

Kraków, dnia 05.11.2021 r.

Numer postępowania: **ZP-271-51/21**

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa preparatów do dezynfekcji"**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 2 poz. 12 i dopuści:

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki do dezynfekcji skóry wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym i 0.5% glukonianem chlorheksydyny, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wydzieli. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2:

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 10 dopisać na końcu ustęp 12 o treści:

"Ustępy 1,2,3,4,5,6,7,8,9 paragrafu 10 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 10 ustępu 12 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 brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności, z tym że kara nie może przekroczyć 20% wartości brutto dostawy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3:

Do formularza oferty szczegółowej – załącznik nr 1a (część nr 4, poz. 1 i 2)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dostarczenia oświadczenia o spełnieniu warunków wymaganych dla transportu i magazynowania produktów zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745. Zamawiający zmienia pkt. 10.1. treści SWZ.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 6:

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 7:

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Warunki transportu zgodnie z aktualnymi przepisami.

Poniższa informacja dotyczy pytań numer: od 8 do 16:

Polski rynek produktów dezynfekcyjnych, do wybuchu epidemii był uzależniony od dostawców

zagranicznych, którzy z chwilą pojawienia się koronawirusa w Europie nie sprostali wzmożonemu zapotrzebowaniu przez szpitale. Pomimo braku surowców i komponentów nasza firma zachowała ciągłość dostaw, mało tego zwiększył dostawy kilkakrotnie. Pragniemy podkreślić, że jesteśmy polskim producentem preparatów dezynfekcyjnych i posiadamy nowoczesną fabrykę wyrobów medycznych i produktów biobójczych w Polsce, a w czasie pandemii koronawirusa mogliśmy nieprzerwanie dostarczać nasze środki do polskich placówek służby zdrowia. Całą produkcję środków do dezynfekcji rąk i powierzchni kierowaliśmy w pierwszej kolejności do szpitali i jednostek służby zdrowia w Polsce. Epidemia wciąż trwa, nikt nie jest w stanie przewidzieć jak dalej będzie ona przebiegać, kiedy znowu się nasili. W przypadku ewentualnej współpracy zwracamy Państwa uwagę na fakt, że kupując środki dezynfekcyjne wytworzone w polskiej fabryce, zyskujecie pewność zaopatrzenia w sytuacjach krytycznych, jednocześnie rozwijacie i wspieracie potencjał produkcyjny w naszym kraju. Z naszej strony deklarujemy gwarancję jakości produktu, dostawy wynikające z zakontraktowanych ilości, ciągłość i solidność obsługi oraz indywidualne podejście wynikające z potrzeb Państwa szpitala. Mając na uwadze dobro pacjentów i bezpieczeństwo personelu, którzy są na pierwszej linii frontu oraz zapewnienie im nieprzerwanych dostaw wnosimy o dopuszczenie niżej opisanych preparatów.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 1 dopuści emulsję przeznaczoną do mycia rąk przed chirurgiczną i po higienicznej dezynfekcji rąk. Nadaje się do mycia skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i Konopnica, 22.10.2021 r. osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 2 dopuści delikatny płyn aplikowany w postaci pianki do higienicznego mycia rąk. Płyn nie zawiera mydła, dzięki czemu może być stosowany u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Płyn tworzy białą, trwałą i gęstą pianę, delikatnie pokrywając myte dłonie. Ze względu na zawartość składników pielęgnujących i nawilżających zalecana jest do personelu medycznego narażonego w wyniku częstego mycia na macerację skóry. Przebadany dermatologicznie. Opakowanie 1L do dozownika w systemie zamkniętym. W cenie oferty 40 szt. Dozowników ściennych automatycznych do oferowanego preparatu na czas trwania umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 3 i 4 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może

być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 5 dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie butelka 500 ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 6 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. W opakowaniu 5 L.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 7 i 8 dopuści emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. W opakowaniu 500 ml oraz karnister 5 L

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 9 dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Spektrum działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (HIV, HBV, HCV), BVDV, rota, noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x 3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg. EN 12791 2x 3 ml w czasie 2x90 sekund. Produkt biobójczy. Wymagane badania dermatologiczne. Opakowanie 1 L w systemie zamkniętym. W cenie oferty 50 sztuk dozowników ściennych, automatycznych do oferowanego preparatu na czas trwania umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 11 dopuści chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni niewrażliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Czy Zamawiający w Części 1, poz. 13 i 14 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Ma bardzo dobre właściwości czyszczące (enzym proteaza), oraz wykazuje właściwości antykorozyjne i wysoką tolerancję materiałową-opinia producenta narzędzi Chirmed. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Op. 11 z dozownikiem oraz 5L.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 17:

Cześć 7 poz 1, 2 i 3 Prosimy o dopuszczenie do oceny produktu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ , gotowego roztworu wodnego kwasu podchloraowego o zawartości substancji aktywnej 30ppm stosowanego do 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 (testy kliniczne), ustna, nos, gardło, uszy. Roztwór podchlorynu sodu i kwasu podchloraowego może służyć do płukania wyeksponowanych elementów układu nerwowego oraz śluzówki 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 wymaga wypłukania/neutralizacji z ran czy jam ciała. Nie jest cytotoksyczny, nie drażni tkanek. Niweluje nieprzyjemny zapach. Produkt otrzymywany drogą elektrolizy; o pH zbliżonym do fizjologicznego pH 6-7,5. Stabilny przez 30 dni od otwarcia, możliwe podgrzewanie r-ro do 60C. Szeroki zakres działania bakterio, grzybo, prątkobójczy, wirusobójczego oraz sporobójczy potwierdzony testami w akredytowanym laboratorium, w tym na drobnoustroje odporne na antybiotyki. Zarejestrowany zgodnie z prawem UE i Polskim jako wyrób medyczny kl. III, tylko tak zarejestrowany preparat zgodnie z deklarowanym zastosowaniem posiada potwierdzone bezpieczeństwo stosowania.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 18:

Część nr 1 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności łagodnego dla skóry preparatu myjącego do mycia rąk w procedurze

higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk rekomendowany do ciała i włosów bez barwników o pH naturalnym ok 5,0 zawierający substancje pielęgnujące (betaina i gliceryna) w opakowaniu 500 ml. Nadmieniamy, że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19:

Część nr 1 poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu - Czysty mikrobiologicznie przez cały okres użytkowania łagodny dla skóry preparat myjący do mycia rąk w procedurze higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bez substancji zapachowych i barwników o pH ok 5,5 w opakowaniu 700 ml w systemie zamkniętym, z odpowiednim przeliczeniem ilości. W cenie oferty 40 szt. dozowników ściennych do oferowanego preparatu na czas trwania umowy. Nadmieniamy, że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20:

Część nr 1 poz. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk przeznaczony do obszaru medycznego o działaniu natychmiastowym i przedłużonym, na bazie etanolu, bez zapachu i barwników, przetestowany dermatologicznie o szerokim zakresie działania: B (w tym prątki gruzlicy) F, V (Polio, Noro, Adeno) w czasie do 30 s w opakowaniu 500 ml. Nadmieniamy, że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21:

Część nr 1 poz. 4

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierającego w składzie: 72g etanol, gliceryna oraz emolient chroniący skórę przed wysuszeniem, działający bójczo: PN 1500 30 s., PN 12791 - 90s., B (EN 13727) - 30s., F (EN 13624) - 30 s., prątkobójczo EN 14348 - 30 s., Adeno, Noro i Polio (EN 14476) - 30 s. Rota, Corona, Herpes zgodnie z EN14476 w czasie do 15 s, w opakowaniu 500 ml. Nadmieniamy, że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22:

Część nr 1 poz. 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie: 72g etanol, gliceryna oraz emolient chroniący skórę przed wysuszeniem, działający bójczo: PN 1500 30 s., PN 12791 - 90s., B (EN 13727) - 30s., F (EN 13624) - 30 s., prątkobójczo EN 14348 - 30 s., Adeno, Noro i Polio (EN 14476) - 30 s. Rota, Corona, Herpes zgodnie z EN14476 w czasie do 15 s, w opakowaniu 5l. Nadmieniamy, że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23:

Część nr 1 poz. 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk w postaci żelu na bazie etanolu-72 g. Zawierający w swoim składzie substancje nawilżające i natłuszczające skórę takie jak: gliceryna, emolient. Preparat nie zawiera pochodnych fenolowych, jodu oraz jego związków. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro, Adeno, Polio) w czasie 30 sek. Opakowanie 700ml w systemie zamkniętym, z odpowiednim przeliczeniem ilości. W cenie oferty 50 szt. dozowników ściennych do oferowanego preparatu na czas trwania umowy. Produkt biobójczy. Nadmieniamy, że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Część nr 1 poz. 10

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości chloru, kwasu nadoctowego, QAV oraz poliaminy i gramaturze 25g/m². Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F oraz B(EN 13727), V EN14476 (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. F EN 13624 -1 min., Tbc-5 min. EN 14348 Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Chusteczka o wymiarze 20x30cm. Wyrób medyczny, konfekcjonowany w opakowaniach po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

W związku z tym, że norma EN 16615 dotyczy tylko działania bakteriobójczego i drożdżobójczego zgodnie z jej wytycznymi:

Norma PN-EN 16615:2015

„Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne -- Ilościowa metoda określania działania bakteriobójczego oraz bójczego na grzyby drożdżopodobne na powierzchniach nieporowatych z wykorzystaniem działania mechanicznego przy zastosowaniu przecierania za pomocą chusteczek w obszarze medycznym (badanie w 4 polach) -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 2)” prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek przebadanych zgodnie z katalogiem norm EN 14885 obowiązującym w obszarze medycznym, w tym 13624, 13727, 14348, 14476.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25:

Część nr 1 poz. 11

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności gotowych do użycia chusteczek na bazie alkoholi (2 – propanol, etanol), odpowiednie do wszystkich powierzchni w sektorze medycznym (szpitalach, gabinetach stomatologicznych). Spełniające wymagania EN 13727, EN 13624, EN 14348 oraz działające na V -EN 14476 (POLIO, ADENO, NORO, HBV, HIV, HCV) do 1 min. Spektrum bójcze B, F, V, Tbc przebadane na preparacie odcisniętym z chusteczki. Okres przydatności po otwarciu min. 5 miesięcy. Konfekcjonowane w opakowaniu a' 100 szt. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

Część nr 1 poz. 12

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w postaci tabletek, opartego o aktywny chlor, o właściwościach dezynfekcyjnych i myjących do wszelkich zmywalnych powierzchni; zawierający anionowe tenzydy myjące; w postaci musujących, jednofazowych tabletek o masie 3,25 g każda, o działaniu bakteriobójczym- EN 13727, grzybobójczym EN 13624, wirusobójczym EN14476, prątkobójczym EN 14348 (w stężeniu do 1000ppm aktywnego chloru) i sporobójczym wobec *Clostridium difficile* wg EN 17126. Konfekcjonowane w opakowaniu zawierającym 200 tabletek z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

Część nr 1 poz. 13

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi obciążonych krwią, ropobiałkami i tłuszczami do endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Preparat trójenzymatyczny (lipazy, proteazy i amylazy), oraz tenzydy. O znacznie szerszym spektrum działania: B, F, Tbc (*M. avium*, *M. terrae*), V (Polio, Adeno, Noro HBV, HCV, HIV). Stężenie użytkowe - 0,5%. Wymagane badanie fazy 2, etap 2 zgodnie z normą 14 885: 2008 w czasie 15 min. Wymagane załączenie badań potwierdzające działanie bójcze. Opakowanie 2 litr z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Część nr 1 poz. 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności Preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi obciążonych krwią, ropobiałkami i tłuszczami do endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich). Preparat trójenzymatyczny (lipazy, proteazy i amylazy), oraz tenzydy. O znacznie szerszym spektrum działania: B, F, Tbc (*M. avium*, *M. terrae*), V (Polio, Adeno, Noro HBV, HCV, HIV). Stężenie użytkowe - 0,5%. Wymagane badanie fazy 2, etap 2 zgodnie z normą 14 885: 2008 w czasie 15 min. Wymagane załączenie badań potwierdzające działanie bójcze. Opakowanie 5 litrów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29:

Część nr 1 poz. 16

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych takich jak łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, podłogi, ściany. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do mycia i dezynfekcji m.in. gumy, stali szlachetnej, niklu, chromu, szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Posiadający równoważne opinie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek didecyldimetyloamonu, chlorek alkilo(C12-16)-dimetylobenzyloamonowy. Spektrum i czas

działania: B (w tym MRSA), F (C.albicans A. niger) -0,5% , Tbc (M.terrae M.avium)- 0,5%, V(Polio, Adeno, Noro, Vaccina, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola) 0,25%w 15 minut w warunkach czystych. Przebadany zgodnie z normą EN 14855, wymagane dołączenie badań potwierdzających. Preparat posiada rejestrację jako wyrób medyczny.Kanister 5 litrów,do każdego opakowania kranik lub inny system dozujący.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30:

Część nr 1 poz. 17

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w postaci koncentratu do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych takich jak łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, podłogi, ściany. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do mycia i dezynfekcji m.in. gumy, stali szlachetnej, niklu, chromu, szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Posiadający równoważne opinie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych Skład: N-(3-aminopropylo) -N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek didecyldimetyloamonu, chlorek alkilo(C12-16)-dimetylobenzyloamonowy. Spektrum i czas działania: B(w tym MRSA), F(C.albicans A. NIGER) Tbc (M.terrae M.avium), V(POLIO ADENO, NORO, vaccina, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola) 0,25% w 15 minut lub B (w tym MRSA) F(C. albicans) - 0,25% w 5 min. w warunkach czystych. Przebadany zgodnie z normą EN 14 855, wymagane dołączenie badań potwierdzających. Preparat posiada rejestrację jako wyrób medyczny. Kanister 2 litrów z odpowiednim przeliczeniem ilości, do każdego opakowania kranik lub inny system dozujący. Wykonawca uwzględni w wycenie ofertowej cenę dzierżawy pomp kompatybilnych z proponowanym preparatem zgodnie z wymaganiami w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Część nr 1 poz.18

Preparat w formie płynnego koncentratu do sporobójczej dezynfekcji wysokiego poziomu narzędzi i endoskopów (w tym wrażliwych na działanie wysokiej temperatury np.

endoskopów giętkich), zawierający w swoim składzie składniki myjące. Spektrum działania: B, F, Tbc (M.terrae, M.avium), V(Noro, Polio, Adeno), S. Posiada badania fazy 2 etap 2 zgodnie z normą PN-EN 14885: 2008 w czasie15 min. Na bazie składników aktywnych w tym: kompleksu enzymatycznego. Nie zawiera związków uwalniających aktywny tlen, chloru, aldehydów, kwasu nadoctowego. Nie wymaga stosowania aktywatora. Możliwość do zastosowania do narzędzi (w tym do myjek ultradźwiękowych, endoskopów giętkich i sztywnych. Preparat wykazuje aktywność w obecności zanieczyszczeń organicznych i mikrobiologicznych podczas wielokrotnego użycia do max. 14 dni. Aktywność roztworu kontrolowana paskami testowymi działa w stężeniu użytkowym 0,5% oraz 1% -działanie sporobójcze. Zamawiający wymaga dostarczenia badań potwierdzających działanie bójcze. Opakowanie 2 litry.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32:

Część nr 1 poz. 20

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie

równoważności preparatu w postaci gotowej do użycia pianki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowanego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, chlorek didecyldimetyloamonu, chlorek alkilo(C12-16)-dimetylobenzyloamonowy. O szerszym spektrum i krótszym czasie działania: B, MRSA, F , Tbc (M. terra, M. avium), V (Polio, Adeno, Noro) oraz sporobójczym w 1min. Produkt konfekcjonowany w opakowaniu 1l.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Część nr 1 poz. 21

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu alkoholowego do dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych nieinwazyjnych wyrobów medycznych m.in. łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej. Może być stosowany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol. Nie zawierający aldehydu i fenolu, amin, QAV. Posiadający równoważne opinie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Spektrum B (włącznie z MRSA i prątkami gruźlicy), F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Polio, Adeno, Rota, Noro) – skuteczny w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Przebadany zgodnie z normami EN 13624, EN 14476; EN 13727. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutralny lub green tea. Produkty zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Zamawiający wymaga dostarczenia badań potwierdzających działanie biobójcze. Opakowanie 1l, butelka ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Część nr 1 poz. 22

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu alkoholowego do dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych nieinwazyjnych wyrobów medycznych m.in. łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej. Może być stosowany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol. Nie zawierający aldehydu i fenolu, amin, QAV. Posiadający równoważne opinie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Spektrum B (włącznie z MRSA i prątkami gruźlicy), F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Polio, Adeno, Rota, Noro) – skuteczny w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Przebadany zgodnie z normami EN 13624, EN 14476; EN 13727. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutralny lub teatonic. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Zamawiający wymaga dostarczenia badań potwierdzających działanie biobójcze. Opakowanie 5l.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35:

Część nr 1 poz. 23

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu do szybkiej dezynfekcji wyrobów medycznych oraz mało i trudnodostępnych powierzchni sprzętu medycznego poprzez spryskiwanie, bezzapachowy. Substancja aktywna: etanol (skażony), propan-2-ol, stężenie robocze min.70%. o szerszym

działaniu bójczym: bakteriobójcze, grzybobójcze (C. albicans), prątkobójcze oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro). Opakowanie 750ml ze spryskiwaczem z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Lub

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu alkoholowego do dezynfekcji powierzchni i miejsc trudnodostępnych nieinwazyjnych wyrobów medycznych m.in. łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej. Może być stosowany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: 70% etanol. Nie zawierający aldehydu i fenolu, amin, QAV. Posiadający równoważne opinie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Spektrum B (włącznie z MRSA i prątkami gruźlicy), F, V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Polio, Adeno, Rota, Noro) – skuteczny w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Przebadany zgodnie z normami EN 13624, EN 14476; EN 13727. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny. Zamawiający wymaga dostarczenia badań potwierdzających działanie biobójcze. Opakowanie 1l, butelka ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36:

Część nr 1 poz. 24

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂, bez zawartości chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B oraz F (drożdżaki) w czasie 60 sekund oraz V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro, HBV, HCV, HIV, Rota w czasie 30s., przebadany dodatkowo wg norm EN16777, EN 13727, EN 13624. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 750ml.

W związku z tym, że norma EN 16615 dotyczy tylko działania bakteriobójczego i drożdżobójczego zgodnie z jej wytycznymi:

Norma PN-EN 16615:2015 „Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne -- Ilościowa metoda określania działania bakteriobójczego oraz bójczego na grzyby drożdżopodobne na powierzchniach nieporowatych z wykorzystaniem działania mechanicznego przy zastosowaniu przecierania za pomocą chusteczek w obszarze medycznym (badanie w 4 polach) -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 2)”

prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przebadanego zgodnie z katalogiem norm EN 14885 obowiązującym w obszarze medycznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37:

Część nr 1 poz. 25

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu w postaci szybko działającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂, bez zawartości chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B oraz F -60 sek. Ponadto: Clostridium Difficile oraz Clostridium Difficile RO27 zgodnie z EN 17126 - 5 minut, Tbc EN 14348 -10 min., V zgodnie z EN 14476 (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polio, Noro, Rota) – 60s. Dodatkowo preparat przebadany zgodnie z katalogiem norm obowiązującym w obszarze medycznym EN 13727- B oraz EN 13624 - F. Produkt o

podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 750ml. W związku z tym, że norma EN 16615 dotyczy tylko działania bakteriobójczego i drożdżobójczego zgodnie z jej wytycznymi:

Norma PN-EN 16615:2015 „Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne -- Ilościowa metoda określania działania bakteriobójczego oraz bójczego na grzyby drożdżopodobne na powierzchniach nieporowatych z wykorzystaniem działania mechanicznego przy zastosowaniu przecierania za pomocą chusteczek w obszarze medycznym (badanie w 4 polach) -- Metoda badania i wymagania (faza 2, etap 2)”

prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przebadanego zgodnie z katalogiem norm EN 14885 obowiązującym w obszarze medycznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38:

Część nr 1 poz. 28

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu emulsji do higienicznego mycia rąk, nie zawierającego mydła. Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Opakowanie wkład 700ml do dozownika w systemie zamkniętym, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Produkty z pozycji 28 kompatybilny z poz. 29- tj. preparatu dezynfekcyjnego- kompatybilność potwierdzona przez producenta. W cenie oferty 160 dozowników ściennych w systemie zamkniętym do oferowanych preparatów na czas trwania umowy. Nadmieniamy że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Część nr 1 poz. 29

Dozownik w systemie zamkniętym, hermetyczny - bez dostępu powietrza. Wykonany z tworzywa ABS i PP o dużej odporności na alkohol. Worki wyposażone w jednorazowe pompki zapobiegające zakażeniom krzyżowym. Dozownik o wymiarach: szerokość 100 mm, wysokość 200 mm, długość ramienia ok. 110 mm

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40:

Część nr 1 poz. 30

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do zaoferowania na zasadzie równoważności preparatu gotowego do użycia alkoholowego przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Posiada potwierdzone badaniami spektrum bakteriobójcze wobec prątków gruźlicy, drożdżakobójcze i ograniczone wirusobójcze. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze. Działa szybko i skutecznie wobec wirusów otoczkowych i nie otoczkowych takich jak m.in.: HIV, HBV, HCV, Rota wirus. Przebadany dermatologicznie. Opakowanie 700ml w systemie zamkniętym kompatybilnym z pozycja 29, z odpowiednim przeliczeniem ilości. Kompatybilność potwierdzona przez producenta. Nadmieniamy że preparat był stosowany w placówce przez kilka lat.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41:

Część 1 poz. 23 Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparatu przeznaczony jest do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni wyrobów medycznych, w tym powierzchni

trudnodostępnych oraz powierzchni urządzeń i sprzętu medycznego niewrażliwych na działania alkoholi. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Skład (100 g): etanol - 45 g, propan-2-ol - 30g, chlorek didecyldimetyloamoni - 0,25g. Spektrum: B, F – 15 sek. (wysokie obciążenie), Tbc – 30 sek. (wysokie obciążenie) , V(BVDV, vaccinia, rota, adeno, noro) - 30 s. (wysokie obciążenie), polio – 30 sek. (niskie obciążenie). Wyrób medyczny, opakowanie 1L ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42:

Część 2 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 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. Opakowania 250 ml z atomizerem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43:

dot. Pakietu nr 1 poz. 3 Czy Zamawiający w poz. 3 wymaga preparatu w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44:

dot. Pakietu nr 1 poz. 3 Mając na uwadze, że w obecnym stanie epidemii zaleca się stosowanie preparatów o wysokiej zawartości alkoholu, czy Zamawiający wymaga, aby zawartość etanolu w oferowanym produkcie wynosiła min. 80g/100g?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 45:

dot. Pakietu nr 1 poz. 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9 Czy oferowane w pozycjach 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 preparaty do mycia i dezynfekcji rąk mają być kompatybilne ze sobą czyli pochodzące od jednego producenta, co zapewni synergistyczne działanie tych produktów oraz zminimalizuje możliwość wystąpienia reakcji uczuleniowych skóry.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 46:

dot. Pakietu nr 1 poz. 11 Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek na bazie alkoholi (2-propanol i 1-propanol) 60g/100g, przeznaczonych do powierzchni wyrobów medycznych odpornych na alkohol. Spełniających wymagania EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 16615, EN 14476 (HBV, HCV, HIV) do 1 min i EN 14476 (Rota, Noro, Adeno) do 5 min. Rozmiar 20 x 20 cm, w opakowaniu 100szt. Wyrób medyczny. Termin ważności po otwarciu opakowania 2 miesiące. Chusteczka o gramaturze 27-29 g/m². Wykonana z włókien syntetycznych: 85% PP i 15% wiskoza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

dot. Pakietu nr 1 poz. 30 Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 30 należy zaoferować preparat w opakowaniu 1l pasującym do dozownika z poz. 29, czyli systemu zamkniętego.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48:

dot. Projektu umowy § 4 ust. 1 W związku z panującą sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami i ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych w nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie terminu dostaw wnosimy o dodanie do umowy zapisu, iż Zamawiający pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp. dopuszcza wydłużenie terminu realizacji (bez naliczania kar umownych) do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta/dystrybutora.

Odpowiedź: Wzór umowy przewiduje taką okoliczność w § 10 ust. 10 i 11.

Pytanie nr 49:

dot. Projektu umowy § 4 ust. 5 i 6 Czy nie zaszła omyłka pisarska i powinno być :” Dotyczy części nr 1 poz. 2, 9, 29”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający poprawia § 4 ust. 5 i 6 Wzoru umowy – załącznika nr 3 do SWZ.

Pytanie nr 50:

dot. Projektu umowy § 8 ust. 6 Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 8 ust. 6 poprzez dodanie zapisu: Warunkiem dokonania zakupu interwencyjnego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy częściowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu interwencyjnego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadał na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 51:

dot. Projektu umowy § 9 ust. 1 pkt. 1) Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do 0,5%

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52:

Pyt. 10 dot. Projektu umowy § 9 ust. 1 pkt. 2) Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kary umownej do 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy...

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Zmiana nr 1 treści SWZ:

Było:

Termin składania ofert: do dnia 12.11.2021 r. do godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: w dniu 12.11.2021 r. o godz. 11:30.

Jest:

Termin składania ofert: do dnia 19.11.2021 r. do godz. 11:00

Termin otwarcia ofert: w dniu 19.11.2021 r. o godz. 11:30.

Zmianie ulega treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie punktu 19.1 oraz składania pkt. 20.1.

Zmiana nr 2 treści SWZ:

Było:

10.1. Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

Lp.	Wymagany dokument
1	<u>Dotyczy części nr 1 poz. 13, 14, 16, 17, 18, 20, 21, 22:</u> Badania potwierdzające działanie biobójcze oferowanego preparatu.

Jest:

10.1. Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

Lp.	Wymagany dokument
1	<u>Dotyczy części nr 1 poz. 13, 14, 16, 17, 18, 20, 21, 22:</u> Badania potwierdzające działanie biobójcze oferowanego preparatu.
2	<u>Dotyczy części nr 1 poz. 6, 10, 11, 16, 17, 20, 21, 22; część nr 2 poz. 2, 3, 8, 12; część nr 3 poz. 1, 2; część nr 4 poz. 2, 5, 6, 7; część nr 7 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7:</u> Oświadczenie Wykonawcy o spełnieniu warunków wymaganych dla transportu i magazynowania produktów zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745.

Zmianie ulega treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie punktu 10.1.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.