**Nr postępowania ZP/9/2021/ZO**  Trzebnica, 17.05.2021 r.

**ODPOWIEDZI**

**na zapytania dotyczące treści zaproszenia do składania ofert**

Dotyczy zaproszenia do składania ofert na: **Sukcesywną dostawę środków dezynfekcyjnych**,Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

**Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 16 poz. 1-2.**

Prosimy o wyjaśnienie i doprecyzowanie, że zamawiany środek dezynfekcyjny przeznaczony jest do dezynfekcji powierzchni i powierzchni wyrobów medycznych. W związku z tym produkt stosowany jest w środowisku profesjonalnym z zastosowaniem wszelkich wymaganych środków ochrony osobistej, które określone są w Karcie charakterystyki produktu (MSDS) oraz na etykiecie produktu. Produkt jaki chcemy zaoferować nie jest stosowany bezpośrednio na skórę pacjenta lub personelu. W związku z tym prosimy o rezygnację z zapisu: „Przebadane dermatologicznie”.

**Odpowiedź: Zamawiający bierze po uwagę ewentualny kontakt dłoni z powierzchnią bezpośrednio  zdezynfekowaną w związku z tym nie dopuszcza produktu nieprzebadanego dermatologicznie.**

**Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 16 poz. 1.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezalkoholowych chusteczek dezynfekujących w opakowaniu typu flow-wrap ze szczelnym wieczkiem spełniających pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 3.**

Dotyczy zaproszenia, rozdz. III, pkt.2d - zwracamy się z prośbą o odstąpienie dostarczenia w pakiecie 8 pozwolenia na obrót produktem leczniczym - produkty z pakietu 8 są wyrobami medycznymi.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje.**

**Pytanie nr 4.**

Prosimy o modyfikację wzoru umowy w poniższym zakresie:
- par. 8 ust. 1 lit. a) na następujący: "za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki";
- par. 8 ust. 1 lit. b) na następujący: "za zwłokę w usunięciu wad Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki",
- par. 8 ust. 1 lit. c) na następujący: "w przypadku nienależytego wykonania obowiązku określonego w § 5 ust. 2 polegającego na przedstawieniu przez Wykonawcę do rozliczenia więcej niż jednej faktury za dany miesiąc rozliczeniowy – w wysokości 50 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek",
- par. 8 ust. 1 lit. d) na następujący: "z tytułu rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy";
- wprowadzenie do przyszłej umowy możliwości zaproponowania przez Wykonawcę zamiennika, w przypadku zaprzestania produkcji danego towaru przez producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zaproszenia do składania ofert.**

**Pytanie nr 5.**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Pytanie nr 6.**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. (z późniejszymi zmianami ) o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Pytanie nr 7.**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Pytanie nr 8.**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź na pytanie 5-8: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych zapisów. Ww. kwestie regulują odrębne przepisy.**

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 16 poz. 1 i 2.**

Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki nasączone preparatem na bazie czwartorzędowych związków amonowych, o spektrum działania B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papova/ Polyoma - 2 min.; posiadające opinię dermatologiczną oraz oświadczenie producenta potwierdzające możliwość użycia w pionie żywnościowym oraz możliwość kontaktu z materiałem biologicznym , zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 1.**

Zamawiający mógłby dopuścić suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającej kłaczków nietkanej mieszany włókien syntetycznych (poliester) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze 50g/m²?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 2.**

Zamawiający mógłby dopuścić dystrybutor wykonany z polipropylenu, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 60°C?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 1.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 1 dopuści: ściereczki z wysokogatunkowej włókniny będącej

mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m2?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 2.**

Prosimy o wskazanie sposobu przeliczenia chusteczek w Pakiecie 18 poz. 1- jeśli Zamawiający chce 8000szt. chusteczek, to jeśli mają być pakowane po 300szt, to oznacza, że zaokrąglić trzeba do pełnych opakowań w górę? Ale w tabeli nie ma ceny za opakowanie uwzględnionej... Jak to przeliczyć, przecież Zamawiający będzie brał pełne opakowania.... a ich wyszłoby przy zaokrągleniu w górę 27op. (bo

8000szt. chusteczek : 300 = 26.67op. czyli 27 op.)?

**Odpowiedź: Należy zaokrąglić w górę. Jeżeli chusteczki są pakowane po 300 szt. należy zaoferować 27 op.**

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 2.**

Czy Zamawiający w Pakiecie 18 poz. 2 dopuści: Pojemność wiaderka 5,5l, a po włożeniu do niego chust mieszczącego do 3l. płynu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 18 poz. 2.**

Czy Zamawiający mimo iż w Pakiecie 18 poz. 2 chce 10 pustych wiaderek, to ma ponadto Wymagania dodatkowe, które opisał pod tabelką:"Wykonawca do poz.1. dostarczy i udostępni Zamawiającemu do korzystania na czas trwania umowy 20 szt. pojemników na suche jednorazowe ściereczki.
Ewentualny koszt dostawy i udostępnienia pojemników musi być ujęty w cenie oferowanych wyrobów (nie może stanowić dodatkowej pozycji w formularzu oferty, ani w formularzu asortymentowo cenowym)",

czy może to jest pomyłka?

**Odpowiedź: Zgodnie z zaproszeniem do składania ofert.**

**Pytanie nr 16.**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:
"Ustępy od 1 do 5 paragrafu 8 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 niedostarczanie 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 8 ustępu 6 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% kwoty z faktury za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w płatności".

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zaproszenia do składania ofert.**

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii ( w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumonie ), Tbc ( M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy ( Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie nie . przebadany na wskazanych organizmach testowy i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać gotowa do użycia z dozownikiem typu atomizer 1L zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat na bazie mieszaniny alkoholi o łącznej zawartości min. 70g/100g przeznaczony do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, z możliwością stosowania na oddziałach dziecięcych, skuteczny wobec B wg 13727, F wg 13624, Tbc wg 14348, V( Adeno, Polio i Noro) wg 14476 w czasie do 1 minuty w opakowaniu a'1000ml ze spryskiwaczem?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii ( w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumonie ), Tbc ( M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy ( Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie nie . przebadany na wskazanych organizmach testowy i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać gotowa do użycia z dozownikiem typu atomizer 1L i 5l zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni, skuteczny wobec: Bakterii ( w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumonie ), Tbc ( M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy ( Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie nie . przebadany na wskazanych organizmach testowy i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać gotowa do użycia z dozownikiem typu atomizer 1L i 5l zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w koncentracie do mycia i dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych, masek, inkubatorów, na bazie czwartorzędowych związków amonowych (DDAC, BAC oraz aminy), nieposiadający w swoim składzie aldehydów, fenoli, chloru, glukoprotaminy i związków tlenowych, o spektrum działania: B Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro) w stężeniu 0,5% do 15 minut, produkt posiadający rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa, z potwierdzoną przez producenta możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych a także w obecności pacjentów, o trwałości roztworu roboczego min. 14 dni w opakowaniu a 5L z pompką?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 6.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat konfekcjonowany w op. a'2L z przeliczeniem ilości op?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 7.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz narzędzi chirurgicznych na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu i kwas cytrynowy) Zawierający kompleks 3 enzymów myjących bez konieczności stosowania aktywatora o spectrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S ( B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia speltrum o Cl. Difficile w stężeniu 2% w czasie do 15 minut, przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z przeliczeniem ilości op.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat spełniający wymagania SWZ skuteczny w czasie 15 minut w stężeniu 0,5%?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy Iia, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecylodimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) do 1 minuty w opakowaniu a 1L ze spryskiwaczem?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia manualnego i maszynowego narzędzi instrumentów medycznych i endoskopów przed sterylizacją, posiadający kompleks czteroenzymatyczny, szybko i skutecznie usuwający zanieczyszczenia organiczne, w stężeniu roboczym od 0,5%, i od 1 minuty wykazujący potwierdzone badaniami działanie bakteriostatyczne w opakowaniu a'5 L z pompką?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 9.**

Czy zamawiający dopuści do oceny paski konfekcjonowane w op. a'25 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 15 poz. 9.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji preparatu w opakowaniu 0,4 l, pozostałe zapisy SWZ bez zmian. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o informację, jaką ilość opakowań należy wycenić.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku należy zaoferować 4 op.**

**Pytanie nr 30 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. a).**

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisów w § 8 ust. 1 lit. a)na poniższy zapis:

§ 8

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić następujące kary umowne:
	1. za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje wzoru umowy.**

**Pytanie nr 31 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. c).**

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisów w **§ 8 ust. 1 lit. c)** na poniższy zapis:

1. w przypadku nienależytego wykonania obowiązku określonego w § 5 ust. 2 polegającego na przedstawieniu przez Wykonawcę do rozliczenia więcej niż jednej faktury za dany miesiąc rozliczeniowy – w wysokości 200 zł (słownie: pięćset złotych) za każdy przypadek

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje wzoru umowy.**

**Pytanie nr 32 – dotyczy wzoru umowy § 8.**

**Dot.  wzoru umowy § 8**

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §8 ustępu 6 i 7 o następującej treści:

6.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 .

7.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.6.

**Pytanie nr 33 – dotyczy wzoru umowy § 8.**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §8 ustępu 6 i 7 o następującej treści:

6.Strony postanawiają, że zapisy §8 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

7.Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

**Pytanie nr 34 – dotyczy wzoru umowy.**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu poniżej:

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, powodzie, 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 na pytanie 32-34: Zamawiający nie wprowadza dodatkowych zapisów. Ww. kwestie regulują odrębne przepisy.**

**Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji preparatu w opakowaniu 350 ml. W przypadku zgody na powyższe prosimy o wskazanie jaką ilość opakowań wycenić. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku należy zaopferować 158 opakowań.**

**Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 3.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji barwionego preparatu do odkażania skóry przed operacjami, wstrzyknięciami, punkcjami, pobraniem krwi i szczepieniami. Preparat gotowy do użycia, zawierający min 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. czas działania 15 sek., w przypadku wirusów - 1 min., w przypadku HBV - 2 min. Spektrum działania: B, Tbc, F, V. Opakowanie 1 l. Produkt Leczniczy

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 4.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji barwionego preparatu do odkażania skóry przed operacjami, wstrzyknięciami, punkcjami, pobraniem krwi i szczepieniami. Preparat gotowy do użycia, zawierający min 3 substancje czynne oraz nadtlenek wodoru. czas działania 15 sek., w przypadku wirusów - 1 min., w przypadku HBV - 2 min. Spektrum działania: B, Tbc, F, V. Opakowanie 350 ml. Produkt Leczniczy. W przypadku zgody na powyższe prosimy o wskazanie jaką ilość opakowań wycenić.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku należy zaopferować 27 opakowań.**

**Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 1.**

Czy za względu na fakt, że oczekiwany preparat posiada termin ważności 12 m-cy od daty produkcji Zamawiający wyrazi zgodę aby w w/w pozycji preparat posiadał 9 miesięczny okres ważności od daty dostawy?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 1.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji preparatu typu Aniosyme Xl 3 na bazie enzymów ( proteaza, mannaza, amylaza). Wykazującego działnie bójcze na B, F (drożdżaki), V (otoczkowe) stężenie 0,5 % do 10 min. Tbc 2% - 15 min.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 2.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji sporobójczego, gotowego do użycia preparatu w postaci piany/sprayu do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyrobów medycznych, wszystkich rodzajów powierzchni w obszarze medycznym, a także powierzchni mających kontakt z żywnością. Na bazie nadtlenku wodoru. Spektrum działania B,F,V,Tbc,S. Dualna rejestracja. Opakowanie 5l.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 4.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji preparatu typu Surfa Safe Premium. Na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowego z dodatkiem substancji powierzchniowo czynnych. Spektrum działania B ( MRSA, Listeria Monocytogenes, Salmonella enteritidis) F, V ( HIV, HBV, HCV, Vaccina, Rota, Herpes, RSV, Noro, Polyoma SV) w czasie do 15 w. brudne. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 5.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji preparatu typu Anioxyde 1000 LD o czasie aktywności do 14 dni. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 6.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji tabletek w opakowaniu 150 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Aktywność niezanieczyszczonego roztworu do 24 h. W przypadku zgody na powyższe prosimy o wskazanie jaką ilość opakowań wycenić.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku należy zaopferować 27 opakowań.**

**Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 7.**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji tabletek działących na B, , F, V w stężeniu 1.000 ppm, Tbc - 2.000 ppm Clostridium difficile – 10. 000 ppm w czasie do 15 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat typu Phago’gel? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 2, 4, 5.**

Czy Zamawiający w poz. 2, 4, 5 dopuści do oceny preparaty konfekcjonowane w worki typu Sterisol o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 3 i 4.**

Czy Zamawiający w poz. 3 i 4 dopuści do oceny preparat typu AHD 1000? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 5.**

Czy Zamawiający w poz. 5 dopuści do oceny mydło typu Sterisol Akta Liquid Soap? Parametry zgodnie z załączoną ulotką

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 6.**

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści do oceny preparat typu Farena? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

**Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 3 poz. 1 i 2.**

Czy Zamawiający w poz. 1 i 2 dopuści do oceny preparat typu Phago’gel? Parametry zgodnie z załączoną ulotką

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 3 poz. 2.**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparaty konfekcjonowane w worki typu Sterisol o pojemności 700 ml bez możliwości dolewania, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 3 poz. 3.**

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu AHD 1000? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.
**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 3 poz. 4.**

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny preparat typu Mediwax? Parametry zgodnie z załączoną ulotką

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 9.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Suma Alcohol Spray, zarejestrowany jako produkt biobójczy, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 10.**

a) Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Suma Alcohol Spray, zarejestrowany jako produkt biobójczy, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

b) Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Mediquick o spektrum działania: bakteriobójcze – 30 sek.; przeciwko prątkom gruźlicy: M.terrae – 5 min.;drożdżakobójcze – 1 min.;, wirusobójcze: VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., spełniający pozostałe wymagania?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 1.**

Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9, na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), o spektrum działania- bakteriobójcze, drożdżakobójcze, wirusobójcze (HIV/HBV/HCV/ Herpes/ Vaccinia/ Corona) w stęż. 0,5% – 10 min, z możliwością rozszerzenia o działanie na prątki gruźlicy w czasie do 10 min, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 57– dotyczy pakietu nr 14 poz. 8.**

Poz. 8- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Enzymex LD, płyn enzymatyczny do mycia manualnego i maszynowego endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza, celulaza), o stężeniu od 0,3%-0,5%, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający substancje wspomagające działaniebakterio- i grzybostatyczne?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 14 poz. 8.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat do manualnego i maszynowego mycia narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, posiadający potwierdzone badaniami działanie bakteriostatyczne, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 16.**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM w rozmiarze 13 x 19cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 18 poz 2.**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny dystrybutor/ wiaderko o pojemności 5l kompatybilne ze zwojem chust z poz. 1, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 19 poz 1, 2, 4.**

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym posiadający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, niebędący wyrobem medycznym, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 19 poz 1-2.**

Czy Zamawiający dopuści środki posiadające pełne spektrum działania – skuteczność wobec B, F, V, S potwierdzoną badaniami zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) – normą dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 19 poz 3.**

Czy Zamawiający dopuści produkt nie będący wyrobem medycznym, ani produktem biobójczym posiadający pozwolenie na obrót w postaci certyfikatu zgodności wytrwonionego przez producenta?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 2 poz 4.**

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie czy w pozycji 4 wymagane spektrum działania to B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, grypa, Ebola, rota), tj. w opisie.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 65 – dotyczy pakietu nr 3 poz 4.**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 4 do osobnego pakietu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 66 – dotyczy pakietu nr 9.**

## Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gotowego do użycia preparatu do dezynfekcji oraz mycia małych powierzchni sprzętu medycznego, w tym foteli zabiegowych, łóżek, aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, szafek pacjenta, blatów, trudnodostępnych powierzchni. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydu i fenolu, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Skład: propan-2-ol, etanol, aminy, QAV (nie więcej niż 0,25%). Łączna zawartość alkoholu do 60%. Preparat o przyjemnym, owocowym mandarynkowo-grejpfrutowym zapachu. Spektrum działania zgodnie z normą EN 14885: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), Tbc (M.terrae), rota w czasie od 30 sekund, adeno – 1 minuta. Wirusy otoczkowe zgodnie w RKI/DVV – HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Ebola od 30 sekund. Preparat posiada opinię producenta materiałów obiciowych Famed lub równoważną. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1 l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

*Niniejsze odpowiedzi stanowią integralną część zaproszenia do składania ofert i dotyczą wszystkich Oferentów biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Oferent zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi. W przypadku, gdy Oferent zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.*

 *Z poważaniem,*

 *Dyrektor*

***Jarosław Maroszek***

 ***Dyrektor Jarosław***