

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania
„Dostawa środków dezynfekcyjnych”

Znak sprawy: ZP/88/ZCO/2023

Działając zgodnie z art. 135 ust. ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający informuje o zmianie treści SWZ.

Zestaw pytań nr 1

Pytanie 1

Pakiet 8:

Czy zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym o wymiarach 65mm x 30mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Pakiet 8:

Czy zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym o wymiarach 160mm x 100mm, pakowane po 50 szt w opakowaniu zbiorczym z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3

Pakiet 8:

Czy zamawiający dopuści gaziki, które nie mają potwierdzenia możliwości stosowania u noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 2

Pakiet nr 11

Pytanie nr 1

Pytanie nr 1 – poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na próbki o pojemności 20 ml. Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza innych pojemności pojemników, niż wskazanych w SWZ

Pytanie nr 2

Pytanie nr 2 – poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na próbki o pojemności 60 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza innych pojemności pojemników, niż wskazanych w SWZ.

Pytanie nr 3

Pytanie nr 3 – poz. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na próbki o pojemności 90 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza innych pojemności pojemników, niż wskazanych w SWZ.

Pytanie nr 4

Pytanie nr 4 – poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika chirurgicznego na próbki o pojemności 20 ml. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza innych pojemności pojemników, niż wskazanych w SWZ.

Zestaw pytań nr 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 3 poz. 5 i czy dopuści: Suche włókninowe nie pozostawiające włókien chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego pozostałości materiału do stosowania z dowolnymi środkami dezynfekującymi (nie są wymagane badania kompatybilności z preparatem) o wymiarach 30x34cm i gramaturze 70g/m², do chust nie jest dołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wiaderka do każdego zwoju, w każdym zestawie etykieta informacyjna o roztworze, zwój a' 100 sztuk.

Lub

Suche włókninowe nie pozostawiające włókien chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego pozostałości materiału do stosowania z dowolnymi środkami dezynfekującymi (nie są wymagane badania kompatybilności z preparatem) o wymiarach 18x25cm i gramaturze 70g/m², do chust nie jest dołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wiaderka do każdego zwoju, w każdym zestawie etykieta informacyjna o roztworze, zwój a' 300 sztuk.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA I OKREŚLENIE, CZY ZAMAWIAJĄCY POTRZEBUJE WIADEREK Z WKŁADEM W ŚRODKU, A MOŻE PUSTYCH WIADEREK I WKŁADÓW DO WIADERKA I W JAKICH ILOŚCIACH?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert częściowych w Pakiecie nr 3 (jest to niemożliwe również z powodu formalnego – brak takiej możliwości w formularzu ogłoszenia o zamówieniu i jego zmiany oraz wymaga zestawu dwóch chust do mycia i dezynfekcji dla każdego zwoju).

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², 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, zawartość alkoholu 2g na gazik, dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci przez IMiDz?

Lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², 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, zawartość alkoholu 2,5g-3g na gazik, dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci przez IMiDz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści saszetki z gazikiem wykonanym z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², 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, zawartość alkoholu 2,5g-3g na gazik, dopuszczone do stosowania u niemowląt i dzieci przez IMiD

Pytanie nr 3

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 10 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 10 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% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 3 ust. 3 umowy- za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w płatności.

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 powyższe.

Zestaw pytań nr 4

Pytanie nr 1

Zadanie 9 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia preparatu alkoholowego do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Spektrum bójcze: B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans, A. niger), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Adeno, Polio). Czas działania max. 1 minuta. Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, położniczych i noworodkowych. Zgodnie z normą EN 16615. Produkt posiada dualną rejestrację. Opakowanie a 1l z końcówką spryskującą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 2

Zadanie 9 poz. 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania gotowego do użycia preparatu alkoholowego do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Spektrum bójcze: B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (C. albicans, A. niger), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Adeno, Polio). Czas działania max. 1 minuta. Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych, położniczych i noworodkowych. Zgodnie z normą EN 16615. Produkt posiada dualną rejestrację. Opakowanie a 5l

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe

Pytanie nr 3

Zadanie 9 poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczki bez zawartości alkoholu do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG. Substancja aktywna na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Spektrum działania B, Y (drożdże), V (HBV, HIV, HCV, Corona, Vaccinia) EN 16615 (warunki brudne) - całość w czasie do 2 minut. Roztwór, którym są nasączone nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Posiadające pozytywną opinię producenta dotyczącą urządzeń ultrasonograficznych. Opakowanie typu flow wrap 100 sztuk w opakowaniu, chusteczki o wym. 28 cm x 20 cm o gramaturze 40g/m². Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.

Pytanie nr 4

Zadanie 9 poz. 4 pytanie 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: sporobójcze chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych na bazie nadtlenu wodoru (0,84%) Brak czynnych pozostałości na powierzchni po dezynfekcji. Spektrum: B, Y, F zgodnie z EN 16615, B – EN 13727, F- 13624, Tbc -EN 14348, Spory (B. subtilis) zgodnie z EN 17126 oraz Adeno, Polio, Noro EN14476 z w czasie do 1 minut - zgodnie z obowiązującymi normami w obszarze medycznym. Wymiary chusteczki: 20x20cm. Gramatura: 45g/m². Wyrób medyczny. Produkt nie sklasyfikowany jako niebezpieczny. Opakowanie: 100 sztuk chusteczek.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 5

Zadanie 9 poz. 4 pytanie 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania: sporobójcze chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych na bazie nadtlenu wodoru (0,70%). Brak czynnych pozostałości na powierzchni po dezynfekcji. Spektrum: B, Y, F, Tbc zgodnie z EN 16615 w czasie do 10 minut, F- EN 13624, EN 13697 -1 minuta, B- EN 13727, EN 13697 – 1 minuta, Spory (C. difficile) zgodnie z EN 17126 do 10 minut oraz V (Adeno, Polio, Noro) EN 14476 w czasie do 1 minut - zgodnie z obowiązującymi normami w obszarze medycznym. Wymiary chusteczki: min 20x30cm. Gramatura: 25 g/m². Zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz jako produkt biobójczy. Produkt nie sklasyfikowany jako niebezpieczny. Opakowanie: 80 sztuk chusteczek z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Zestaw pytań nr 5

Dotyczy pakietu nr 5:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat równoważny typu Enzymex L9 na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans: EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: HIV, HBV, HCV, herpes), przebadany zgodnie z EN 17111 w warunkach brudnych (Vaccinia) z możliwością użycia w myjce ultradźwiękowej, który rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne, zapobiega ich utrwalaniu i tworzeniu biofilmu oraz posiadającego doskonałą kompatybilność umożliwiającą przechowywanie narzędzi w preparacie do 72 h. Wyrób medyczny kl. IIb.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Phagocide D do dezynfekcji wysokiego poziomu sprzętu endoskopowego na bazie 2,5% aldehydu glutarowego, o aktywności do 45 dni, skuteczność sporobójcza preparatu zgodnie z nową normą EN 17126 potwierdzona została w czasie 15 minut wobec szczepów testowych B.subtilis, B.cereus a działanie bójcze wobec C.difficile R027 w czasie 30 minut, posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania w myjniach wiodących międzynarodowych marek, w tym myjni Choyang?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Septo Active konfekcjonowany w opakowania o pojemności 2kg lub 8kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? pozostałe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania o pojemności 2kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania zgodnie z zapisami pkt XV.SWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w poz. 5 dopuści do oceny preparat typu Phago'scope APA do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenu wodoru, w postaci płynu, gotowy do użycia, zachowujący aktywność do 15 dni od przygotowania, z możliwością sprawdzenia aktywności za pomocą pasków testowych, wykazujący skuteczność bójczą wobec B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro) S (B. Subtilis, B. Cereus, Cl. Difficile, Cl. Sporongenens) w czasie do 5 min., skuteczność sporobójcza wobec B.subtilis, B.cereus oraz C.difficile R027 potwierdzone zostały na szczepach normatywnych zgodnie z nową normą EN 17126 konfekcjonowany w opakowaniach 5 l zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. II b, z możliwością zastosowania do dezynfekcji manualnej i półautomatycznej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek, kompatybilny z myjką Choyang , spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w poz 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu Peralex Hecto+ do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi termolabilnych, wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, substancja aktywna: kwas nadoctowy powstający w wyniku reakcji kwasu octowego i nadtlenu wodoru ? Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej. Roztwór gotowy do użycia – nie wymaga dodawania aktywatora ani czasu aktywacji Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni. Spektrum działania zgodne z wymaganymi normami PN EN, przebadany na szczepach normatywnych: 10 min - B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile R027 - >4log), kompatybilny z preparatem z poz. 1 (potwierdzenie producenta)

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający w poz. 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów o pojemności 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów o pojemności 100 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający w poz. 7 dopuści do oceny preparat pięcioenzymatyczny typu Enzymex LD o stężeniu roboczym – od 0,3% i czasie kontaktu od 3 min, o pH około 7, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Dotyczy pakietu nr 9

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat typu Mediquick wykazujący działanie bakteriobójcze - 30 sek.; Tbc (M.terrae) - w 5 min. F (Candida albicans) – w 1 min.; wirusobójcze: HIV/HBV/HCV , Vaccinia– 30sek., Noro - 5 min., zarejestrowany jako wyrób medyczny, z możliwością stosowania na oddziałach pediatrycznych, położniczych i noworodkowych, spełniający pozostałe wymagania opisu przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat typu Suma Alcohol Spray wykazujący działanie: bakterio-, drożdżako-, grzybo-, prątko- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min, zarejestrowany jako produkt biobójczy, z możliwością stosowania na oddziałach pediatrycznych, położniczych i noworodkowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat konfekcjonowany w opakowaniach o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny używane w Państwa placówce chusteczki typu Mediwipes DM, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów, sprzętu medycznego i urządzeń medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, 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, w celu szybszego wyschnięcia, 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 powyższego

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny chusteczki używane w Państwa placówce typu Oxivir Sporicide Wipe, do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, na bazie nadtlenu wodoru, o wymiarach 20x30 cm i gramaturze 25g/m², wykazujące działanie biobójcze wobec B, F (C.albicans) wg EN 16615 w czasie 1 min., Tbc (M.avium) wg EN 14348 w czasie 5 min., Tbc (M.terrae, M.avium) wg EN 14348 w czasie 10 min., V (Adeno, Noro, Polio) wg EN 14476 w czasie 1 min., S (C.difficile) wg EN 13704 w czasie 3 min., konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 80 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań przy zaokrągleniu ilości w górę, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Zestaw pytań nr 6

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki sporobójcze do mycia i dezynfekcji powierzchni na bazie nadtlenu wodoru 7% nie pozostawiające toksycznych lub szkodliwych dla środowiska pozostałości na czyszczonych powierzchniach o spektrum: B,Y, F ,Tbc, (spory Cl. Dificile) w czasie do 15 min oraz Adeno, Polioma SV40 i Noro w czasie do 15 min wymiary chusteczek: 20x20 cm zarejestrowane jako wyrób medyczny opakowanie: 108 chusteczek z przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Zestaw pytań nr 7

Pytanie do pakietu nr 11 Dostawa pojemników z formaliną

Pytanie nr 1

Pytanie 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy podane wielkości (10ml, 50ml, 70ml, 30ml, 20ml) dotyczą ilości roztworu formaldehydu w pojemniku którego pojemność musi być odpowiednio większa, czy dotyczą pojemności pojemników z odpowiednio dobraną ilością roztworu formaldehydu.

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje ,iż podane wielkości dotyczą pojemności pojemników z odpowiednio dobraną ilością formaldehydu.

Pytanie nr 2

Pytanie 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie w przypadku gdy Zamawiający wymaga pojemniczka o pojemności 10ml z odpowiednio dobraną ilością roztworu formaldehydu czy zamawiający wymaga pojemnika w kształcie probówki 10mm x 100mm (do utrwalania małych wycinków lub materiału pobranego za pomocą igły) czy Zamawiający wymaga stojącego pojemniczka 28mm x 35mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki w kształcie probówki 10mm x 100mm(do utrwalania małych wycinków lub materiału pobranego za pomocą igły)

Pytanie nr 3

Pytanie 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w przypadku gdy Zamawiający wymaga pojemniczka o pojemności 70ml (pakiet nr 11 poz. 3) pojemniczka o pojemności 80ml z odpowiednio dobraną ilością roztworu formaldehydu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego

Zestaw pytań nr 8

Pytanie nr 1

Pakiet 3, Pozycja 5 - Prosimy Zmawiającego o informację czy nie doszło do omyłki i Zamawiającemu nie chodziło o kompatybilność chusteczek z preparatem z pozycji 7?

Odpowiedź: Zamawiający informuje , iż chodzi o kompatybilność chusteczek z preparatem z pozycji 6.

Pytanie nr 2

Pakiet 4 Pozycja 1 - W związku z wycofywaniem produktu w opisanej przez Zamawiającego wielkości opakowania, prosimy o informację, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu w opakowaniu 1L z dołączonym spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowaną wielkość opakowania z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 3

Pakiet 6 poz. 7 - Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w op. 750 ml spray z odpowiednim przeliczeniem ilości z uwagi na wycofanie przez producenta opakowań 400 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowany produkt z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 4

Pakiet 7 Pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści preparat typu Prontosan żel w opakowaniu 30ml (w miejsce 30g) spełniający wszystkie wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż poprawia oczywistą omyłkę pisarską w Pakiecie nr 7w poz. 5 z 30 g na 30 ml.

Pytanie nr 5

Pakiet 9 Pozycja 2 - Prosimy o innowację jakich opakowań Zamawiający oczekuje, ponieważ w pozycji zostały wymienione dwa rodzaje opakowań tj. 1 L i 5 L.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż poprawia oczywistą omyłkę pisarską w Pakiecie nr 9 w poz. 2 z 1 L i 5 L. na 5L.

Pytanie nr 6

Dotyczy zapisów SWZ: Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia wraz z ofertą protokołów z badań dla produktów biobójczych oraz produktów leczniczych, które podlegają decyzji administracyjnej Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych i posiadają wydane POZWOLENIE NA OBRÓT,

w którym zawarte jest m. in.: przeznaczenie i parametry bójcze produktu w zakresie jakim można produkt stosować zgodnie z obowiązującym stanem prawnym. Dlatego pozwolenie na obrót produktem biobójczym oraz pozwolenie na obrót produktem leczniczym na etapie składania ofert jest dokumentem wystarczającym aby potwierdzić badania skuteczności, gdyż decyzja administracyjna jest dokumentem nadrzędnym i jednoznacznie potwierdzającym skuteczność biobójczą produktu. Dla produktów biobójczych zgodnie z ustawą o produktach biobójczych z dnia 9 października 2015 roku jedynym prawnym dokumentem potwierdzającym skuteczność danego produktu biobójczego jest pozwolenie na obrót produktem biobójczym wraz z zaakceptowanym tekstem etykiety, która posiada zweryfikowane normy i czas działania danego produktu. W przypadku produktów leczniczych każdy lek przechodzi procedurę weryfikacji, która sprawdza czy spełnia on naukowo określone wymagania: jakości, skuteczności, bezpieczeństwa stosowania. Taką procedurę przeprowadza prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (URPL). Jeśli lek spełnia wszystkie obowiązujące standardy, otrzymuje pozwolenie na dopuszczenie do obrotu. Jeśli nie, prezes URPL może odmówić wydania takiego pozwolenia. W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie żądania przedmiotowych dokumentów dla powyższych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zapis w pkt VII pkt.1 ppkt b SWZ otrzymuje następujące brzmienie:

- b) dokumenty potwierdzające posiadanie przez oferowane preparaty skuteczności mikrobójczej – tj. protokoły lub raporty badań, które potwierdzą wymagane przez Zamawiającego spektrum bójcze w wymaganym stężeniu i czasie wykonane zgodnie z aktualnymi normami EN-PN min faza 2 etap 1 dla obszaru medycznego lub metodyką wg D V V, R K I dot. wyrobów medycznych zgodnie z klasyfikacją zawartą w Rozdziale III pkt.4.1 podpunkt a)

Pytanie nr 7

W odniesieniu do Zapisów umowy §2 ust. 10: Ponieważ umowa, która zostanie zawarta po wybraniu oferty, będzie obowiązywać przez okres 12 miesięcy, a wiele produktów ma maksymalnie 24-miesięczny okres ważności, prosimy Zamawiającego o zgodę na dostarczanie produktów, które będą miały datę ważności wynoszącą co najmniej rok od daty złożenia zamówienia. Ta prośba wynika z faktu, że nawet produkty z dwuletnim okresem ważności, w chwili przyjęcia na magazyn, nie mają już tak długiego okresu ważności (ze względu na transport i logistykę od fabryki do dystrybutora). Roczny okres ważności w pełni chroni interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Zapis §2 ust. 10 wzoru umowy otrzymuje następujące brzmienie :

“Dostarczany towar musi posiadać datę ważności co najmniej rok od daty złożenia zamówienia za wyjątkiem towarów o specyficznych właściwościach, które mają inny termin ważności, towary te winny mieć datę ważności nie krótszą niż 70% okresu przydatności dla danego towaru.

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.

Zamawiający informuje, iż Wykonawca zobowiązany jest uaktualnić składane formularze zgodnie z udzielonymi odpowiedziami oraz modyfikacjami opisu przedmiotu zamówienia i adekwatnie do oferowanych produktów.

Zatwierdził
Kierownik Zamawiającego
p.o. Dyrektor Marzena Kula