, nie wywołuje

toksyczności tkankowej, nie wpływa negatywnie na procesy ziarninowania i epitelializacji. Dobra tolerancja na oktenidynę została potwierdzona doświadczeniami klinicznymi na przestrzeni wielu lat, również w leczeniu ran przewlekłych. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza, woda oczyszczona. Opakowanie a 250 ml.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych, skontaminowanych i zakażonych ran przewlekłych z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach, polecany szczególnie do ran z martwicą suchą i rozplywną, do utrzymania idealnego bilansu wilgoci w ranie, zalecany w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowany do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowany do wilgotnej terapii ran chronicznych -głębokich i powierzchniowych, o małym wysięku lub prawie suchych. Nie podrażnia, hipoalergiczny, bezbolesny, nie wywołuje toksyczności tkankowej, nie wpływa negatywnie na procesy ziarninowania i epitelializacji. Dobra tolerancja na oktenidynę została potwierdzona doświadczeniami klinicznymi na przestrzeni wielu lat, również w leczeniu ran przewlekłych. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza, woda oczyszczona. Opakowanie a 250 ml.

76. Część 6 poz.9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych,skontaminowanych i zakażonych ran przewlekłych z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach, polecany szczególnie do ran z martwicą suchą i rozplywną, do utrzymania idealnego bilansu wilgoci w ranie, zalecany w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowany do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowany do wilgotnej terapii ran chronicznych -głębokich powierzchniowych, o małym wysięku lub prawie suchych. Nie podrażnia, hipoalergiczny, bezbolesny, nie wywołuje toksyczności tkankowej, nie wpływa negatywnie na procesy ziarninowania i epitelializacji. Dobra tolerancja na oktenidynę została potwierdzona doświadczeniami klinicznymi na przestrzeni wielu lat, również w leczeniu ran przewlekłych. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza, woda oczyszczona. Opakowanie a 20 ml.

**Odpowiedź:** Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych,skontaminowanych i zakażonych ran przewlekłych z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach, polecany szczególnie do ran z martwicą suchą i rozplywną, do utrzymania idealnego bilansu wilgoci w ranie, zalecany w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowany do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowany do wilgotnej terapii ran chronicznych -głębokich powierzchniowych, o małym wysięku lub prawie suchych. Nie podrażnia, hipoalergiczny, bezbolesny, nie wywołuje toksyczności tkankowej, nie wpływa negatywnie na procesy ziarninowania i epitelializacji. Dobra tolerancja na

oktenidynę została potwierdzona doświadczeniami klinicznymi na przestrzeni wielu lat, również w leczeniu ran przewlekłych. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza, woda oczyszczona. Opakowanie a 20 ml.

77. Część 6 poz.12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu do nosa służącego do nawilżania, oczyszczania i dekontaminacji przedsionków nosa, poprzezczyszczenie fizyczne oraz do wspomagania leczenia ran w przypadku uszkodzeń nabłonka nosa. Zapewnia odpowiednią wilgotność przedsionków nosa i zapobiega podrażnieniom. Jest szczególnie przydatny na oddziałach intensywnej opieki medycznej, oddziałach zakaźnych, przed planowanymi zabiegami operacyjnymi. Skład: Woda oczyszczona, glikol propylenowy, hydroksyetyloceluloza, dichlorowodorek oktenidyny. Wyrób medyczny Opakowanie a 6 ml wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

78. Część 6 poz.13 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji do dekontaminacji oraz mycia ciała i włosów, odpowiedniej dla wszystkich rodzajów skóry, nie zawierającej środków zapachowych i barwiących, zawierającej octenidynę, alantoinę, glicerynę, kwas mlekowy, związki powierzchniowo-czynne. Produkt wykazuje działanie dekontaminujące (również dla pacjentów z MDRO). Wyjątkowy skład chemiczny preparatu, zapobiega wysuszeniu skóry i pomaga w zachowaniu naturalnej bariery ochronnej skóry. Produkt przeznaczony jest do pielęgnacyjnego mycia oraz dekontaminacji ciała i włosów (także pod prysznicem), do mycia i dekontaminacji pacjentów przed zabiegami, operacyjnymi, do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, do wszystkich rodzajów skóry (nawet do skóry ze skłonnością do alergii i nadwrażliwością na mydło), szczególnie przydatny jest na oddziałach intensywnej opieki medycznej, oddziałach zakaźnych, oparzeniowych. Opakowanie 500ml. Kosmetyk.

**Odpowiedź:** Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

## II

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami) w wyniku dokonania wyjaśnień treści SWZ, Zamawiający dokonuje modyfikacji dokumentów postępowania w następującym zakresie:

- 1/ Opis przedmiotu zamówienia otrzymuje nowe brzmienie, zgodnie z załącznikiem,
- 2/ załącznik nr 4 do SWZ – projekt umowy cz. 1 -5 otrzymuje nowe brzmienie, zgodnie z załącznikiem,

3) załącznik nr 4a do SWZ – projekt umowy cz. 6 otrzymuje nowe brzmienie, zgodnie z załącznikiem,

4) W dziale V SWZ, pkt 5 otrzymuje nowe brzmienie:

5. W przypadku części nr od 1 do 5:

„Za zgłaszanie zapotrzebowania na dostawy asortymentu odpowiada Centralna Sterylizatornia. Zamówienia składane są sukcesywnie: pocztą elektroniczną lub telefonicznie, przy czym zamówienie telefoniczne potwierdzone zostanie przez Wykonawcę w formie e-mail. Dostawy realizowane są do 3 dni roboczych, następujących po dniu, w którym złożono zamówienie, w godzinach od 8.00-14.30. Za dni robocze uznaje się dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.”

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu