



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza<sup>A</sup>  
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10  
tel. centrala (0 52) 39 56 500  
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 12 czerwca 2023 r.

N/znak: FZAP-380-2/11/23

**Wyjaśnienia treści SWZ**

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, o jakim stanowi art. 275 pkt 2 na dostawę środków dezynfekcyjnych.**

I. Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

**Pytanie nr 1:**

Pakiet 11 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia do dezynfekcji powierzchni na bazie alkoholu do 75 g o spektrum działania V( Noro, Rota, Adeno, Polio, B, F, Tbc w czasie do 1 min. bez aldehydów, butelki z zakrętką/kapslem lub atomizerem do stosowania również w oddziałach noworodkowych w opakowaniach 1l oraz 5l.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 2:**

Pakiet 11 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowych do użycia, chusteczek do dezynfekcji głowic ultradźwiękowych, klawiatur oraz powierzchni w tym wrażliwych na działanie alkoholu bez zawartości alkoholu, chloru i aldehydów skutecznych wobec B,V,F,Tbc w czasie do 5 min konfekcjonowane w opakowaniu typu tuba 200 szt., wielkość chusteczki 20x28 cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 3:**

Pakiet 11 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowych do użycia, chusteczek do dezynfekcji głowic ultradźwiękowych, klawiatur oraz powierzchni w tym wrażliwych na działanie alkoholu bez zawartości alkoholu, chloru i aldehydów skutecznych wobec B,V, F, Tbc, S (B. subtilis ) w czasie do 1 min konfekcjonowane w opakowaniu typu tuba 100 szt., wielkość chusteczki 20x20cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 4:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat alkoholowy o pH 7, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 5:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Dotyczy poz. 1 i 2: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający mając na względzie bezpieczeństwo personelu medycznego nie dopuści do oceny preparatów zawierających w swoim składzie fenole lub

pochodne fenolowe, które charakteryzują się wysoką toksycznością i niskim stopniem biodegradacji. Fenol w warunkach narażania zawodowego wchłaniany jest przez drogi oddechowe oraz nieuszkodzoną skórę, co skutkuje silnym działaniem drażniącym skórę. W miejscach kontaktu występuje zaczerwienienie, stany zapalne, wypryski a nawet martwica skóry.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 6:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Dotyczy Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga preparatu zgodnego z normą 14476 w czasie 30 sek. tj. czasu niezbędnego do właściwego przeprowadzenia procedury higienicznej dezynfekcji rąk?

**Odpowiedź: Tak. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 7:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat w postaci żelu o pH 7,4?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 8:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje, aby preparat w spektrum działania posiadał dodatkowe działanie wobec Coronawirus ( w 15 sekund )?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 9:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SWZ, o pH w zakresie 4-6, czyli bardzo zbliżonego do wymaganego w SWZ? W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 10:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Dotyczy poz. 3: Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany preparat spełniał wymogi normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 11:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Dot. Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów pochodzących od różnych producentów lecz kompatybilnych ze sobą, co zostało potwierdzone oświadczeniem producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 12:**

Dotyczy Pakietu nr 3

Dot. Poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od pompek pod warunkiem, że będą dostarczone - już nakręcone oryginalnie na butelki do wszystkich preparatów 500 ml z pakietu nr 3?

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 13:**

Dotyczy Pakietu nr 8

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat w płynie, w systemie zamkniętym Sterisol o pojemności 700ml, o składzie: 96% etanol - 79,9g, substancje nawilżające, substancje zapachowe, woda, o spektrum działania: bakteriobójczy - 30sek, drożdżakobójczy - 30sek, bójczy wobec prątków gruźlicy - 30sek, wirusobójczy wobec wirusów otoczkowych ( w tym HIV/HBV/HCV, Vaccinia - 30sek. ) oraz wirusów bezotoczkowych ( w tym Polio - 1min, Adeno, Rota, Noro - 30sek. ), przebadany wg

norm medycznych EN 1500 i EN 12791 i zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 14:**

Dotyczy Pakietu nr 8

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści czyste mikrobiologicznie, specjalistyczne mydło w postaci emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, w hermetycznych jednorazowych opakowaniach 700ml z unikalnym, zintegrowanym, bezpiecznym systemem dozowania – „SYSTEM ZAMKNIĘTY STERISOL” o neutralnym pH, przebadane zgodnie z normą EN 1499, nie zawierające substancji konserwujących, bakteriostatycznych i barwników, dzięki czemu jest bezpieczne dla skóry wrażliwej i skłonnej do alergii, co daje możliwość stosowanie tego mydła do pielęgnacji noworodków? Jednocześnie wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia wymaganej ilości dozowników łokciowych kompatybilnych z powyższymi opakowaniami oraz zamontowania ich przez wyspecjalizowany serwis, bez angażowania personelu szpitalnego, w dogodnym dla zamawiającego terminie.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 15:**

Dotyczy Pakietu nr 8

Poz. 1 i poz. 2 - Czy Zamawiający w wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatów pochodzących od różnych producentów, kompatybilnych ze sobą, konfekcjonowanych w opakowania systemu zamkniętego Sterisol przez tego samego wytwórcę, kompatybilność potwierdzona oświadczeniem producenta?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy Pakietu nr 12

Dotyczy poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat w pianie na bazie kompleksu enzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) i niejonowych związków powierzchniowo-czynnych, do wstępnego zwilżania narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych, o właściwościach bakteriostatycznych, o neutralnym pH i zawartości substancji antykorozyjnych chroniących narzędzia przed zniszczeniem i korozją, będący wyrobem medycznym klasy I o potwierdzonym bezpiecznym zwilżaniu narzędzi do 72h?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 17:**

Dotyczy Pakietu nr 12

Dotyczy poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie aldehydu glutarowego 2,5%, spełniający wszystkie pozostałe wymogi SWZ Zamawiającego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 18:**

Dotyczy Pakietu nr 13

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, nie wymagający aktywacji preparat na bazie buforowanego, stabilizowanego roztworu 2,5% aldehydu glutarowego, przeznaczony do manualnej i maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych w tym delikatnego sprzętu medycznego, np. narzędzi okulistycznych, o spektrum działania: B,F,Tbc,V - 10 minut oraz dodatkowo S (C.difficile R027 - 30min zgodnie z normą medyczną EN 17126, B.subtilis, B.cereus - 15min.)?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 19:**

Dotyczy Pakietu nr 13

Poz. 1 - Czy Zamawiającemu zależy na dodatkowym, pełnym działaniu sporobójczym zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 w czasie 30minut?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 20:**

Dotyczy Pakietu nr 13

Poz. 1 - Czy zamawiający oczekuje, aby aktywność używanego preparatu wynosiła do 45 dni?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy Pakietu nr 13

Poz. 1 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu z testami do kontroli stężenia aldehydu glutarowego, jeżeli tak, to jaka ilość testów?

**Odpowiedź: Nie.**

**Pytanie nr 22:**

Dotyczy Pakietu nr 13

Poz. 2 - Czy zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat zawierał bardzo wydajne stężenie robocze od 0,3%, co przekłada się na dodatkowe oszczędności przy braku straty jakości mycia narzędzi i endoskopów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 23:**

Dotyczy Pakietu nr 15

Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści środek o zawartością aldehydu glutarowego <11%, o dodatkowej sporobójczości w procesie?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 24:**

Dotyczy Pakietu nr 15

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści środek na bazie związków powierzchniowo-czynnych, enzymów bez zawartości glikoli, o dodatkowej sporobójczości w procesie?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 25:**

Dotyczy Pakietu nr 15

Poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści środek na bazie kwasów organicznych, karboksylanów oraz środków konserwujących?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 26:**

Dotyczy Pakietu nr 15

Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści środek na bazie alkaliów, fosfonianów, EDTA, stężenie użytkowe 0,1-0,3%?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 27:**

Pakiet 11 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholu etylowego 57g i izopropylowego 6g. Preparat bez właściwości drażniących.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 28:**

Pakiet 11 poz 3

Prosimy o dopuszczenie chusteczek o najbardziej efektywnym rozmiarze 20x20cm.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 29:**

Pakiet 11 poz 5

Prosimy o dopuszczenie preparatu o składzie zalecanym przez CDC na bazie alkoholu etylowego i chlorheksydyny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 30:**

Pakiet 7

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie roztwór ponadtlenkowego zawierającego substancje HOCl w stężeniu do 40ppm oraz NaOCl wykazujący działanie przeciwdrobnoustrojowe, przeciwwzapalne o neutralnym pH, konfekcjonowany w opakowaniach 500ml, 1000ml i 250ml.

**Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 31:**

do pakietu nr 12 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L i 1L z wbudowanym dozownikiem?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 32:**

do pakietu nr 12 poz.2: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat w postaci pianki do wstępnego zwilżania narzędzi bez działania bójczego, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 33:**

do pakietu nr 12 poz. 2: Uprzejmie proszę o potwierdzenie, że zamawiający oczekuje pasków testowych tego samego producenta jak preparat w celu zapewnienia kompatybilności materiałowej.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 34:**

Do pakietu nr 13 poz. 2: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) preparat do manualnego i maszynowego reprocessowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych. Bardzo wydajne, niskie stężenie robocze do 0,5%. Szerokie zastosowanie – mycie manualne, w myjkach ultradźwiękowych, w półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów oraz w myjniach dezynfektorach. Wartość pH\* (koncentrat) 20 °C – 6-8, szybkie działanie – już od momentu zanurzenia narzędzi, optymalne do 5 minut Wyrób medyczny klasy I, opakowanie 5 litrów?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 35:**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 11 poz. 6 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum B,F w czasie do 15 sekund?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 36:**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 11 poz. 7 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum B, F w czasie do 15 sekund? lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I, spektrum B, F w czasie do 15 sekund?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 37:**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 8 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub

o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 8 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności, nie więcej jednak niż 50% wartości brutto tejże faktury.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w umowie.**

**Pytanie nr 38:**

Pakiet 12 poz.3

Czy Zamawiający dopuści preparat z aktywacją wynoszącą do 15min spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 39:**

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „...od otrzymania zawiadomienia na piśmie” na „...od dnia uznania reklamacji”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Termin ujęty w §3 ust. 3 jest terminem zadeklarowanym przez Wykonawcę w ofercie, jest jednym z kryteriów oceny ofert.**

**Pytanie nr 40:**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Tak.**

**W związku z powyższym Zamawiający w Załączniku nr 8 do SWZ (Projekt umowy) w §4 dodaje pkt 4) o następującej treści: Zamawiający udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na adres poczty e-mail: faktury@szpital.chojnice.pl.**

**Pytanie nr 41:**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1, 3:

1) W przypadku, gdy Wykonawca nie zrealizuje jednostkowego zamówienia w terminie wskazanym w § 2 ust. 2 albo dostarczy go w tym terminie, ale materiały objęte jednostkowym zamówieniem posiadają wady lub braki, o których mowa w § 3 ust. 2 i 3, wówczas Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% (pięć dziesiątych procent) wartości jednostkowego zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie materiałów zgodnie z zamówieniem, nie więcej jednak niż 10% wartości jednostkowego zamówienia brutto.

3) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% (dziesięć procent) niezrealizowanej wartości zamówienia brutto, o której mowa w § 1 ust. 4, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.

4) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% (dziesięć procent) niezrealizowanej wartości zamówienia brutto, o której mowa w §1 ust. 4 z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w § 1 ust. 3 lit h tiret trzeci;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 42:**

Pakiet 11, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do oceny opakowanie typu folia, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 43:**

Pakiet 2, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowaniach 500ml ze spryskiwaczem w hermetycznie zamkniętym opakowaniu jednostkowym i 250ml w opakowaniu jednorazowym, w pozostałym zakresie zgodny z OPZ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Należy odpowiednio przeliczyć ilość.**

**Pytanie nr 44:**

Pakiet 3, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zgodnie z wytycznymi WHO preparat zawierał min. 75 g izopropanolu i/lub min 80 g etanolu.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 45:**

Pakiet 3, poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu bez zawartości gliceryny, która znosi efekt przedłużonego działania oraz stanowi czynnik wzrostu dla bakterii?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 46:**

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy płynny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Przebadany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN1500 - 30sek., chirurgiczna dezynfekcja EN12791 - 90sek. Skuteczny wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans+A.brasiliensis/niger), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio). Dostosowany do dozowników Dermados. Przedłużone działanie do 3h. Produkt biobójczy, w opakowaniach 5L i 500ml

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 47:**

Pakiet 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy preparat w żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Przebadany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN1500 - 30sek., chirurgiczna dezynfekcja EN12791 - 90sek. Skuteczny wobec: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Noro, Rota, Adeno, Polio), Tbc (M.terrae, M.avium). Dostosowany do dozowników Dermados. Przedłużone działanie do 3h. Produkt biobójczy, w opakowaniach 1L i 500ml

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 48:**

Pakiet 3, poz. 3 i 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje preparatu wolnego od parabenów.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 49:**

Pakiet 3, poz. 5

Poprosimy o potwierdzeniem, że Zamawiający oczekuje pompki dostarczonej w hermetycznie zamkniętym opakowaniu jednostkowym w celu minimalizacji zagrożenia kontaminacji.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 50:**

Pakiet 11, poz. 1 (wiersz 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach a 10L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę (nie wymaga), pod warunkiem, że opakowanie będzie wyposażone w pompkę/lejek ułatwiające przelewanie.**

**Pytanie nr 51:**

Pakiet 11, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje pompki dostarczonej w hermetycznie zamkniętym opakowaniu jednostkowym w celu minimalizacji zagrożenia kontaminacji.

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 52:**

Pakiet 11, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat, do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni wyrobów medycznych, bez alkoholu i aldehydów, bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond USG). Tolerancja materiałowa i dermatologiczna potwierdzona badaniami. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.terrae), V (Noro) – 15min. Opakowania 1L i 5L. Wyrób medyczny.



**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 53:**

Pakiet 11, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowych do użycia chusteczek na bazie kwasu nadoctowego, zawierających nadtlenu wodoru i kwas octowy, do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, w tym inkubatorów, sond do przezprzełykowej echokardiografii (TEE), sond ultradźwiękowych i wszelkiego rodzaju powierzchni, o wysokiej kompatybilności materiałowej. Bez alkoholu, chloru i aldehydów. Skuteczne wobec: B, F (*C.albicans*+*A.brasiliensis/niger*), V (Adeno, Noro) do 1min., S (*C.difficile*) do 5min, Tbc (*M.terrae*), V (Polio), S (*B.subtilis*) do 15min., o wymiarach 20cmx30cm, w opakowaniach – pojemnik a 50szt. chusteczek. Wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 54:**

Pakiet 11, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, punkcjami, biopsjami, iniekcjami, zdejmowaniem szwów, opatrywaniem ran, zawierający octenidynę oraz mieszaninę alkoholu (75g/100g), bez zawartości chlorheksydy. Produkt działa na bakterie oraz mykobakterie (w tym *M.tuberculosis*), grzybobójczo na drożdżaki (w tym *C.albicans*) oraz wirusobójczo, m. in. na HIV, wirusa zapalenia wątroby typu B, adenowirusy oraz HSV. Opakowanie a 250ml z atomizerem. Produkt leczniczy.

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

**Pytanie nr 55:**

Pakiet 10 poz. 1 i 2, pakiet 11 poz. 1-4

Proszę o wskazanie czy cenę jednostkową należy podać za litr / jedną chusteczkę / jedną tabletkę, czy za 1 opakowanie?

**Odpowiedź: Za litr / jedną chusteczkę / jedną tabletkę.**

**Pytanie nr 56:**

Pakiet 10 poz. 1 i 2, pakiet 11 poz. 1-4

Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w kg, litrach, litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Umożliwi to porównanie ofert. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 57:**

Pytanie ogólne (dot. kryteriów oceny – termin płatności)

Ustawa o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, art. 8, pkt. 2

Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym, termin ten nie może przekraczać 60 dni. W przypadku gdy strony ustalą harmonogram spełnienia świadczenia pieniężnego w częściach, termin ten stosuje się do zapłaty każdej części świadczenia pieniężnego.

W związku z powyższym proszę o zmianę kryteriów oceny tak by najwyższym punktowanym terminem płatności był termin 60 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Takie kryteria zdecydował się zastosować zamawiający.**

II. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.), zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

W załączniku nr 7 do SWZ

Było:

### WZÓR ZOBOWIĄZANIA INNEGO PODMIOTU DO UDOSTĘPNIENIA NIEZBĘDNYCH ZASOBÓW

WYKONAWCA (Nazwa(y) Wykonawcy(ów), adres(y) Wykonawcy(ów):  
.....

PODMIOT UDOSTĘPNIAJĄCY ZASOBY (Nazwa Podmiotu, adres Podmiotu):  
.....

(UWAGA: w przypadku udostępniania zasobów przez różne podmioty, wymagane jest złożenie odrębnych załączników podpisanych odpowiednio przez podmiot (y) udostępniające właściwe zasoby)

OŚWIADCZAM (Y), ŻE:

Zobowiązuję(my) się do oddania do dyspozycji Wykonawcy zasobów wskazanych w Załączniku nr 4 na okres korzystania z nich na potrzeby realizacji zamówienia pn.: **DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH;**

**ZNAK SPRAWY: FZAP-380-11/23:**

- zobowiązuję(my) się udostępnić powyżej wymienione zasoby gwarantując rzeczywisty dostęp do tych zasobów w formie .....\*,
- charakteru stosunku, jaki będzie łączył wykonawcę z innym podmiotem: .....
- zakresu i okresu udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia: .....

*\*należy wskazać w jakim charakterze/w jaki sposób/w jakiej formie podmiot trzeci udostępniający zasoby ..... wiedzy i doświadczenia będzie faktycznie brał udział w realizacji zamówienia, bowiem powołanie się przez wykonawcę na doświadczenie podmiotu trzeciego i posiadane przez niego referencje jest dopuszczalne wyłącznie w sytuacji, gdy ten podmiot trzeci będzie brał udział w wykonaniu zamówienia.*

Wskazuję(my) następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) .....

*(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)*

2) .....

*(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)*

**UWAGA:**

1. Zamawiający zaleca przed podpisaniem, zapisanie dokumentu w formacie .pdf
2. Formularz oferty musi być opatrzony, przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy, kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (e-dowód) i przekazany Zamawiającemu wraz z dokumentem (-ami) potwierdzającymi prawo do reprezentacji Wykonawcy przez osobę podpisującą ofertę.

.....  
Kwalifikowany podpis elektroniczny/ podpis zaufany/  
podpis osobisty (e-dowód)  
Uprawnionego przedstawiciela  
Podmiotu udostępniającego zasoby

Jest:

**WZÓR ZOBOWIĄZANIA INNEGO PODMIOTU  
DO UDOSTĘPNIENIA NIEZBĘDNYCH ZASOBÓW**

WYKONAWCA (Nazwa(y) Wykonawcy(ów), adres(y) Wykonawcy(ów):

.....

PODMIOT UDOSTĘPNIAJĄCY ZASOBY (Nazwa Podmiotu, adres Podmiotu):

.....

(UWAGA: w przypadku udostępniania zasobów przez różne podmioty, wymagane jest złożenie odrębnych załączników podpisanych odpowiednio przez podmiot (y) udostępniające właściwe zasoby)

OŚWIADCZAM (Y), ŻE:

Zobowiązuję(my) się do oddania do dyspozycji Wykonawcy zasobów wskazanych w Załączniku nr 4 ~~Załączniku nr 3~~ na okres korzystania z nich na potrzeby realizacji zamówienia pn.:

**DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH;**

**ZNAK SPRAWY: FZAP-380-11/23:**

- zobowiązuję(my) się udostępnić powyżej wymienione zasoby gwarantując rzeczywisty dostęp do tych zasobów w formie .....,\*
- charakteru stosunku, jaki będzie łączył wykonawcę z innym podmiotem: .....
- zakresu i okresu udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia: .....

*\*należy wskazać w jakim charakterze/w jaki sposób/w jakiej formie podmiot trzeci udostępniający zasoby ..... wiedzy i doświadczenia będzie faktycznie brał udział w realizacji zamówienia, bowiem powołanie się przez wykonawcę na doświadczenie podmiotu trzeciego i posiadane przez niego referencje jest dopuszczalne wyłącznie w sytuacji, gdy ten podmiot trzeci będzie brał udział w wykonaniu zamówienia.*

Wskazuję(my) następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:

1) .....

*(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)*

2) .....

*(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)*

**UWAGA:**

1. Zamawiający zaleca przed podpisaniem, zapisanie dokumentu w formacie .pdf
2. Formularz oferty musi być opatrzony, przez osobę lub osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy, kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym (e-dowód) i przekazany Zamawiającemu wraz z dokumentem (-ami) potwierdzającymi prawo do reprezentacji Wykonawcy przez osobę podpisującą ofertę.

.....  
Kwalifikowany podpis elektroniczny/ podpis zaufany/  
podpis osobisty (e-dowód)  
Uprawnionego przedstawiciela  
Podmiotu udostępniającego zasoby

Zgodnie z art. 286 ust. 7 Pzp dokonana zmianę treści SWZ, Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

**Z poważaniem**

**Z-ca DYREKTORA**  
d/s ekonomicznych  
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicz  
w Chojnicach  
*[Podpis]*  
\*Anika Frymark-Fifeńska

M.K.