



DZP/69/IM/2024

Tychy, 15.02.2024r.

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, pn.:
„Dostawa materiałów dezynfekcyjnych” Nr postępowania: 2/24/ZP/TPbN**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu 5 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści do oceny: Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania: B+MykoB, Y+F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus Cereus, Clostridium Difficile). Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości: 7 g nadtlenu wodoru, 0,1 g kwasu nadoctowego oraz kwasu glikolowego 0,1 g, nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, QAC, fenoli. Spektrum: B (EN 13727), Y (EN 13624), V otoczkowe, adenowirus, norowirus, polyomawirus (EN 14476), MykoB (EN 14348), F (EN 13624), V pełne spektrum (EN 14476), S: C.diff. R027 (EN 17126) do 5 min, B. Subttilis, B. Cereus (EN 17126) do 10 min w warunkach czystych, do 15 min w warunkach brudnych. Przebadane w warunkach czystych i brudnych. Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm i gramaturze min. 48 g/m². Opakowanie typu flow-pack zawierające 108 nasączonych chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2

Pakiet 5 pozycja 4 i 5 Czy zamawiający dopuści do oceny: Chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni, również nieodpornych na działanie alkoholi, o pełnym spektrum działania: B+MykoB, Y+F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus Cereus, Clostridium Difficile). Chusteczki na bazie utleniających substancjach aktywnych o zawartości: 7 g nadtlenu wodoru, 0,1 g kwasu nadoctowego oraz kwasu glikolowego 0,1 g, nie zawierające w swoim składzie alkoholu, chloru, QAC, fenoli. Spektrum: B (EN 13727), Y (EN 13624), V otoczkowe, adenowirus, norowirus, polyomawirus (EN 14476), MykoB (EN 14348), F (EN 13624), V pełne spektrum (EN 14476), S: C.diff. R027 (EN 17126) do 5 min, B. Subttilis, B. Cereus (EN 17126) do 10 min w warunkach czystych, do 15 min w warunkach brudnych. Przebadane w warunkach czystych i brudnych.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 132 867 750,00 zł



Chusteczki o wymiarach 20 x 20 cm i gramaturze min. 48 g/m². Opakowanie typu flow-pack zawierające 108 nasączonych chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3

Pakiet 5 pozycja 6

Czy zamawiający dopuści do oceny Bezaldehydowy preparat oparty **na** czwartorzędowych związkach i dodocylaminie do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym inkubatorów) oraz wstępnego zwilżania narzędzi chirurgicznych i inwazyjnych instrumentów medycznych o szerokim spektrum biobójczym wobec: B EN13727 (w tym MRSA i VRE), F EN13624(Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) w czasie ekspozycji do 30 sekund, Tbc EN14348 (M.Avium i M.Terrae) – 5 minut (warunki brudne), F EN13624(Aspergillus Niger) i S EN13704(CI, Difficile) – 15 min. Opakowanie 1000 ml ze spryskiwaczem pianowym. Wyrób medyczny klasy IIb.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Pakiet 5 pozycja 7 Czy zamawiający dopuści do oceny: Bezalkoholowe chusteczki na bazie co najmniej dwóch substancji aktywnych w tym czwartorzędowych związkach i dodocylaminie do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym inkubatorów) o szerokim spektrum biobójczym wobec: B EN13727 (w tym MRSA i VRE), F EN13624(Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 30 sekund, Tbc EN14348 (M.Avium i M.Terrae)– 5 minut (warunki brudne), F EN13624(Aspergillus Niger) i S EN13704(CI, Difficile) – 15 min. Konfekcjonowane w tuby po 200szt o wymiarach 20x20cm Wyrób medyczny klasy II b oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Pakiet 5 pozycja 8 czy zamawiający dopuści do oceny: Preparat alkoholowy na bazie mieszaniny alkoholi: etanol maksymalnie do 60g i izopropanol maksymalnie do 7g. Środek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych ze spryskiwaczem o szerokim spektrum mikrobójczym : B(EN14531),F (EN14562),Tbc (M.Terrae i M.Avium)(EN14653),V HIV,HBV,HCV,VacciniaNoro i Aden – EN 14476) – do 30 sekund z możliwością poszerzenia o pleśń i wirusa Polio (EN14476) w czasie ekspozycji do 2 minut. Preparat może być używany do dezynfekcji poprzez przetarcie potwierdzone badaniem zgodnie z EN 16615. Preparat posiadający dualną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet 5 pozycja 9

Czy zamawiający dopuści do oceny : Chusteczki do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych na bazie mieszaniny alkoholi etanolu i izopropanolu o stężeniu max 63g na 100ml, nie sklasyfikowany jako substancja drażniąca (nie posiada oznakowania Xi), o szerokim spektrum biobójczym: B, F, Tbc, V (BVDV, HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota i Adeno, Noro) i krótkim czasie działania maksymalnie do 30 sekund z możliwością poszerzenia o Polio w czasie max. 2 minut. Badania skuteczności mikrobójczej potwierdzone badaniami zgodnie z zharmonizowaną normą PN-EN 14885 (obszar medyczny) co najmniej faza II. Możliwość użycia preparatu do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością i do dezynfekcji rąk. Opakowanie tuba 200 sztuk. Z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dot. pakiet nr 5

Czy w pozycji 9 Zamawiający dopuści chusteczki typu Velox DUO Wipes o następujących parametrach:

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. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych 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. Posiadające badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Posiadające dualną rejestrację: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt. z przeliczeniem ilości pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8

Dotyczy pakietu nr 5:

Poz. 1, 2- Czy Zamawiający dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki typu Oxivir Sporocide Wipe na bazie nadtlenu wodoru, o rozmiarze chusteczki 20cm x 30cm, gramaturze 25g/m², wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min (wg EN 13704)., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min (wg EN 17126)., B.subtilis – 15 min (wg EN 17126), dodatkowo przebadany wg normy EN 16615, konfekcjonowane w opakowania typu tuby o pojemności 80szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 4, 5- Czy Zamawiający dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki typu Oxivir Excel Wipe, na bazie nadtlenu wodoru, o wymiarach 20x27cm, gramaturze 25g/m², wykazujące działanie bakterio i drożdżakobójcze- do 1min, wirusobójcze (polio, adeno, noro)- do 30 sek, dodatkowo przebadany wg EN 16615 i EN 16777, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100szt flow-pack po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 10- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów, sprzętu medycznego i urządzeń medycznych wrażliwych na działanie alkoholu, takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, o wymiarach 18 x 20cm, gramaturze 45 g/m², wykonane z włókien celulozowych i syntetycznych, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Chusteczki z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 6:

Poz. 3, 4- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Enzymex L9, na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), chlorku didecylodimetyloamoniowego, propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących, o spektrum B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans) wg EN 13624 i EN 14562 i V (HIV, HBV, HCV, Herpes wg EN 14476 i Vaccinia wg EN 17111) wg w czasie do 10 minut, stężenie roztworu roboczego 0,5% z możliwością rozszerzenia o działanie Tbc (M. terae) – 5%, 10 min, posiadający potwierdzenie producenta o skuteczności wobec biofilmu i spełnieniu standardów normy NF S94-402-1 dot. analizy elektrochemicznej korozji wżerowej oraz posiadający doskonałą kompatybilność umożliwiającą przechowywanie narzędzi w preparacie do 72 h. Wyrób medyczny kl. IIb.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Dotyczy wzoru umowy – Załącznik nr 4 – (§6 ust. 2, pkt 1 i 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 2%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

W pakiecie 1 w pozycji 20 opisano produkt który obecnie jest konfekcjonowany w opakowaniu zawierającym 8 sztuk a nie 10 sztuk. W związku z tym czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu w nowym opakowaniu 8 sztuk i czy należy przeliczyć ilość. Prosimy o podanie jaką ilość opakowań należy wycenić.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowania po 8 sztuk -575 op.

Pytanie nr 12

Pakiet 1 poz. 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu do mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, gotowego do użycia typu prosavon scrub+ na bazie kwasu D-glukonowego, diglukonian chloreksydyny (CHDG) oraz chlorku didecyldimetyloamonu, działającego bakteriobójczo (EN 1499, EN 13727) - 30 sek.; MRSA, ESBL, Salmonella i Listeria (EN 13727) - 60 sek., drożdżakobójczo (EN 13624) - 60 sek.; bójczo wobec wirusów ostonkowych (vaccinia) (EN 14476) - 60 sek., zarejestrowany jako produkt biobójczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 13

Pakiet 1 poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści preparat typu Hydrex S do antyseptycznego mycia rąk, do dezynfekcji skóry rąk przed operacją oraz do dezynfekcji skóry przed operacją na bazie chlorheksydyny diglukonianu. Spektrum działania: bakterie Gram-dodatnie i Gram-ujemne oraz na niektóre wirusy i grzyby. Opakowanie: 500 ml. Zarejestrowany jako produkt leczniczy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 14

Pakiet 2 poz. 2 – Czy Zmawiający dopuści preparat typu Aniosgel 800 w żelu o właściwościach tiksotropowych do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający etanol 80g/100g produktu oraz dodatkowo substancje pielęgnujące (alfa bisabolol oraz gliceryna) bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, o spektrum działania: EN 1500 – 30 sek. , Tbc (EN 14348) - 30 s. HIV, HBV, HCV - 30 sekund. Norowirus oraz Rotawirus zgodnie z EN 14476 w czasie do 30 s. Produkt biobójczy, opakowanie 750 ml pasujące do dozowników w systemie zamkniętym NEXA posiadanych przez zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 15

Pakiet 2 poz. 3 – Czy Zmawiający dopuści preparat typu Aniosgel 800 w żelu o właściwościach tiksotropowych do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający etanol 80g/100g produktu oraz dodatkowo substancje pielęgnujące (alfa bisabolol oraz gliceryna) bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, o spektrum działania: EN 1500 – 30 sek. , Tbc (EN 14348) - 30 s. HIV, HBV, HCV - 30 sekund. Norowirus oraz Rotawirus zgodnie z EN 14476 w czasie do 30 s. Produkt biobójczy, opakowanie 500 ml z oryginalną pompką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 16

Pakiet 5 poz. 2 - W związku ze zmianą rejestracji produktu i aktualizacji badań czy Zamawiający dopuści chusteczki Incidin Oxy Wipes S o spektrum działania jak niżej:

Standard i wersja	Czas kontaktu	Warunki
Bakteriobójczy wg EN 13727 (2 min), EN 16615 (2 min)	2 min	Warunki brudne
Drożdżakobójczy wg EN 13624 (15 min), EN 16615 (1 min)	15 min	Warunki brudne
Grzybobójczy wg EN 13624 (30 min), metoda EN 16615 (5 min)	30 min	Warunki brudne
Bójczy wobec prątków gruźlicy wg EN 14348 (30 min), metoda EN 16615 (5 min)	30 min	Warunki brudne
Działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe według EN 14476	30 s	Warunki brudne
Ograniczone spektrum działania wirusobójczego wg EN 14476 (adenowirus 30 s; norowirus 15 min)	15 min	Warunki czyste
Ograniczone spektrum działania wirusobójczego zgodnie z normą EN 14476 (adenowirus 30 s; norowirus 15 min)	15 min	Warunki brudne
Wirusobójczy wg EN 14476	30 min	Warunki czyste

Spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 17

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia termin składania ofert

Przed zmianą: 2024-02-19 08:00 Po zmianie: 2024-02-22 08:00

Pytanie nr 18

Pytanie dot. SWZ Rozdział VIII pkt. B ppkt. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty dokumentów wymienionych w Rozdziale VIII pkt. B ppkt. 1 i możliwość dostarczenia ich na każde wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Pytanie dot. SWZ Rozdział VIII pkt. B

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uwzględnienie możliwości uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych ze względu na możliwość wystąpienia sytuacji, w której oferta łącznie ze wszystkimi wymaganymi dokumentami stanowiącymi przedmiotowe środki dowodowe może przekraczać limit dopuszczalnej wielkości plików możliwych do zamieszczenia na platformie. Odnosząc się do opisu przedmiotu zamówienia można spodziewać się, że będzie to bardzo obszerny plik.

Odpowiedź:

Zgodnie z Rozdział VIII pkt. B jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Pytanie nr 20

Pakiet nr 5, poz. 2

W związku z aktualizacją dokumentacji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji chusteczek *Incidin OxyWipe S* działające na : B, Y, F, Tbc zgodnie z EN 16615 w czasie do 5 min.; V osłonkowe zgodnie z EN 14476 w czasie do 30 sek.; Adeno, Noro w czasie do 15 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 21

Pakiet nr 5, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji chusteczek *Meliseptol Wipes Ultra* do czyszczenia i dezynfekcji wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, na bazie : 0,4 g chlorek alkilo (C12-16) dimetylobenzyloamoniowy, 0,2 g chlorek didecyldimetyloamoniowy. Wykazujące działanie na : B, F (*C. albicans*) zgodnie z EN 16615 w czasie 1 min.; Vaccinia, Polio, Adeno, Noro zgodnie z EN 14476 w czasie 1 min.; S zgodnie z EN 13704 w czasie 15 min. Doskonałe właściwości czyszczące, nie pozostawiają śladów ani smug na dezynfekowanych powierzchniach. Uniwersalny rozmiar 14 x 20 cm w ilości 100 szt. w op.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 22

Pakiet nr 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji *Aniosyme Prime* o pH 7,5-8,5. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający doprecyzowuje zapis neutralne ph. PH 7(+/- 1,5)

Pytanie nr 23

Pakiet nr 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji *Aniosyme X3* do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych i chirurgicznych oraz sprzętu endoskopowego przed sterylizacją. Skład: czwartorzędowe związki amonowe (propionian), diglukonian chlorheksydydy, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, lipaza i amylaza), substancje zapachowe, barwnik, substancje pomocnicze. Spektrum działania na : B zgodnie z EN 13727, EN 14561 ; F (*C. albicans*) zgodnie EN 13624 i EN 14562 w stężeniu 0,5% w czasie 5min; V osłonkowe zgodnie z EN 14476/EN 17111 w stężeniu 0,5% w czasie 7 min. Opakowanie 5l.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 24

Pakiet nr 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji *Aniosyme XL3* do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych: narzędzi chirurgicznych i medycznych, narzędzi termolabilnych oraz sprzętu endoskopowego, przed sterylizacją. Skład: czwartorzędowy węglan amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza), związek kompleksujący, substancje zapachowe, barwnik, substancje pomocnicze. Spektrum działania na : B zgodnie z EN 13727, EN 14561 ; F (*C. albicans*) zgodnie EN 13624 i EN 14562 w stężeniu 0,5% w czasie 5min; V osłonkowe zgodnie z EN 14476/EN 17111 w stężeniu 0,5% w czasie 15 min; Tbc zgodnie z EN 14348 i EN 14563 w stężeniu 1% w czasie 30 min. Opakowanie 5l.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 25

Pakiet nr 8, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji *Neodisher TN* posiadający dozowanie w zakresie 0,1-0,8 ml/l.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 26

Pytanie dot. Projektu umowy §4 ust. 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji dostaw do maksymalnie 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie nr 27

Pytanie dot. Projektu umowy §4 ust. 14

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od naliczania kar w przypadku zakupu zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Kara umowna w tym zakresie zmierza do pokrycia różnicy pomiędzy ceną określoną w załączniku nr 2 a ceną zakupu interwencyjnego

Pytanie nr 28

Dot. wzoru umowy §5 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na uzupełnienie braków ilościowych lub wymianę przedmiotu na nieposiadający wad do – 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 29

Dot. wzoru umowy §6, ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 1, w sposób następujący:

1. *Strony postanawiają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kar umownych. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa zastrzeżoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.*

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Dot. wzoru umowy §6, ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 2, w sposób następujący:

2. *Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:*

- 1) *w wysokości 2% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych,*
- 2) *w wysokości 2% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru w toku rozpatrywania reklamacji, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji,*
- 3) *w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca,*

4) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w załączniku nr 2 a ceną zakupu interwencyjnego, w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie § 4 ust. 14 niniejszej umowy, **przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z formularza asortymentowo-cenowego.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Dot. wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

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.*
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.*

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Dot. wzoru umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 ustępu 5 o następującej treści:

5. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powódzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacja treści SWZ są jej integralną częścią. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i wymaganych dokumentów.

Sporządziła

Ineta Młynarska

Specjalista ds. Zamówień Publicznych