

Wałbrzych, dnia 12.03.2024 r.

DZPZ-530- Zp/10/PN/24

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa środków dezynfekcyjnych na okres 12 miesięcy - Zp/10/PN/24.

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1. dotyczy Pak. nr 6

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 6 poz. 8 i 9 i czy dopuści:
Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 30x34cm, o gramaturze 70g/m2, dostarczane w rolkach po 100szt., przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu dezynfekcyjnego, nie jest wymagane potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu, opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. Oraz kompatybilny z nimi dozownik, wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika.

lub

Suche chusteczki niskopyłące o wymiarach 18x25cm, o gramaturze 70g/m2, dostarczane w rolkach po 300szt., przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, chusteczki mogą być zalewane dowolnym roztworem preparatu dezynfekcyjnego, nie jest wymagane potwierdzenie skuteczności działania preparatu badaniami po zalaniu, opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki. Oraz kompatybilny z nimi dozownik, wytrzymały, wielokrotnego użytku, dostarczany wraz z wymiennymi naklejkami w kilku różnych kolorach, pozwalającymi prawidłowo oznakować zawartość dozownika.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zamawiający nie wydziela produktu do osobnego pakietu.

Pytanie nr 2. dotyczy wzoru umowy

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 7 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 6 ustęp 7 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 0.3% wartości netto z faktury za każdy 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.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 3. dotyczy Pak. nr 26

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanych środków oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia posiadanego przez Zamawiającego?

Odp. Zamawiający w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanych środków nie wymaga oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia. Zamawiający wymaga kompatybilności oferowanych środków z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego, która musi być potwierdzona przez producenta środka lub producenta urządzenia poprzez informację zawartą w katalogach, ulotkach lub innym dokumencie.

Pytanie nr 4. dotyczy Pak. nr 26

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec B,V,F,S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray.

Pytanie nr 5. dotyczy Pak. nr 26

Poz. 26.1. - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 6% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,005\%$ srebra?

Odp. Zamawiający dopuszcza wartości srebra $\leq 0,005\%$ srebra.

Pytanie nr 6. dotyczy Pak. nr 26

Poz. 26.2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenu wodoru oraz $\leq 0,005\%$ srebra?

Odp. Zamawiający dopuszcza wartości srebra $\leq 0,005\%$ srebra.

Pytanie nr 7. dotyczy Pak. nr 19 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie wyrobu niemedyceznego, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt jako wyrób niemedycezny. Pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8. dotyczy wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki Przedmiotu Zamówienia, jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia

2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiotu Zamówienia na wolny od wad - w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiotu Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości netto wadliwego Przedmiotu Zamówienia

3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,

5) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 9. dotyczy Pak. nr 7 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu do mycia i dezynfekcji małych powierzchni, urządzeń na bazie nadtlenku wodoru i QAV bez zawartości alkoholu aldehydów, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych do dezynfekcji inkubatorów, działający na: B, F, V(HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Polio, Adeno, Noro) - do 1min. Opakowanie 750 ml. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i spektrum (Tbc).

Pytanie nr 10. dotyczy Pak. nr 14 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania płynnego preparatu enzymatycznego do stosowania w procesie manualnym jak i w myjniach automatycznych, przeznaczony do mycia wyrobów medycznych takich jak endoskopy; na bazie trzech enzymów (proteazy, lipaza, amylaza) koncentrat (stężenie robocze 0,5%). Preparat o szerokiej kompatybilności materiałowej. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład enzymów (3 składniki), wymaga na bazie 5 składników.

Pytanie nr 11. dotyczy Pak. nr 14 poz. 2,3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu do dezynfekcji endoskopów giętkich, sprzętu termolabilnego; substancja aktywna: kwas nadoctowy o skuteczności mikrobiologicznej 14 dni (z możliwością kontroli aktywności roztworu za pomocą pasków kontrolnych). Spektrum: B, Tbc, F, V, S (Bacillus subtilis, Bacillus cereus,) w czasie do 5 minut. Wyrób medyczny. Paski kontrolne w zestawie do kanistra w liczone w cenę preparatu

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne spektrum (brak potwierdzenia aktywności na Clostridium sporogenes i Clostridium difficile).

Pytanie nr 12. dotyczy Pak. nr 14 poz. 3

W związku z tym, że producent preparatu z pozycji nr 2 konfekcjonuje paski tesowe w zestawie z preparatem, zwracamy się z prośbą o możliwość wyceny pasków kontrolnych łącznie z preparatem w poz. 2, a nie jako osobna pozycja w ilości 900 szt.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę z zachowaniem minimum równoważnej ilości pasków.

Pytanie nr 13. dotyczy Pak. nr 14 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek z włókniny o wymiarach 20 x 19,5 cm, inkrustowane chlorem do mycia i dezynfekcji różnego rodzaju powierzchni wyposażenia, miejsc zanieczyszczonych organicznie, oraz usuwania plam krwi. Spektrum: bakteriobójcze (w tym MRSA), prątkobójcze (M.avium, M.terrae), grzybobójcze (C.albicans) w 15 minut, sporobójcze (EN 13704 lub równoważną) przeciwko: B.subtilis, C.difficile (warunki brudne), wirusobójcze (EN 14476 lub równoważną) - Polio, Adeno i Noro w 1minutę, drożdżakobójcze wg EN 16615:2015: 1 min. Przebadane zgodnie z normą dedykowaną dla chusteczek: EN 16615: 2015 (F2/2) . Chusteczka uwalnia 6000ppm aktywnego chloru. Opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na chusteczki inkrustowane chlorem ze względu na uwolnienie chloru 6 000ppm, wymaga 10 000ppm aktywnego chloru.

Pytanie nr 14. dotyczy Pak. nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu gotowego do użycia, w postaci płynu/pianki o pH 11, do wstępnego oczyszczania narzędzi w miejscu ich użycia oraz ich nawilżania podczas transportu, zapobiegający wysychaniu zanieczyszczeń do 72 godzin, zawierający czwartorzędowe związki amoniowe oraz związki aminowe, nie zawierający enzymów, nie wymagający spłukiwania przed maszynowym procesem mycia i dezynfekcji narzędzi. Potwierdzona kompatybilność materiałowa z takimi materiałami jak anodyzowane aluminium, stal, silikon, miedź. Wykazuje skuteczność bójczą wobec bakterii, w tym Enterococcus hirae, Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, oraz grzybów, w tym Candida albicans i Aspergillus Niger Prątków i wirusów. Opakowanie 1000 ml z atomizerem z przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu zupełnie odmiennego od wymaganego w pakiecie 11 poz.1 i 2 pod względem zastosowania, działania i składu.

Pytanie nr 15. dotyczy Pak. nr 25

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania gotowych do użycia chusteczek z włókniny poliestrowej i celulozowej, przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych i wrażliwych na działanie alkoholu (np. monitory wyrobów medycznych, ekrany dotykowe). Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Nasączone płynem zawierające min. 2 alkohole alifatyczne (max. 40g/100g). Chusteczki o wymiarach min. 20 x 20 cm. Wykazujące min. dobrą kompatybilność materiałową ze stalą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, potwierdzoną przez producenta. Spektrum: B, Tbc (M.Terrae), F (Candida Albicans), V (Vaccinia, BVDV, Rota, Noro, Polio, Adeno) w czasie do 5 min. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Wyrób medyczny kl. IIa. Pakowane po 100 szt lub przeliczenie na 200 szt.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne: skład chusteczki i substancji czynnych oraz czasu działania.

Pytanie nr 16. dotyczy Pak. nr 6 poz. 1

Czy zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów i sprzętu medycznego, nie pozostawiający smug. Zawierający w swoim składzie czwartorzędowe sole amoniowe, aminy, niejonowe substancje powierzchniowo czynne, jednocześnie niezawierający aldehydów, fenoli, dwutlenku chloru, związków tlenowych. Spektrum działania: B, Y, V (HIV, HBV, HCV, noro, rota) do 5 min, TBC do 60 min. pH roztworu wynoszące 11. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych warunków SWZ m.in. kompatybilności kanistrów i preparatu z urządzeniami dozującymi DG 1, DG 3 firmy Ecolab, które posiada Zamawiający, potwierdzonej przez producenta urządzeń.

Pytanie nr 17. dotyczy Pak. nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG i optykami endoskopowymi na bazie czwartorzędowych związków amonowych?

Spektrum działania B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia, działanie bójcze wobec wirusów osłonkowych, w tym coronavirusom np. SARS – CoV-2) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min., o dopuszczalnym kontakcie z materiałem biologicznym. Przebadane zgodnie z normą 16615 warunki brudne. Roztwór, którym są nasączone, nie posiada w swoim składzie alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Chusteczki posiadają opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń

ultrasonograficznych. Możliwość stosowania chusteczek do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Trwałość biobójcza 3 miesiące. Opakowanie typu flow pack z zamknięciem w postaci plastikowego klipsa, chusteczki o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze 50g/m² wykonane z poliestru , op. 100 sztuk , z odpowiednim przeliczeniem ilości . Wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne spektrum (Tbc).

Pytanie nr 18. dotyczy Pak. nr 6 poz. 6

Czy zamawiający dopuści gotowe do użycia nasączone tylko etanolem (45g na 100 ml roztworu) chusteczki do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych , możliwość używania bez rękawic , spełniające pozostałe zapisy SWZ . Chusteczki zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy , przebadane dermatologicznie , bez substancji zapachowych i barwników . Opakowanie typu flow-pack z plastikowym klipsem zamykającym 100 szt. , z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.

Pytanie nr 19. dotyczy Pak. nr 6 poz. 7

Czy zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki na bazie nadtlenu wodoru , spełniające zapisy SWZ , pakowane w op. typu flow-pack po 108 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości . Wyrób medyczny .

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 20. dotyczy Pak. nr 6 poz. 8

Czy zamawiający dopuści suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości odpornej na rozdarcie niskopylnej włókniny (mieszanka syntetycznych włókien PET 100 %) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze ok. 50g/m². Chusteczki przebadane wg EN 16615 - do potwierdzenia badaniami przynajmniej jednym preparatem Op. 100 szt . Do opakowania dołączony zestaw dwóch chusteczek do umycia i dezynfekcji dozownika , zapakowane hermetycznie . Opakowanie zawierające naklejki umożliwiające opisanie dozownika dozującego chusteczki .

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ m.in. wymagane jest potwierdzenie skuteczności działania badaniami po zalaniu roztworem preparatu z poz. 6.1.

Pytanie nr 21. dotyczy Pak. nr 6 poz. 9

Czy zamawiający dopuści dozownik w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu , może być myty w zmywarce do naczyń lub myjni automatycznej w temp. do 90 stopni C. Wyposażony w pokrywę z zamknięciem wielokrotnego użycia, które zapobiega wysychaniu chust. Pokrywy kodowane w trzech kolorach czerwony , niebieski , zielony. Dozownik kompatybilny z chusteczkami z poz. 6.8 .

Odp. Zamawiający dopuszcza opisany dozownik kompatybilny z chusteczkami z poz. 6.8.

Pytanie nr 22. dotyczy Pak. nr 25

Czy zamawiający dopuści chusteczki sporobójcze do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych na bazie czwartorzędowych związków amonowych , spełniające pozostałe zapisy SWZ .

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 23. dotyczy Pak. nr 4

Poz. 4.2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o spektrum działania: B (EN 14561 – do 5min.), F (C. Albicans, A. Brasiliensis -EN 14562 –do 5 min.), Tbc (M.terrae, M. avium EN - 14563 – do 10 min.), V (Polio, Adeno, Noro - EN 14476 – do 10 min.), S (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27 - EN 17126 – do 10min.)? Możliwość wielokrotnego stosowania do 14 dni, spełnia pozostałe wymagania SWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na dłuższy wymagany czas działania niezgodny z SWZ.

Pytanie nr 24. dotyczy Pak. nr 4

Poz. 4.2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu konfekcjonowanego w op. 5L (preparat 4800 ml + zintegrowany neutralisant 200 ml), gotowy do użycia, nie wymagający czasu aktywacji, bardziej ekonomiczny, gdyż zachowuje skuteczność biobójczą do 15 dni, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga środka gotowego do użycia oraz nie posiadającego dodatkowo aktywatora. Proponowany środek nie jest gotowy bezpośrednio do użycia - wymaga wykonania dodatkowych czynności - połączenia 2 roztworów przed użyciem.

Pytanie nr 25. dotyczy Pak. nr 4

Poz. 4.2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 9100 szt. pasków kontrolnych do wymaganej ilości preparatu tj. 365 op. 5L preparatu (tj. 1825 L)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie minimum 1825 szt. pasków kontrolnych do wymaganej ilości 365 litrów roztworu roboczego preparatu (73 opak. a 5 litrów) tj. wymaganej proporcji 5000 pasków/1000 litrów roztworu roboczego.

Pytanie nr 26. dotyczy Pak. nr 4

Poz. 4.2 – Czy Zamawiający oczekuje preparatu przebadanego wobec S zgodnie z jedyną obowiązującą normą w obszarze medycznych PN EN 17126 na szczepach normatywnych?

Odp. Zamawiający wymaga preparatu działającego na spory i dopuszcza preparat przebadany wobec S zgodnie z normą w obszarze medycznym PN 17 126 na szczepach normatywnych.

Pytanie nr 27. dotyczy Pak. nr 14

Poz. 14.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu działającego w niższym stężeniu roboczym 0,2% , spełniającego wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat działający w stężeniu roboczym 0,2% pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 28. dotyczy Pak. nr 23

Czy Zamawiający w poz. 23.1 dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, z zawartością alkoholu do 38g/100g (etanol, propanol) o pH 6, skuteczny wobec B, drożdże, HIV/HBV/HCV w czasie 1 min; prątki gruźlicy i Noro w 5 min., dobra kompatybilność materiałowa ze stalą nierdzewną, aluminium, szkłem, metalem, ceramiką potwierdzona deklaracją producenta, może być bezpiecznie stosowany na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych i położniczych, wyrobów medycznych, konfekcjonowany w op. 1L ze spryskiwaczem?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienne: skład (większa zawartość alkoholu) i pH.

Pytanie nr 29. dotyczy Pak. nr 23

Poz. 23.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu w postaci piany do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, na bazie biguanidyny, diaminy, chlorowodoru poliheksametylenu działającego na B, F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) do 5 min., z możliwością poszerzenia spektrum o Tbc (M. tuberculosis, M. avium) do 15 min., dobra kompatybilność materiałowa z aluminium, szkłem, akrylem, gumą, niklem, miedzią, mosiądzem potwierdzona deklaracją producenta, może być bezpiecznie stosowany na oddziałach pediatrycznych, noworodkowych, wyrób medyczny, konfekcjonowany w op. 1L z końcówką spieniająco/spryskującą, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza chusteczek ze względu na odmienny skład i czas działania na Tbc.

Pytanie nr 30. dotyczy Pak. nr 23

Czy Zamawiający w poz. 23.2 dopuści chusteczki o pH 5-7 (dane dla cieczy nasączającej) spektrum działania B, F (C. albicans), V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) w czasie 5 min., prątki grzybiczy i Rota w 15 min., o rozmiarze 18x20cm, konfekcjonowane w op. typu flow-pack 100 szt., o szerokiej kompatybilności materiałowej potwierdzonej deklaracją producenta, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny pH i czas działania na Tbc,

Pytanie nr 31. dotyczy Pak. nr 25

Czy Zamawiający w poz. 25.1 dopuści chusteczki na bazie nadtlenku wodoru, kwasu glikolowego, związków powierzchniowo-czynnych, z niewielką zawartością alkoholu benzylowego, który nie stanowi substancji czynnej, do szybkiej dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (dezynfekcja głowic USG – nieinwazyjna metoda badania) w rozmiarze 20x30cm (25g/m²), bez zawartości aldehydu i fosforanów, chloru działające wobec B, V (EN 14476: Polio, Adeno, Noro), F (C. albicans) w czasie 1 min; Tbc (M. terrae, M. avium), A. brasiliensis – 7 min. (EN 16615); konfekcjonowane w tuby po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny: skład, gramaturę, spektrum (S).

Pytanie nr 32. dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni § 6 ust. 1 i ust. 2 nadając mu treść:

§ 6 1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki Przedmiotu Zamówienia,
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad - w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,
- 3) w przypadku nie przedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 200 zł (słownie: dwieście złotych) za każdy przypadek,
- 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 20% wartości nie zrealizowanej części przedmiotu umowy

2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający wynosi 30 % maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2 Umowy.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 33. dotyczy Pak. nr 28 poz.1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienne: skład (brak chlorchexydy), gramaturę oraz brak potwierdzenia wymaganego spektrum działania, czasu działania i ilości alkoholu propylowego.

Pytanie nr 34. dotyczy Pak. nr 28 poz.1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym z 0,5% chlorheksydyną. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 100 sztuk gazików.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną gramaturę oraz brak potwierdzenia wymaganego spektrum działania, czasu działania i ilości alkoholu propylowego.

Pytanie nr 35. dotyczy Pak. nr 28 poz.1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Pakowane w saszetkach o wymiarach 5 x 4,9 cm. Gaziki o wymiarze 3,3 x 3 cm złożony i 6,5 x 3 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Każdy gazik pakowany w osobną saszetkę, pakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk gazików.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienne: skład (brak chlorchexydy), wymiary, gramaturę oraz brak potwierdzenia wymaganego spektrum działania, czasu działania i ilości alkoholu propylowego.

Pytanie nr 36. dotyczy Pak. nr 28 poz.2

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienne: skład (brak chlorchexydy), gramaturę oraz brak potwierdzenia wymaganego spektrum działania, czasu działania i ilości alkoholu propylowego.

Pytanie nr 37. dotyczy Pak. nr 28 poz.2

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym z 0,5% chlorheksydyną. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 100 sztuk gazików

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienną gramaturę oraz brak potwierdzenia wymaganego spektrum działania, czasu działania i ilości alkoholu propylowego.

Pytanie nr 38. dotyczy Pak. nr 28 poz.2

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Pakowane w saszetkach o wymiarach 5 x 4,9 cm. Gaziki o wymiarze 3,3 x 3 cm złożony i 6,5 x 3 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Każdy gazik pakowany w osobną saszetkę, pakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk gazików.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienne: skład (brak chlorhexydyny), wymiary, gramaturę oraz brak potwierdzenia wymaganego spektrum działania, czasu działania i ilości alkoholu propylowego.

Pytanie nr 39. dotyczy Pak. nr 2 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(C.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 250 ml z atomizerem oraz opakowania 1l.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40. dotyczy Pak. nr 2 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu barwionego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, zdejmowaniem szwów pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 1l.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41. dotyczy Pak. nr 9 poz.1

W związku z wycofaniem z rynku preparatu thermosept endocleaner (który był przez lata używany w szpitalu), prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie preparatu thermosept ER.

Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z myjniemi ETD i ETD 3 firmy Olympus.

Pytanie nr 42. dotyczy Pak. nr 4 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat działający na bazie aktywowanego kwasu nadoctowego powstającego po dodaniu do bazy aktywatora spełniający pozostałe wymogi SWZ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na preparat z aktywatorem, wymaga preparatu gotowego do użycia bez aktywatora.

Pytanie nr 43. dotyczy Pak. nr 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezaldehydowy, oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglan sodu i TAED, bez pochodnych toluenu i benzenu do mycia i dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestezyjnego, endoskopów, z możliwością dezynfekcji sprzętów wykonanych z poliwęglanu, posiadający oświadczenie, że nie pozostawia osadów i nie powoduje matowienia powierzchni, działający bez dodania aktywatora a na B, Tbc, F, V (wirus Adeno, Polio, Noro) w czasie do 15 min., S (tlenowe i beztlenowe) w czasie do 15 minut wg normy EN 17126. Produkt przygotowywany w zimnej wodociągowej, w op. a 2,5 kg z przeliczeniem ilości op. zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44. dotyczy Pak. nr 6 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do jednoczesnego mycia i dezynfekcji wszystkich rodzajów powierzchni w środowisku szpitalnym, niezawierający aldehydów, chloru, izopropanolu, kwasu nadoctowego i aktywnego tlenu na bazie QAV, pochodnej aminowej, bez zawartości substancji lotnych i zapachowych o doskonałej tolerancji materiałowej. Spektrum i czas działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) – do 15 min. Wyrób medyczny klasy IIa ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienne spektrum działania (brak działania na Tbc) oraz brak spełnienia pozostałych wymagań SWZ.

Pytanie nr 45. dotyczy Pak. nr 6 poz.5

Czy zamawiający dopuści do zaferowania chusteczki konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 46. dotyczy Pak. nr 6 poz.6

Czy zamawiający dopuści do zaferowania chusteczki konfekcjonowane w op. typu tuba a'100 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 47. dotyczy Pak. nr 6 poz.7

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze 22x23cm i gramaturze min.30g/m² posiadające rekomendację producenta głowic, osiągają spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, trwałość po otwarciu 1 miesiąc, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48. dotyczy Pak. nr 6 poz.8

Zwracam się z wnioskiem o wyjaśnienie / zmianę opisu przedmiotu zamówienia w odniesieniu do badań chust po zalaniu preparatem z pozycji nr 1 pakietu na rzecz oświadczenia producenta preparatu o kompatybilności z systemem chust po zalaniu. Na etapie kształtowania opisu przedmiotu zamówienia zamawiający nie jest w stanie przewidzieć jaki preparat zostanie zaoferowany w wymienionych pozycjach.

Odp. Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia określonego w SWZ.

Pytanie nr 49. dotyczy Pak. nr 6 poz.8

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania chust o wymiarach 16x39 konfekcjonowanych w op. po min. 99 sztuk i dopuszczenie możliwości przeliczenia ilości op.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza chusteczek o wymiarach 16x39 cm, wymaga min.20x38 cm.

Pytanie nr 50. dotyczy Pak. nr 6 poz.10

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, zawierający QAV i pochodną aminową, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) - 1 min.; Tbc - 1 min. Wyrób medyczny klasy IIA?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład.

Pytanie nr 51. dotyczy Pak. nr 6

Zamawiający zawarł pod tabelą produktową zapis zamawiający jest wyposażony w urządzenia dozujące DG 1, DG 3 firmy Ecolab. Kanistry i preparat muszą być kompatybilne z tymi urządzeniami (potwierdzenie producenta urządzeń). Uprzejmie proszę o wyjaśnienie przywołanego zapisu gdyż sugeruje on, że zamawiający oczekuje zaoferowania wyłącznie produktów firmy Ecolab. Proszę o dopuszczenie możliwości przedłożenia oświadczenia producenta produktów o kompatybilności z urządzeniami DG1 i DG2.

Odp. Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia określonego w SWZ.

Pytanie nr 52. dotyczy Pak. nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, zawierający QAV i pochodną aminową, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) - 1 min.; Tbc, S (B. subtilis) - 1 min. Wyrób medyczny klasy IIA?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i zastosowanie.

Pytanie nr 53. dotyczy Pak. nr 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) do manualnego i maszynowego reprecusowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezyjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne(krew, śluz, białka), wykazujący udokumentowane działanie bakteriostatyczne. Kompatybilny z preparatem z poz. 2. Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %)i szybkim czasie działania(do 5 minut), roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, konfekcjonowany w op. a'5L?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na skład enzymów (4 składniki), wymaga na bazie 5 składników.

Pytanie nr 54. dotyczy Pak. nr 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat w płynie do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów na poziomie sporobójczym. Spektrum działania: B F Tbc (min. M. terrae), V (Adeno, Polio i Noro), S (C. difficile, B. cereus B. Subtilis) w czasie 5 min, skuteczność bójcza potwierdzona badaniami w akredytowanym laboratorium, zgodnie z normami z obszaru medycznego, w tym wg normy EN, 17126. Substancja aktywna : kwas nadctowy powstały w skutek opatentowanej metody syntezy z acetylokaprolaktamu i nadtlenu wodoru, bez zawartości kwasu octowego, pH 7-9? Preparat wymagający dodatku aktywatora, o bardzo krótkim czasie aktywacji 10 minut. Aktywność preparatu do 28 dni,. Kontrola substancji aktywnej za pomocą pasków testowych. Opakowanie a 5l. Wyrób medyczny. Klasy IIb.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i zastosowanie.

Pytanie nr 55. dotyczy Pak. nr 14 poz.3

Czy Zamawiający dopuści do oceny paski testowe konfekcjonowane w op. a'14 sztuk z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 56. dotyczy Pak. nr 14 poz.5

Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego 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) S (B. subtilis) do 1 minuty w opakowaniu a 750ml ze spryskiwaczem z przeliczeniem ilości op.?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i zastosowanie.

Pytanie nr 57. dotyczy Pak. nr 25 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze 22x23cm i gramaturze min.30g/m² posiadające rekomendację producenta głowic, osiągają spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, trwałość po otwarciu 1 miesiąc, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na odmienny skład.

Pytanie nr 58. dotyczy Pak. nr 25

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych (możliwość stosowania w dezynfekcji sond TEE (echokardiografii przezprzełykowej). Chusteczki na bazie kwasu nadctowego. Skład: 0,06% kwas nadctowy oraz nadtlenek wodoru i kwas octowy. Skuteczne na bakterie i grzyby zgodnie z EN 16615 - 5min. Spektrum działania B EN 13727, F EN 13624, V EN 14476 (adeno, noro), S (C. difficile) EN 17126 – do 5 min. Redukcja wszystkich patogenów w tym Tbc (M. terrae) EN 14348, spory (B. subtilis) EN 13704 oraz wirusa polio EN 14476 czasie max 15 minut. Produkt przebadane zgodnie z obowiązującymi normami. Chusteczki o wymiarach 20 x 30 cm, gramatura 50 g/m². Oferowane chusteczki mogą być stosowane na oddziałach dziecięcych. Znajdują się na liście firmy SIEMENS dot. zatwierdzonych środków stosowanych do mycia i dezynfekcji głowic w tym. V5Ms (S/N 328XXXXX ~). Wyrób medyczny IIb, opakowanie a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza ze względu na odmienny skład i czas działania.

Pytanie nr 59. dotyczy terminu 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.

Odp. Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w w/w zakresie.

Pytanie nr 60. dotyczy Pak. nr 2, poz. 2.1

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji preparat, który u noworodków i niemowląt należy stosować wyłącznie pod obserwacją lekarza?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61. dotyczy Pak. nr 3, poz. 3.2

Ze względu na wycofanie preparatu w opakowaniu 1l prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny preparatu w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, tj. 792 op. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu 0,5l. W poz. 3.2 należy zamiennie zaoferować łącznie $120+396=516$ litrów tj. po przeliczeniu razem $240+792=1032$ opakowania 0,5 l.

Pytanie nr 62. dotyczy Pak. nr 3, poz. 3.3

Ze względu na wycofanie preparatu w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu typu *Prontoral* do płukania i dekolonizacji MDRO jamy ustnej i gardła. Preparat z zawartością poliheksanidyny - silnego środka antybakteryjnego. Skuteczny wobec bakterii w tym MRSA i grzybów w 30 sekund EN 13727 Zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. III. Opakowanie 250 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63. dotyczy Pak. nr 5, poz. 5.1

Ze względu na wycofanie preparatu w w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu typu *Sekusept Aktiv* do manualnego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, również do dezynfekcji końcowej. Szczególnie przydatny do przygotowywania termolabilnych wyrobów medycznych (np. endoskopy giętkie, sprzęt anestetyczny), które nie mogą być stosowane w autoklawie. Na bazie : aktywnego tlenu oraz kwasu nadoctowego, działa bójczo wobec bakterii, prątków, grzybów, wirusów i spor w stężeniu 2% w czasie 15 min. Wysoka skuteczność preparatu osiągnana jest przy krótkich czasach działania. Zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64. dotyczy Pak. nr 5, poz. 5.1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wyceny aktywatora , ze względu na fakt, iż wyceniony preparat nie wymaga aktywacji.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65. dotyczy Pak. nr 6, poz. 6.5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji chusteczek w opakowaniu flow pack 100 sztuk. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 66. dotyczy Pak. nr 6, poz. 6.7

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.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67. dotyczy Pak. nr 6, poz. 6.9

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje w w/w pozycji dozownika kompatybilnego z chusteczkami z pozycji 6.8. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający wymaga dozownika kompatybilnego z chusteczkami z poz.6.8. (nastąpiła omyłka pisarska).

Pytanie nr 68. dotyczy Pak. nr 6, poz. 6.11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje w w/w pozycji preparatu zarejestrowanego jako wyrób medyczny. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający w pakiecie nr 6 poz. 6.11 dopuszcza preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 69. dotyczy projektu umowy §3 ust. 7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §3 ust. 7 w sposób następujący :

„W przypadku nie zrealizowania przez Wykonawcę zgodnie z Umową poszczególnych zamówień w terminie, o którym mowa w ust. 1, lub nie dokonania wymiany wadliwego Przedmiotu Zamówienia zgodnie z ust. 6, Zamawiającemu przysługuje prawo dokonania zakupu Przedmiotu Zamówienia w tym zakresie od podmiotu trzeciego. Wykonawca zwróci Zamawiającemu różnicę powstałą pomiędzy ceną wynikającą z Umowy a ceną u innego Dostawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 70. dotyczy projektu umowy §6 ust. 1, pkt. 3)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6 ust. 1, pkt. 3) w sposób następujący :

3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości **200 zł** (słownie: dwieście złotych) za każdy przypadek,

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 71. dotyczy projektu umowy §6 ust. 1, pkt. 4)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6 ust. 1, pkt. 4) w sposób następujący :

4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości **10%** wartości maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Pytanie nr 72. dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SILA 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 zastępczych.*
Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.

Dominik Łoziński
Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządził: Andrzej Nowiński
nr telefonu: 74/6489941



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowie.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742