



**ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA
DO SWZ**

Znak sprawy: SOZ.383.20.2021

Data: 25.05.2021

Dotyczy: Dostawy środków dezynfekcyjnych

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 roku. poz. 2019 ze zmianami), Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania do SWZ:

Wykonawca 1

Pyt. 1. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 4 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie 500 ml pasujące do dozownika typu Dermados?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt. 2.: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 4 dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 3ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum bójcze: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt. 3. Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycji 8 dopuści gotowa do użycia pianka 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. Skład: N-(3- aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2- (didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydrokso-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min.?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ – w spektrum brak rotawirusa.

Pyt. 4.: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 9 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 lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, 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?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ – wymagamy do 60% alkoholu.

Pyt.5.: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 10 dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt.6.: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 11 preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystrycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestetycznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowany w opakowaniach 1kg z przeliczeniem na ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt.7.: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 20 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: N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]- omega.-hydroksy-,propanian(sól). 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, wymagane załączenie badań potwierdzających. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Konfekcjonowane w opakowaniach po 100 szt. chusteczek w puszcze i wkładach?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ.

Pyt. 8.: Czy Zamawiający w Pakiecie 3 pozycji 21 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: N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]- omega.-hydroksy-,propanian(sól). 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, wymagane załączenie badań potwierdzających. Opakowanie pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Konfekcjonowane w opakowaniach po 100 szt. chusteczek w puszcze i wkładach?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ - w spektrum brak rotawirusa.

Pyt 9.: Prosimy o wydzielenie z Pakietu 1 poz. nr 1 i Pakietu 3 pozycji 4, 5, 8, 9, 10, 11, 15, 20, 21 i utworzenie odrębnego pakietu na podstawie art. 91 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r Prawo Zamówień Publicznych (dalej ustawa „ustawy PZP”). Powyższa zmiana umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców a Zamawiającemu wybranie oferty najbardziej korzystnej cenowo.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe i pozostaje przy zapisach SIWZ.

Wykonawca nr 2

Pyt. 1.: Pakiet nr 2, poz. 1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu typu *Neodisher Septo DN* o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, prątkobójczym, wirusobójczym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem wymogu dopuszczenia przez Pentax i BHT.

Pyt. 2.: Pakiet nr 2, poz. 4: Ze względu na wycofanie opisanego w w/w pozycji preparatu, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania preparatu typu *Aniosyme XL3* - neutralnego enzymatycznego preparatu do manualnego mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi medycznych. Dzięki swej trójenzymatycznej formule gwarantuje silne właściwości myjące oraz doskonałą kompatybilność materiałową przy niskich stężeniach oraz krótkim czasie działania. Możliwość mycia w myjkach ultradźwiękowych. Preparat na bazie czwartorzędowego węglanu amonu, niejonowych środki powierzchniowo czynne, kompleksu enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza). Spektrum bójcze: B, F (*C.albicans*), V w stężeniu 0,5% w czasie 5 minut, Tbc w stężeniu 2% w 15 min. Op. 1 L. W przypadku zgody prosimy o informację jaką ilość opakowań należy wycenić.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem wymogu dopuszczenia przez Pentax i BHT.

Pyt. 3.: Dot. projektu umowy §2 ust. 2 , formularza ofertowego punkt 3

W związku z ogólnoświatową pandemią COVID-19, która może mieć znaczący wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania) w nawiązaniu do zapisów SWZ i projektu umowy odnośnie terminu dostawy towaru wnosimy o jego wydłużenie do 120 godzin od zgłoszenia zamówienia.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pyt. 4.: Dot. projektu umowy §3 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o dodanie w ust.3 §3 zapisu o następującej treści :

„Zamawiający dopuszcza zmianę ceny jednostkowej brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT.”

Odp.: Zamawiający dodaje: Zamawiający dopuszcza zmianę ceny jednostkowej jedynie w przypadku zmiany stawki podatku VAT. O fakcie zmiany stawki podatku VAT, Wykonawca winien poinformować Zamawiającego w formie pisemnej. Zmiany treści umowy wymagają, formy pisemnej pod rygorem nieważności”.

Pyt.5.: Dot. projektu umowy §3 ust. 7

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wskazanego w ust. 7 §3 do max. 2 godzin.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pyt. 6.: Dot. projektu umowy §4 ust. 1 formularza ofertowego punkt 4

W związku z ogólnoświatową pandemią COVID-19, która może mieć znaczący wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania w nawiązaniu do zapisów formularza ofertowego odnośnie terminu wymiany towaru wnosimy o wydłużenie terminu do 5 dni roboczych i jednocześnie prosimy o modyfikację zapisu punkt 4 formularza ofertowego w sposób następujący:

„Zobowiązujemy się do realizacji reklamacji w następujący sposób:

po zgłoszeniu drogą elektroniczną przez Zamawiającego reklamacji przedmiotu zamówienia złej jakości, Wykonawca potwierdzi przyjęcia zgłoszenia drogą elektroniczną i dostarczy w ciągu: 5 dni roboczych przedmiot wolny od wad i wystawi fakturę korygującą dotyczącą wadliwego zamówienia najpóźniej do 7 dnia od daty zgłoszenia reklamacji.”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pyt. 7.: Dot. projektu umowy §4

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §4 umowy poprzez dodanie ust. 5 o następującej treści.

„5. Zamawiający odstępuje od kar umownych, o których mowa w ust. 2, jedynie w czasie obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu”

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Wykonawca nr 3

Pyt.1.:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 3 poz. 10 i dopuści:

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy o wymiarach 30 x 34 cm. Chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m2. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone plombą dozująca, 100 chusteczek w wiaderku z dyspenserem.

lub

Suche chusteczki przeznaczone do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką poliestru, wiskozy i celulozy o wymiarach 18 x 25 cm. Chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego. Gramatura chusteczek 70g/m2. Opakowanie jednorazowe zabezpieczone plombą dozująca, 300 chusteczek w wiaderku z dyspenserem.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe – pozostaje przy zapisach SIWZ. Wymagane było 100% poliestru.

Pyt. 2.:

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 5 o treści:

"Ustępy od 1 do 4 paragrafu 4 obowiązują pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie

naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 4 ustępu 5 o treści:

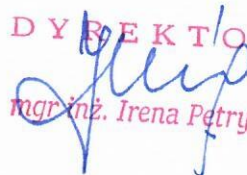
"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z nieoptaczonej w terminie faktury za każdy dzień opóźnienia.

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

Wykonawca 4

Pyt. 1.: Prosimy o odstąpienie od wymogu zgłoszenia produktów kosmetycznych do Krajowego Systemu Informowania o Kosmetykach Wprowadzanych do Obrotu. Na dzień dzisiejszy, zgodnie z Art. 13 Rozporządzenia 1223/2009/WE podmiot odpowiedzialny jest zobowiązany do zgłoszenia produktu kosmetycznego Komisji Europejskiej za pośrednictwem CPNP (Cosmetic Products Notification Portal).

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

DYREKTOR

mgr inż. Irena Petryna


SPECJALISTA
ds. organizacji i zamówień
publicznych

mgr Marta Kin-Malesza