



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

Gostyń, dnia 13 maja 2024

Dotyczy postępowania pn: **Dostawa środków dezynfekcyjnych dla SPZOZ w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.XII.231.2/6/2024**

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

Działając w oparciu o przepisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm., dalej: Pzp), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

**Pytanie nr 1**

**Dotyczy projektu umowy**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 5:

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca uchybi terminowi dostarczenia wyrobów medycznych do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości **0,5%** wartości netto niezrealizowanej **części** dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ,
2. W razie zwłoki w dostawie zamówionych wyrobów medycznych lub niemożności wykonania przedmiotu zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tych wyrobów medycznych i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość wyrobów medycznych tożsamyh lub równoważnych, jak wskazany w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny – wykonanie zastępcze Umowy) na koszt i ryzyko Wykonawcy. W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu wyrobów medycznych objętych zakupem interwencyjnym w ramach wykonania zastępczego Umowy natomiast będzie zobowiązany do:
  - 1) zapłaty kary umownej w wysokości **0,5 %** wartości niezrealizowanej **części** dostawy netto.
  - 2) zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną wyrobów medycznych wynikającą z Umowy.
5. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości netto niezrealizowanej **części** Umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na zawierającego 85% alkoholu etylowego. Zapis aby preparat zawierał min 89% jest opisem ograniczającym możliwość złożenia ofert do tylko jednego preparatu o takim składzie firmy Ecolab o nazwie Skinman Soft Protect. Nie ma merytorycznego uzasadnienia do żądania aby preparat zawierał 89% alkoholu etylowego skoro jego mniejsza ilość spełnia kryteria mikrobójcze opisane przez Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej, czy Zamawiający miał na myśli normę EN 17111, zamiast EN 1711. Z powszechnie dostępnej wiedzy wynika, że właśnie norma EN 17111 wykorzystywana jest do oznaczania aktywności wirusobójczej środków.

**Odpowiedź: Zamawiający popełnił błąd pisarski – powinno być EN 17111.**

**Pytanie nr 4**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe były kompatybilne z preparatem z poz. 2, czyli pochodziły od tego samego producenta i były klasyfikowane jako wyrób medyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby paski testowe były kompatybilne z preparatem z poz. 2.**



**CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10**

**Pytanie nr 5**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu, który był dostarczany przez nas dotychczas do Zamawiającego, o nazwie handlowej Sekusept Aktiv, preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i endoskopów giętkich oparty o działanie aktywnego tlenu; na bazie nadwęglanu sodu; o dużej kompatybilności materiałowej: silikon, polisulfan, poliwęglan, szkło akrylowe; z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych; spektrum działania B, F (Candida albicans, Aspergillus niger), Tbc (Mycobacterium tuberculosis lub Mycobacterium avium i Mycobacterium terrae), V (Polio Adeno, Noro), S (Bacillus subtilis, i Clostridium sporogenes, Clostridium difficile R027, C. perfringens); z możliwością kontroli aktywności preparatu przy pomocy pasków testowych; posiadający pozytywną opinię producenta endoskopów OLYMPUS OPTICAL oraz STORZ; konfekcjonowany w op 1,5kg ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 6**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Neodisher Septo DN, bez zawartości glioksalu, spełniający wszystkie pozostałe zapisy SWZ? Skład preparatu został zmodyfikowany z uwagi na podejrzenie o kancerogenne właściwości glioksalu.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 7**

**Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Neodisher Septo PreClean, którego zalecane stężenie robocze wynosi 1,5%, spełniający pozostałe zapisy SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 8**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4**

W związku z wycofaniem produktu Skinsan Scrub N, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny wodnego preparatu na bazie 3-4% chlorheksydyny, z dodatkiem alkoholu etylowego, pH 6,0 przeznaczonego do higienicznego i chirurgicznego mycia i dezynfekcji rąk oraz skóry pacjenta. Skuteczny wobec bakterii łącznie z MRSA, grzybów oraz HIV i HBV.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Pytanie nr 9**

**Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 3, pozycji 1 preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (80%) oraz propan-2-olu (8g), bez zawartości jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny zawierający substancje nawilżające, pielęgnujące i regenerujące skórę, takie jak pantenol i gliceryna, substancje zapachowe. O przedłużonym efekcie działania do 3 godzin. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 1500 w ciągu 30s. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN 12791 6 ml w ciągu 120s. Spełniający normy: EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 13624, EN 14476 (w tym Adeno w czasie 15 sek.). Preparat biobójczy?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**