



## Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 [ekoziol@e-szpital.eu](mailto:ekoziol@e-szpital.eu)

Kędzierzyn-Koźle, 31.12.2020r.

SPZOZ . AZ . 2020 .

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawy środków dezynfekcyjnych dla SP ZOZ w Kędzierzynie-Koźlu, AZ-P.2020.33, wyjaśnienia i modyfikacje treści SIWZ nr 1.

Zamawiający - Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 1 oraz ust. 4 ustawy z 29.01.2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 1843 z p. zm., dalej Pzp) niniejszym wyjaśnia i modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w niniejszym postępowaniu.

### Pytanie 1, SIWZ:

a) Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia dokumentów wypisanych w SIWZ oraz pod pakietami do oferty i wyrażenie zgody na złożenie ww. dokumentów na wezwanie w przypadku oceny oferty jako najkorzystniejszej.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody. Dokumenty potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane określone przez zamawiającego należy rozpatrywać jako kwalifikowaną formę potwierdzenia zgodności oferowanego zamówienia z wymaganym przez zamawiającego.*

*W wyroku z 28.10.2016 r. (KIO 1946/16) Krajowa Izba Odwoławcza odnosząc się do oświadczeń i dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 Pzp, stwierdziła, że w ramach wymaganego od wykonawcy sposobu potwierdzenia treści oferty mieści się również oparte na art. 25 ust. 1 pkt 2 Pzp żądanie przez zamawiającego oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie jego wymagań (określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia) przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane (zob. także wyrok z dnia 01.08.2016 r., KIO 1276/16). W ocenie KIO dokumenty potwierdzające spełnianie przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagania określone przez zamawiającego należy rozpatrywać jako kwalifikowaną formę potwierdzenia zgodności oferowanego świadczenia z wymaganym przez zamawiającego. Oznacza to, że zadeklarowana przez wykonawcę treść oferty musi znaleźć potwierdzenie w dokumentach składanych przez wykonawcę w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez zamawiającego. W konsekwencji brak takiego potwierdzenia również jest podstawą do odrzucenia oferty jako niezgodnej z treścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia. W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający zamierza zastosować procedurę odwróconą zgodnie z art. 24 aa Pzp, a możliwość przeprowadzenia tejże procedury w sposób prawidłowy i zgodny z jej celem wymaga przedłożenia dokumentów przedmiotowych już na etapie składania oferty. W odmiennym wypadku zamawiający nie miałby realnej możliwości ocenić w sposób prawidłowy zgodności oferty sensu largo z treścią SIWZ.*

**b) Rozdział XVI, Kryterium – termin reklamacji:** Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów zawartych w Rozdziale XVI, kryterium – termin reklamacji, na następujące:

*Wg kryterium Wykonawca rozpatrzy reklamacje Zamawiającego oraz usunie zaistniałe wady lub nieprawidłowości w maksymalnym terminie do 7 dni roboczych od daty jej otrzymania.*

**Kryterium obliczane wg punktacji: 3 lub 4 dni robocze – 20 pkt;**

**5 lub 6 dni roboczych – 10 pkt;**

**7 dni roboczych – 1 pkt,**

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody.*

**c) Formularz oferty – zał. 1, pkt 3, pkt 2:** W związku z ogólnoswiatową pandemią COVID-19, która ma ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania w nawiązaniu do zapisów SIWZ zawartych w Formularzu oferty – zał. 1, pkt 3, pkt 2 zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu w pkt. 3 ppk.2 na następujący:

*2. Termin dostaw przedmiotu umowy do Zamawiającego następować będzie sukcesywnie wedle potrzeb Zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego.*

*Jeżeli termin przypada na dzień wolny od pracy lub sobotę, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.*

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody.*

**d) dot. formularza asortymentowo- cenowego:** W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki ( do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

**Odpowiedź:** Zamawiający w zadaniach częściowych / pozycjach określił jakich pojemności wymaga, a w wybranych pozycjach dookreślił również jakie pojemności dopuszcza.

**e)** Prosimy Zamawiającego o możliwość dodania pozycji do formularza asortymentowo-cenowego przez Wykonawcę w momencie kiedy wyceniany preparat posiada osobno spryskiwacz bądź pompkę które są na innej stawce VAT.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**f) Wadium:** Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wniesienia wadium na mocy ustawy z 19 czerwca 2020 r. 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 tzw. tarcza antykryzysowa 4.0 (Dz.U. poz. 1086), który znosi obowiązek żądania wadium w postępowaniu wyrażony w art. 45 ust. 1 PZP .

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Tzw. tarcza antykryzysowa wprowadziła brak obowiązku żądania wniesienia wadium przez wykonawców, tak więc odstąpienie od ww. jest zależne od Zamawiającego.

**g)** 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 w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. 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?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**h)** 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. 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?

**Odpowiedź:** Tak, jednak Zamawiający nie widzi potrzeby zawarcia we wzorze umowy zapisu jak w pytaniu – wskazana przesłanka wynika z treści art. 15r ust. 6 przywołanej ustawy. Patrz również odpowiedzi nr 2 d) i e).

**i)** 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 prawnofinansowych z tym związanych?

**Odpowiedź:** Nie - Zapisy dotyczące odstąpienia od umowy zawarto w paragrafie 7 wzoru umowy.

**j)** 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 możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. 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:** Zapisy dotyczące zmian umowy zawarto w paragrafie 8 wzoru umowy, jak i w art. 15r ust. 4 Ustawy z dnia 19.06.2020 r. 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. Powyższe w wystarczający sposób zabezpiecza interesy obu stron umowy.

## **Pytanie 2, wzór umowy:**

**a) §1 ust. 8:** Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu zawartego w §1 ust. 8 wzoru umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**b) §1 ust. 8:** W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §1 ust. 8 w sposób następujący:

8. Wykonawca wyraża zgodę na to, że w każdym przypadku nie wywiązywania się przez niego z postanowień niniejszej umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność, Zamawiający zachowuje nieodwołalne prawo do zastępczego zlecenia wykonania przedmiotu niniejszej umowy, po upływie wyznaczonego na piśmie przez Zamawiającego odpowiedniego terminu na usunięcie nieprawidłowości. W takim przypadku Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten wywiązał się z dostawy towaru w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku ze zleceniem zastępczym, jednak różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego asortymentu z umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**c) §1 ust. 10:** Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę brzmienia §1 ust. 10 umowy na następujący:

10. Zamawiający zastrzega, iż może w ramach poszczególnych pozycji dokonywać zmian ilościowych zakupów w stosunku do wielkości podanych w formularzu/-ach cenowym/-ch z zastrzeżeniem, że przekroczenie progów ilościowych w odniesieniu do każdej pozycji przedstawionej w załączniku nr ... do umowy nie może przekraczać 10%. Skorzystanie z tego uprawnienia przez Zamawiającego nie oznacza zmiany umowy.

**Uzasadnienie:** Zaproponowane przez Zamawiającego brzmienie § 1, ust.3 powoduje, że nie jest możliwe rzetelne dokonanie oceny ryzyka, a w konsekwencji również skalkulowanie ceny przetargowej. Wykonawca musi posiadać wiedzę, jakiego rodzaju towary będą stanowiły przedmiot umowy, gdyż poszczególne pozycje posiadają różne marże. Możliwość, że Zamawiający w ogóle nie zamówi określonych towarów, a zamówi znacznie więcej innych towarów, powoduje, że oszacowanie ryzyka i przyjęcie racjonalnej marży są znacząco utrudnione, jeśli nie niemożliwe.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody. Zapis we wskazanym ustępie jest uprawnieniem Zamawiającego i zastosowany będzie w sytuacjach wyjątkowych.

**d) §2, ust. 9:** W związku z ogólnoswiatową pandemią COVID-19, która ma ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów zawartych w §2, ust. 9 na następujące:

9. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie ustalonym w ust. 4 z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu od innego dostawcy, w ilości i asortymencie dostawy niezrealizowanej w terminie (zakup zastępczy).

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę - wskazany ustęp otrzymuje brzmienie jak w pytaniu.

**e) §2, ust. 11:** W związku z ogólnoswiatową pandemią COVID-19, która ma ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw z zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów zawartych w §2, ust. 11 na następujące:

11. W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę w tym zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym, jednak różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego asortymentu z umowy. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 14 dni kalendarzowych od daty otrzymania wezwania do zapłaty. Zamawiający zobowiązany jest udokumentować Wykonawcy koszt zakupu towaru w trybie nabycia zastępczego. Zakup zastępczy zwalnia od zapłaty kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 za okres liczony od dnia dostawy wymaganej zgodnie z ust. 2 do dnia zakupu zastępczego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**f) §6:** Zwracamy się z prośbą o dodanie w §6 umowy następującej treści.

7. 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.

8. 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.7."

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na ujęcie powyższych zapisów i dodaje ust. 7 i 8 o treści: „7. Zamawiający oświadcza, że może odstąpić od 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. Decyzja Zamawiającego o odstąpieniu zależna będzie od właściwego wykazania zaistniałej sytuacji.

8. 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.7."

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

7. Strony postanawiają, że zapisy §6 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.
8. 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.

**Odpowiedź:** Odstąpiono od udzielenia odpowiedzi z uwagi na pozytywną odpowiedź na pytanie f).

h) W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 ustępu 7 o następującej treści:

7. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

**Odpowiedź:** Odstąpiono od udzielenia odpowiedzi z uwagi na pozytywną odpowiedź na pytanie f).

i) W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

#### **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.
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 czasie istnienia 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 zakupu zastępczego.
6. Jeżeli Siła Wyższa, 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:** Zamawiający nie widzi potrzeby dodania powyższego zapisu. O prawach i obowiązkach stron w takiej sytuacji decydować będą przepisy Kodeksu cywilnego, na gruncie którego każda ze stron będzie zwolniona z odpowiedzialności za wynikający z tego brak możliwości realizacji umowy ws zamówienia publicznego, ponieważ siła wyższa stanowi granice odpowiedzialności w ogóle (wyrok SN IV CKN 150/00) jak i innych ustaw.

j) §6 ust.1: Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 ust.1 umowy w sposób następujący:

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości ... % **wartości brutto niezrealizowanej części dostawy**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości 3 % **wartości brutto wadliwego towaru**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- c) za brak lub opóźnienie w dostawie aktualnych kart charakterystyki w formie elektronicznej w wysokości **10 zł**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (dot. pakietów 1-10 i 12),
- d) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % **wynagrodzenia brutto niezrealizowanej umowy**,
- e) za naruszenie jakiegokolwiek ustalonego w niniejszej umowie i jej załącznikach obowiązku lub terminu Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, w tym obowiązku lub terminu wynikającego z rękojmi i gwarancji w wysokości 3 % kwoty wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy,
- e) za brak dokumentów, złożenie ich z opóźnieniem lub złożenie dokumentów niekompletnych, o których mowa w § 1 ust. 3, w wysokości **10 zł**.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę – ust. 1 otrzymuje brzmienie jak niżej:

„1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie, powstałe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości ... % wartości brutto wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu w wysokości 0,2 % wartości brutto wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- e) za brak lub opóźnienie w dostawie aktualnych kart charakterystyki w formie elektronicznej w wysokości 0,5 % wartości brutto wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (dot. pakietów 1-10 i 12),
- c) dot. zadań 1-10 i 12: za brak w dostawie aktualnych kart charakterystyki w formie elektronicznej w wysokości 2.000 zł oraz / lub opóźnienie w dostawie aktualnych kart charakterystyki w formie elektronicznej w wysokości 100 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- d) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust 1 umowy,
- e) za naruszenie jakiegokolwiek ustalonego w niniejszej umowie i jej załącznikach obowiązku lub terminu Wykonawcy w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. a i b, w tym obowiązku lub terminu wynikającego z rękopisami i gwarancji w wysokości 1 % kwoty wynagrodzenia brutto o którym mowa w § 4 ust. 1 umowy,
- f) za brak dokumentów, złożenie ich z opóźnieniem lub złożenie dokumentów niekompletnych, o których mowa w § 1 ust. 3, w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1.
- f) za brak w dostawie dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 3a w wysokości 1.000 zł oraz / lub opóźnienie w ich dostawie w wysokości 100 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

### **Pytanie 3, zadanie 3, poz. 2:**

Czy ze względu na wycofanie opisanego w w/w pozycji preparatu w opakowaniach 200 ml Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pojemności 400 ml z pompką z przeliczeniem ilości. Pozostałe zapisy SIWZ bez zmian.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań konfekcjonowanych po 200 ml – w takim przypadku Wykonawca winien to czytelnie zaznaczyć w kolumnie 2 (Nazwa przedmiotu zamówienia) i zaoferować 50 szt. w kolumnie 5 (Ilość) zamiast 100 szt.

### **Pytanie 4, zadanie 4:**

**a) pozycja 10.1, 10.2:** Czy zamawiający miał na myśli wyrób medyczny klasy IIB, gotowy roztwór wodny kwasu podchlorynowego 50 ppm i podchlorynu sodu 50 ppm do płukania pola operacyjnego w trakcie operacji oraz terapii ran pooperacyjnych. Do irygacji przetok, ropni, płukania odsłoniętych tkanek tj. chrząstek, ścięgien, więzadeł i kości oraz płukania wszystkich jam ciała, m.in. jama otrzewnowa, ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchlorynowego służący do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz słuszki oka, do przemywania i irygacji ran ostrych, przewlekłych i zakażonych, oparzeń 1 i 2 stopnia, owrzodzeń popromiennych. Płukania pochwy i sromu przed i w trakcie zabiegów chirurgicznych. Produkt nie wymagający wyplukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie toksyczny, nie drażniący tkanek. Niwelujący nieprzyjemny zapach. Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 60 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ru do 60 st. C. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo- i wirusobójczego potwierdzony testami (normy: EN 13727, EN 13624, EN 13704, EN 14476), w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Butelka nieprzezroczysta o pojemności: 250 (spray z aplikatorem), 500,

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający wymaga produktu jak w pytaniu.

**b) pozycja 10.1, 10.2, 13:** Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu pozycji 10.1, 10.2 i 13? Pozwoli to na przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów, w tym także producentów, a co się z tym wiąże otrzymania atrakcyjniejszej oferty cenowej dla Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**c) pozycja 13:** czy zamawiający miał na myśli Żel do oczyszczania ran ostrych i przewlekłych oraz jam ciała (jama ustna, nos, gardło), zawierający m. in. kwas podchlorynowy (HOCl – 40ppm) i podchloryn sodu – 40 ppm. Opak. 250 g. Wyrób medyczny kl II b?

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający wymaga produktu jak w pytaniu.

**d) poz. 1:** W związku z aktualizacją Charakterystyki Produktu Leczniczego preparatu leczniczego opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu z możliwością zastosowania do: odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych; wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych, w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądki prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego; w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowinowego); do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej); ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej; w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądki prącia mężczyzny. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Tak – Zamawiający dopuszcza.

e) poz. 3: Prosimy Zamawiającego o informacje czy Zamawiający oczekuje w /w pozycji preparatu bezbarwnego?

f) poz. 5: Prosimy Zamawiającego o informacje czy Zamawiający oczekuje w /w pozycji preparatu bezbarwnego?

**Odpowiedź ad b) i c):** Tak – Zamawiający we wskazanych pozycjach wymaga preparatu bezbarwnego.

g) Czy Zamawiający celem uzyskania oferty korzystnej cenowo wyraża zgodę na wydzielenie z zadania 4 pozycji 4?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

h) Czy w związku z tym, że nie ma wymogu prawnego aby etykieta produktu zaakceptowana była przez Ministra Zdrowia Zamawiający wykreśli ten wymóg w odniesieniu do zadania 4 pozycja 4?

**Odpowiedź:** Zamawiający modyfikuje treść SIWZ w:

1) pkt 13.2 ust. 4 zmienia się zapis w pkt 1 (pozycje 1, 3, 4, 5, 6, 7): „1. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego (W przypadku ich braku / błędów Zamawiający wezwie Wykonawcę do ich złożenia / uzupełnienia / poprawienia w trybie art. 26 ust. 3 Pzp)” dla zadania nr 4

**z:**

„1. Pozycje 1, 3, 4, 5, 6, 7: W przypadku antyseptyków (produktów leczniczych) przeznaczonych do dezynfekcji przed zabiegami z naruszeniem ciągłości skóry oraz do dezynfekcji błon śluzowych dołączyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia, charakterystykę produktu leczniczego i etykietę produktu zaakceptowaną przez Ministra Zdrowia (nie wymaga się raportów z badań)”

**na:**

„1. Pozycje 1, 3, 4, 5, 6, 7: W przypadku antyseptyków (produktów leczniczych) przeznaczonych do dezynfekcji przed zabiegami z naruszeniem ciągłości skóry oraz do dezynfekcji błon śluzowych dołączyć dokumenty:

- potwierdzające dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia (nie wymaga się raportów z badań).

- potwierdzające charakterystykę produktu leczniczego (nie wymaga się raportów z badań).

- oświadczenie, że na etykiecie/opakowaniu produktu leczniczego zawarte są wszystkie informacje wymienione w aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki.”

2) załączniku nr 2/4 do SIWZ (Formularz cenowy zadania nr 4):

pkt 1 w akapicie „Wymagane dokumenty” pod tabelą asortymentowo-cenową zmienia się

**z:**

„1. **Pozycje 1, 3, 4, 5, 6, 7:** W przypadku antyseptyków (produktów leczniczych) przeznaczonych do dezynfekcji przed zabiegami z naruszeniem ciągłości skóry oraz do dezynfekcji błon śluzowych dołączyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia, charakterystykę produktu leczniczego i etykietę produktu zaakceptowaną przez Ministra Zdrowia (nie wymaga się raportów z badań)”

**na:**

„1. **Pozycje 1, 3, 4, 5, 6, 7:** W przypadku antyseptyków (produktów leczniczych) przeznaczonych do dezynfekcji przed zabiegami z naruszeniem ciągłości skóry oraz do dezynfekcji błon śluzowych dołączyć dokumenty:

- potwierdzające dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia (nie wymaga się raportów z badań).

- potwierdzające charakterystykę produktu leczniczego (nie wymaga się raportów z badań).

- oświadczenie, że na etykiecie/opakowaniu produktu leczniczego zawarte są wszystkie informacje wymienione w aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki.”

Poniżej zmodyfikowany Formularz cenowy zadania nr 4.



## Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 [ekoziol@e-szpital.eu](mailto:ekoziol@e-szpital.eu)

Załącznik nr 2/4 do SIWZ

### FORMULARZ CENOWY – Zadanie 4

#### Dostawa preparatów do dezynfekcji skóry przed zabiegami chirurgicznymi, szczepieniami, iniekcjami, do dezynfekcji błon śluzowych

L.P	Nazwa przedmiotu zamówienia	Nazwa oferowanego preparatu	Producent	Ilość	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	stawka podatku VAT	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7=5x6	8	9=7+vat
1	Płyn bezbarwny, do dezynfekcji ran, błon śluzowych i skóry, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, dermatologii, geriatry, położnictwie; na bazie octenidyny, bez alkoholu, jodu i chlorheksydyny. Zakres działania: B (Chlamydie, Mycoplasma), F, pierwotniakobójcze, drożdżakobójcze, V (HIV, HBV, Herpes simplex)	1000 ml		660				
		50 ml		160				
2	Atomizer / spryskiwacz do pozycji nr 1			24				
3	Preparat do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, punkcjami, szczepieniami. Zawierający alkohole i nadtlenek wodoru. Bez fenolu i jego pochodnych. Posiadający kliniczną opinię IMiDz lub innego równoważnego instytutu badawczego (np. NIZP). Butelka 350 ml z atomizerem. Zakres działania: B, F, V w czasie do 1 min, HBV - 2 min.			1.200				
4	Preparat / płyn zawierający PVP- jod do przedoperacyjnej dezynfekcji błon śluzowych oraz skóry pacjentów. Butelka 1 l. Zakres działania: B, F, V, pierwotniakobójczy			200				
5	Preparat / płyn do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami operacyjnymi, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w CHPL). Preparat gotowy do użycia. Zawierający 3 substancje czynne, nadtlenek wodoru; nie zawierający: alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Butelka 1000ml. Zakres działania: B, F, V w czasie do 1 min, HBV - 2 min.			630				

6	Preparat / płyn do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, punkcjami, zabiegami operacyjnymi, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów (wskazania potwierdzone w CHPL). Preparat gotowy do użycia. Zawierający 3 substancje czynne, nadtlenek wodoru, barwnik do zaznaczania obszaru zdezynfekowanego pola operacyjnego; nie zawierający: alkoholu etylowego, jodu i jego pochodnych, chlorheksydyny, związków amoniowych. Butelka 1000ml. Zakres działania: B, F, V (HBV, HIV, adeno i rota wirusy), czas działania przed iniekcjami i pobieraniem krwi -15 s, przedoperacyjna dezynfekcja skóry - 60s			1.200					
7	Preparat / płyn do dezynfekcji skóry rąk oraz do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, iniekcjami; zawierający izopropanol oraz diglukonian chlorheksydyny. Preparat o przedłużonym działaniu. Opak. 500 ml. Zakres działania: B (łącznie z Tbc), F, V			360					
8	Preparat / płyn bezbarwny do irygacji i płukania ran przewlekłych. Preparat na bazie poliheksanidyny i betainy	350 ml		720					
		1L		20					
9	Preparat / żel do nawilżania i oczyszczania ran przewlekłych, zawierający poliheksanidynę i betainę. Opak. 30ml.			30					
10	Gotowy roztwór do szybkiego czyszczenia, nawilżania i płukania ostrych, przewlekłych i zanieczyszczonych ran oraz oparzeń 1 i 2 stopnia, zawierający kwas podchlorawy (HOCL) i podchloryn sodu. Wyrób medyczny kl. II b	250 ml		100					
		500 ml		612					
11	Żel do dekontaminacji jamy nosowej zawierający poliheksanidynę. Opak. 30ml.			10					
12	Roztwór / płyn na bazie substancji powierzchniowo czynnych (biguanid poliaminopropylu) oraz poliheksanidyny do dekontaminacji jamy ustnej. Opak. 250 ml. Wyrób medyczny kl. III			720					
13	Żel do oczyszczania ran ostrych i przewlekłych oraz jam ciała (jama ustna, nos, gardło), zawierający m. in. kwas podchlorawy (HOCL) i podchloryn sodu. Opak. 250 g. Wyrób medyczny kl II b			40					
<b>Razem poz. 1-13:</b>								x	



Zamawiający nie dopuszcza:

**Pozycja 1:** wodnego roztworu PVP- jodu do odkażania skóry i śluzówek, aktywny wobec bakterii ( w tym MRSA), grzybów, prątków, pierwotniaków i spor w opakowaniu 250ml zamiast 50ml,

**Pozycja 3:**

- a) preparatu zawierającego w charakterystyce produktu leczniczego zapis o konieczności zapewnienia obserwacji lekarza podczas stosowania preparatu u noworodków i niemowląt,
- b) preparatu posiadającego przeciwwskazania do stosowania u noworodków.

**Pozycja 10** - preparatu będącego wyrobem medycznym kl. III.

Wymagane dokumenty:

1. **Pozycje 1, 3, 4, 5, 6, 7:** W przypadku antyseptyków (produktów leczniczych) przeznaczonych do dezynfekcji przed zabiegami z naruszeniem ciągłości skóry oraz do dezynfekcji błon śluzowych dołączyć dokumenty potwierdzające ~~dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia, charakterystykę produktu leczniczego i etykietę produktu zaakceptowaną przez Ministra Zdrowia (nie wymaga się raportów z badań).~~  
- potwierdzające dopuszczenie do obrotu przez Ministra Zdrowia (nie wymaga się raportów z badań),  
- potwierdzające charakterystykę produktu leczniczego (nie wymaga się raportów z badań),  
- oświadczenie, że na etykiecie/opakowaniu produktu leczniczego zawarte są wszystkie informacje wymienione w aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki.
2. **Pozycja 3:** Oświadczenie wykonawcy o posiadaniu klinicznej opinii IMiDz lub innego równoważnego instytutu badawczego (np. NIZP).
3. **Pozycje 8, 9, 10, 11, 12, 13:** W przypadku preparatów zarejestrowanych jako wyrób medyczny dołączyć oświadczenie wykonawcy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada deklarację zgodności CE.
4. **Wszystkie pozycje:** Zamawiający wymaga, nie później niż 3 dni przed zawarciem umowy, dostarczenia aktualnych kart charakterystyki w formie elektronicznej na wskazany adres e-mailowy.

..... dnia.....

.....  
(podpisy osoby/osób wskazanych w dokumencie, uprawnionej/uprawnionych do występowania w obrocie prawnym, reprezentowania Wykonawcy i składania oświadczeń woli w jego imieniu)



## Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu

ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn – Koźle

NIP: 749-17-90-304, REGON: 000314661

tel. +48 774 062 400, faks +48 774 062 544, spzoz@e-szpital.eu, www.e-szpital.eu

Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych, ul. 24 Kwietnia 5, 47-200 Kędzierzyn-Koźle

tel. +48 774 062 566, faks +48 774 062 567 [ekoziol@e-szpital.eu](mailto:ekoziol@e-szpital.eu)

### Pytanie 5, zadanie 5:

**a) poz. 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do w/w pozycji pianki bezalkoholowej do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Zalecana do dezynfekcji różnorodnych powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego, foteli zabiegowych, sprzętu rehabilitacyjnego, inkubatorów. Spektrum działania: Bakterie (w tym MRSA), Grzyby (*C. albicans*), Wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Ebola, Vaccina, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex) do 3 min. Butelka 1 l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie dopuszcza.*

**b) poz. 4:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu wykazującego spektrum działania na wirusa Noro w czasie do 15 min, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ?

**Odpowiedź:** *Pytanie nie jest wnioskiem o wyjaśnienie treści SIWZ w rozumieniu Pzp – Zamawiający wyraźnie wskazał pod tabelą asortymentowo-cenową, że dopuszcza „preparat o spektrum działania na wirusa Noro w czasie do 15 min., pod warunkiem zachowania pozostałych wymaganych parametrów oraz czytelnego zaznaczenia / wpisania parametru oferowanego produktu – pod tabelą asortymentowo-cenową lub w kolumnie 2 (Nazwa przedmiotu zamówienia)”.*

### Pytanie 6, zadanie 6:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Phagocide D, płyn do dezynfekcji endoskopów oraz sprzętu termolabilnego na bazie aldehydu glutarowego, o aktywności wielokrotnie używanego produktu do 45 dni, potwierdzona paskami testowymi, w opakowaniu o pojemności 5l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? O szerokim spektrum biobójczym- w czasie 10 minut: bakteriobójczy, prątkobójczy, grzybobójczy, wirusobójczy; do 15 minut- sporobójczy: *B.subtilis*, *B.cereus*; do 30 minut- wobec spor *Clostridium: C.difficile* R027? Preparat posiada oświadczenie producenta preparatu o kompatybilności z endoskopami znanych marek, w tym Olympus.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie dopuszcza.*

### Pytanie 7, zadanie 8:

Czy Zamawiający w poz. 2 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 działanie bakterio- i grzybobójcze?

**Odpowiedź:** *Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem czytelnego wpisania oferowanego odmiennego stężenia 0,3%-0,5%.*

### Pytanie 8, zadanie 9:

**a) poz. 1:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji wydajnego koncentratu przeznaczonego do jednoczesnego mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Przeznaczony jest do manualnej dezynfekcji narzędzi oraz mycia i dezynfekcji w myjkach ultradźwiękowych.

Skład:

- N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina,
- Poli(oksy-1,2-etanodilo), alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy,propanian(sól),
- Chlorek didecyldimetyloamonu

Spektrum działania: Bakterie (w tym MRSA), Grzyby (*C. albicans*), Prątki grzyźlicy (*M. terrae*, *M. avium*), Wirusy osłonkowe (*Vaccinia*, BVDV, SARS-Cov-2, HBV, HIV, HCV, SARS, Herpes simplex, wirus grypy A, Ebola), Wirus Adeno, Polio w stężeniu 1 % - 15 min. Wyrób medyczny klasy II b. Opakowanie 1l oraz 5l.

**Odpowiedź:** *Zamawiający nie wyraża zgody.*

.....  
Kierownik Zamawiającego