

ZP/2/22

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami), dalej: „ustawa” pn. **„Sukcesywna dostawa środków dezynfekcyjnych i artykułów na potrzeby sterylizacji do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”**

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy, Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców wraz z odpowiedziami Zamawiającego:

1. Dotyczy zapisów SWZ:

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 takiego warunku Wykonawcy.

2. Pakiet 1 ; poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie testów chemicznych do sterylizacji formaldehydowej Chemdye, pakowanych po 250 szt. zamiast 500 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie zawierające inną ilość testów niż zostało to wskazane w załączniku nr 1 do SWZ z odpowiednim przeliczeniem oczekiwanych ilości.

3. Pakiet 2 ; poz. 1

Czy u Zamawiającego nie doszło do pomyłki pisarskiej przy podaniu rozmiaru torebki cleantex tj. 420x6000mm? Jeżeli nie jest to omyłka pisarska czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie torebek cleantax o rozmiarze 420x 600mm w miejsce rozmiaru 420x6000mm?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek:

- 420x460mm, zamiast 420x450mm?

- 285x750mm, zamiast 270x700mm?

Odpowiedź: Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Prawidłowy rozmiar torebki typu cleantex to 420x600 mm.

Zamawiający dopuszcza zaferowanie torebek o rozmiarach:

- 420x460mm, zamiast 420x450mm?

- 285x750mm, zamiast 270x700mm

4. Pakiet 2; poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu biologicznego paskowego do kontroli sterylizacji formaldehydowej ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie testu biologicznego **paskowego** do kontroli sterylizacji formaldehydowej.

5. Pakiet 2 ; poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawów papierowo – foliowych z przezroczystego laminatu 8 – warstwowego? Zgodnie z informacją od producenta ilość warstw nie stanowi o stopniu jakości, ani nie opisuje pożądanych parametrów folii, wymagana ilość warstw stanowi jedynie sposób na ograniczenie konkurencyjności i „zablokowanie” innych Wykonawców. Mając na uwadze powyższe proszę o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawów papierowo – foliowych z folią 8–warstwową.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawów papierowo – foliowych, oznaczonych obowiązującymi normami, tj. ISO 11607-1-2 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5 ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawów papierowo – foliowych z przezroczystego laminatu 8 – warstwowego. Zamawiający dopuszcza zaferowanie rękawów papierowo – foliowych, oznaczonych obowiązującymi normami, tj. ISO 11607-1-2 oraz EN 868 cz. 2, 3, 5.

6. Pakiet 2 ; poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie testu klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaferowanie testu klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów.

7. Pakiet 2 ; poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 250szt?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów pakowanych po 250 szt., z tym uwzględnieniem, że w okresie trwania umowy Zamawiający zamówi maksymalnie 300 sztuk testów.

8. Pakiet 2 ; poz. 13

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

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 zaoferowania testu o minimalnej długości 10 cm z informacjami zawartymi na teście i na etykiecie w języku polskim.

9. Pakiet 2 , poz. 17

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

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: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu kontroli dezynfekcji termicznej samoklejącego. Jednocześnie Zamawiający wymaga aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim.

10. Pakiet 2; poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do kontroli pozostałości białkowych, którego czas odczytu wynosi od 1 minuty ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu do kontroli pozostałości białkowych, którego czas odczytu wynosi od 1 minuty.

11. Dotyczy pakietu 3 pozycja 6.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu o nazwie IINCIDIN ACTIVE. Tlenowy preparat myjąco – dezynfekcyjny do wszelkich powierzchni zmywalnych. Oparty na działaniu kwasu nadoctowego. Skuteczny także w obecności zanieczyszczeń organicznych. Stężenie robocze preparatu 1% i 2 % z zachowaniem czasu dezynfekcji od 10 do 15 minut w zależności od poziomu i rodzaju skażenia. Spektrum: B, Tbc, F, V (spory, Polio, Adeno, Noro, Rotawirusy, HIV, HCV, HBV – 10 min., Bacillus subtilis – 15 min., Clostridium difficile rybotyp 027 i Clostridium perfringens – 10

min.). W przypadkach zmniejszenia procentowości roztworu preparatu należy proporcjonalnie wydłużyć czas dezynfekcji - spectrum i działanie pozostaje niezmiennie. Preparat do zastosowania na oddziałach szpitalnych, gabinetach zabiegowych, poradniach, pracowniach, w pomieszczeniu do gromadzenia odpadów medycznych oraz zawsze w przypadkach kontaktu lub skażenia pacjenta patogenami chorobotwórczymi z dużą opornością bakteryjną, patogenami alarmowymi, patogenami o dużym zagrożeniu epidemicznym w celu gruntownej dekontaminacji powierzchni poziomych i pionowych oraz sprzętu medycznego. Obowiązkowe stosowanie preparatu na Bloku Operacyjnym zawsze po zakończonym "dniu operacyjnym", w pomieszczeniach o zwiększonym ryzyku kontaminacji - sale izolacyjne, sale łóżkowe na oddz. AiIT, pracownie diagnostyczne, sale zabiegowe, toalety, brudowniki. Opakowanie: a 1,5kg. Przeznaczenie: wszystkie komórki organizacyjne szpitala, Bloki Operacyjne, sale porodowe, oddziały szpitalne, sale izolacyjne, pracownie diagnostyczne - w szczególności laboratoria, gabinety zabiegowe, pomieszczenie do gromadzenia odpadów potencjalnie zakaźnych. Opakowanie 1,5 kg.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat opisany w pytaniu.

12. Dotyczy pakietu 3 pozycja 19.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu o nazwie INCIDIN LIQUID SPRAY. Preparat na bazie dwóch alkoholi i amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Posiadający pozytywną opinie kliniczną IMiDz, gwarantująca bezpieczeństwo zastosowania na oddziałach pediatrycznych. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA i Tbc), F, V (Rota, Adeno, HIV, HBV, HCV) – do 1 min. V (Papova i Noro-mysi) do 10 min. Opakowanie kanister 5l.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat opisany w pytaniu.

13. Dotyczy pakietu 3 pozycja 20.

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu o nazwie INCIDIN LIQUID SPRAY. Preparat na bazie dwóch alkoholi i amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Posiadający pozytywną opinie kliniczną IMiDz, gwarantująca bezpieczeństwo zastosowania na oddziałach pediatrycznych. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA i Tbc), F, V (Rota, Adeno, HIV, HBV, HCV) – do 1 min. V (Papova i Noro-mysi) do 10 min. Opakowanie butelka 1,0 l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat opisany w pytaniu.

14. Dotyczy Części nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby w poz. 2 oferowany preparat do bezobsługowej dezynfekcji powierzchni drogą powietrzną był ekonomiczny i bardzo wydajny i służył do dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze aż do 40m³? Uzasadnienie: Na rynku funkcjonują preparaty do bezobsługowej dezynfekcji powierzchni drogą powietrzną, które mają pojemność np. 150ml, ale nie są wydajne i służą do dezynfekcji pomieszczenia o kubaturze tylko 18m³.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza do zaoferowania rozwiązanie opisane w pytaniu (fakultatywne).

15. Dotyczy Części nr 3:

Czy Zamawiający wymaga, aby w poz. 1 oferowany preparat do bezobsługowej dezynfekcji powierzchni drogą powietrzną był ekonomiczny i bardzo wydajny i służył do dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze aż do 150 m³? Uzasadnienie: Na rynku funkcjonują preparaty do bezobsługowej dezynfekcji powierzchni drogą powietrzną, które mają pojemność np. 450ml, ale nie są wydajne i służą do dezynfekcji pomieszczenia o kubaturze zaledwie 50m³.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza do zaoferowania rozwiązanie opisane w pytaniu (fakultatywnie).

16. Dotyczy Części nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 wymagając preparatów do dezynfekcji wyrobów medycznych oraz wyposażenia medycznego oczekuje, aby oferowane preparaty zostały przebadane normami z obszaru medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje preparatów do dezynfekcji wyrobów medycznych przebadanych zgodnie z normami z obszaru medycznego.

17. Pytania do umowy:

1. Czy Zamawiający zmieni § 4 ust. 2 nadając mu brzmienie:

2. W przypadku gdy Zamawiający odbierze dostarczony przedmiot umowy i stwierdzi po odbiorze jego niezgodność ze złożonym zamówieniem lub wykazem określonym w załączniku do umowy, 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 uznania reklamacji przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

18. Pytania do umowy:

Czy Zamawiający zmieni § 8 ust. 2 pkt 3 nadając mu brzmienie:

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

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 8 ust. 6 wartości „40%” wartością „30%”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

19. Pytania do umowy:

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 § 13 ust. 1 projektu umowy (załącznik nr 4 do SWZ).

20. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) 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 do zaoferowania preparat wykazujący działanie na prątki w 60 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

21. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) 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. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat przeznaczony do dezynfekcji niezanieczyszczonych 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.

22. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) 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 odstępuje od wymogu przeznaczenia produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością.

23. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) poz. 19,20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie 2-propanolu oraz 1-propanolu z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo-czynnych o działaniu mikrobójczym zakres działania: B,F,Tbc, V(HIV,HBV,HCV, Adeno, Rota) do 1 min. Możliwość dezynfekcji na oddziałach pediatrycznych/novorodkowych. Pakowany w opakowaniu 1l oraz 5 l. Wyrób medyczny klasa II a.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat o właściwościach opisanych w pytaniu.

24. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) poz. 21

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki ponieważ preparat opisany w/w pozycji występuje w opakowaniu 5kg.

Odpowiedź: Tak. Doszło do omyłki. Zamawiający oczekuje preparatu w opakowaniu 5 kg.

25. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) poz. 21

W związku z aktualizacją ulotki preparatu opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ działającego na M. avium w stężeniu 2% - 15 min. Opakowanie 5 kg.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania preparat spełniający wszystkie zapisy SWZ działający na M. avium w stężeniu 2% - 15 min. Opakowanie 5 kg.

26. Część nr 3 (Preparaty dezynfekujące) 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 do oceny preparat posiadający w składzie naturalne terpeny pomarańczowe z wyciśniętych skórek pomarańczy, oleinian decylu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

27. Część nr 5 (Dezynfekcja skóry, błon śluzowych i ran) 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 zaoferowanie przez Wykonawcę preparatu do dezynfekcji skóry, małych powierzchniowych ran oraz wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

28. 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 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.

29. Dot. formularza asortymentowo- cenowego:

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

Odpowiedź: Tak, w przypadku połówkowych ilości opakowań należy zaokrąlać ilości do góry. Zamawiający wskazuje, że przy dokonywaniu oceny ofert będzie kierował się tymi zaokrąglonymi ilościami, co w przypadku kilku ofert może powodować niekorzystne skutki dla Wykonawcy w zakresie oceny ofert.

30. Dot. projekt umowy – załącznik nr 4 do SWZ

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 podtrzymuje postanowienia treści SWZ. W przypadku wpływu pandemii wirusa COVID-19 na należyłą realizację umowy, Zamawiający będzie postępował zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa – ustawa z dnia 2 marca 2020 roku o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (t. j. Dz. U. z 2020 r., poz. 1842 ze zm.).

31. Dot. projekt umowy – załącznik nr 4a do SWZ

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 podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

32. Dot. projekt umowy – załącznik nr 4 oraz 4a do SWZ

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

SIŁA WYŻSZA

1. 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.

2. 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, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

3. 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.

4. 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.

5. W razie zaistnienia 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.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 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 podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

33. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2 preparatu Viruton Extra, testowanego w Państwa szpitalu- koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający enzym-proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Posiadający opinię Vimex, co potwierdza bezpieczeństwo stosowania dezynfekcji endoskopów. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA) EN14561 , grzyby (C.albicans) EN14562 w czasie 15min i stężeniu 1% lub w czasie 30min i stężeniu 0,5%, prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola) EN14776 w czasie 15min i stężeniu 0,5%, wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1 Opakowanie: kanister 5l

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

34. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 3 preparatu Velox Foam Extra, testowanego w Państwa szpitalu, tj. preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopraopan-1,3-

diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksypropionian (sól). Przeznaczona 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. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

35. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 4 preparatu Quatrodes Extra, testowanego w Państwa szpitalu, tj. koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczonego do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 15 minut. Wirus polio - 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowania: kanister 5l, Oferent dokona przeliczenia wymaganych opakowań.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

36. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 9 preparatu Viruton Pre, testowanego w Państwa szpitalu, tj. 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 działania: B,F,V (Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, HBV, HIV, HCV, Ebola), Tbc w czasie do 15 min. pH 9,8 - 11,3. Opakowania: kanister
Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

37. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 11 i 14 preparatu Velodes Soft, testowanego w Państwa szpitalu, tj. płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie 60% propan-2-olu i chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota). Dezynfekcja higieniczna – 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna – 2 x 45 sekund. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Produkt biobójczy. Opakowanie: butelka 250ml, 500ml, kanister 5L.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

38. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 18 preparatu Velox Wipes NA, testowanego w Państwa szpitalu, tj. chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). 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. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

39. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 19 preparatu Velox Foam Extra, testowanego w Państwa szpitalu, tj. preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany,

metal, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

40. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 20 preparatu Velox Spray, testowanego w Państwie szpitalu, tj. gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. 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 (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka lub IMiDz lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w min. dwóch wersjach zapachowych. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: butelka 1 l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

41. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 21 preparatu Viruton Extra, testowanego w Państwie szpitalu, tj. koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający enzym-proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Posiadający opinię Vimex, co potwierdza bezpieczeństwo stosowania dezynfekcji endoskopów. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA) EN14561, grzyby (C.albicans) EN14562 w czasie 15min i stężeniu 1% lub w czasie 30min i stężeniu 0,5%, prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV,

HBV, HCV, HSV, grypa, ebola) EN14776 w czasie 15min i stężeniu 0,5%, wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1 Opakowanie: kanister 5l

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

42. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 22 i 25 preparatu Viruton Pre, testowanego w Państwa szpitalu, tj. 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 działania: B,F,V (Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, HBV, HIV, HCV, Ebola), Tbc w czasie do 15 min. pH 9,8 - 11,3. Opakowania: butelka 1l. Oferent dokona przeliczenia ilości wymaganej liczby opakowań.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

43. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 23 preparatu Quatrodes Unit NF, testowanego w Państwa szpitalu, tj. koncentrat do mycia i dezynfekcji systemów ssących, separatorów amalgamatu, misek unitu stomatologicznego oraz obiegu zamkniętego w wannach z hydromasażem. Zapobiegający powstawaniu biofilmu. Nie pieniący. Możliwość pozostawienia roztworu preparatu w obiegu na noc. Skład: amina, czwartorzędowy związek amonowy. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), V (HBV, HIV, HCV, Ebola, grypa, wirus opryszczki) 2% w 15 min., Tbc (M. tuberculosis) 4% w 60 min.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

44. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 24 preparatu Velox Wipes NA, testowanego w Państwa szpitalu, tj. chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). 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. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: wkład uzupełniający 100szt.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

45. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 3 Preparaty dezynfekujące

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 27 preparatu Velox Oxy Eta, tj. Gotowy do użycia preparat sporobójczy do dezynfekcji i mycia małych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych w miejscach wysokiego ryzyka. Przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni sprzętu medycznego, w tym łóżek i foteli zabiegowych, szafek pacjenta, aparatury medycznej i operacyjnej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego, a także końcówek stomatologicznych, unitów, lamp zabiegowych, blatów roboczych, łyżek protetycznych, protez i wycisków. Może być używany do dezynfekcji materiałów wykonanych z tworzyw sztucznych ABS, materiałów obicowych w tym skóry naturalnej, gumy, silikonu oraz innych powierzchni odpornych na działanie alkoholu. Spektrum: B, F, V (HBV, HIV, HCV, , Vaccinia, Sars-Cov-2, Noro, Spory(B.subtilis, C. difficile, robotyp R027).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

46. Dotyczy pozycji z formularza cenowego – część 5 Dezynfekcja skóry, błon śluzowych i ran

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 7 preparatu Velodes Soft, testowanego w Państwie szpitalu, tj. płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania na bazie 60% propan-2-olu i chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota). Dezynfekcja higieniczna – 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna – 2 x 45 sekund. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Produkt biobójczy. Opakowanie: butelka 500ml

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

47. Dotyczy części nr 1:

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie zawierające inną ilość testów niż zostało to wskazane w załączniku nr 1 do SWZ z odpowiednim przeliczeniem oczekiwanych ilości.

Modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy, Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

1) W Specyfikacji Warunków Zamówienia nowe brzmienie otrzymują:

- X. Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 18 marca 2022 roku.

- XVI. Sposób oraz termin składania ofert

2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 17 lutego 2022 roku do godziny 11:00.

XVII. Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 17 lutego 2022 roku o godzinie 11:30.

2) W załączniku nr 1 do SWZ (Opis przedmiotu zamówienia), w części nr 2 dla pozycji asortymentowej nr 1 wprowadza się zmieniony opis:

1	Torebka typu folia- włókninowa typu cleantex	rozmiar 420x 450mm	szt.	200
		rozmiar 480x 640mm	szt.	200
		rozmiar 270x 700mm	szt.	1300
		rozmiar 660x 900mm	szt.	700
		rozmiar 420x 600mm	szt.	1100

3) W załączniku nr 1 do SWZ (Opis przedmiotu zamówienia), w części nr 3 dla pozycji asortymentowej nr 21 zmienia się pojemność opakowania na 5 kg.

4) W załączniku nr 4 do SWZ – projekt umowy dla części nr 1-4 nowe brzmienie otrzymuje § 13 ust. 1:

„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.”.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu