

*Do uczestników przetargu nieograniczonego
„Dostawa środków dezynfekcyjnych”*

Dot.: „ Dostawa środków dezynfekcyjnych” ZP/20/ZCO/2020

**WYJASNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

Na podstawie dyspozycji art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych udziela w niniejszym postępowaniu wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) w odpowiedzi na następujące pytania Wykonawcy

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

1. Pakiet nr 6 poz. 1 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pH równym 6,9 zamiast 5,5 w koncentracji, zwłaszcza że nasz wyrób wykazuje pH neutralne [8,0] w roztworze roboczym 0,5%; pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów siwz.

Pytanie nr 2

2. Pakiet nr 6 poz. 2 – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o pH równym 4,5 zamiast 3,5 w koncentracji, zwłaszcza że nasz wyrób wykazuje pH neutralne [7,0] w roztworze roboczym 1,0%; pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów siwz

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Pakiet nr 3, poz. 8

W związku z brakiem dostępności opisanego asortymentu, prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji saszetek z gazikiem jednorazowym nasączonym 70% alkoholem izopropylowym typu *Softa Swabs*, producent: BBraun. Wymiar 3 × 6,5 cm, opakowanie 100 sztuk. Zaproponowana zmiana umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców, co jest korzystne dla Zamawiającego zarówno pod względem jakościowym jak i cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 2

Rozdział III, pkt. 3.1. a) SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki, ponieważ Zamawiający wymaga w Pakiecie 8, poz. 9 produktu zarejestrowanego jako wyrób medyczny, a z formularza asortymentowo-cenowego (zał. 1a) wynika, że Pakiet 8 zawiera tylko osiem pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający podaje poniżej zmodyfikowane zapisy Siwz.

Pytanie nr 3

Rozdział III, pkt. 3.1. c) SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki, ponieważ Zamawiający wymaga w Pakiecie 5, poz. 11 preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy, a z formularza asortymentowo-cenowego (zał. 1a) wynika, że Pakiet 5 zawiera tylko dziesięć pozycji.

Odpowiedź :

Zamawiający podaje poniżej zmodyfikowane zapisy Siwz.

PYTANIE 4

Dot. SIWZ

Ze względu na panującą w Polsce sytuację epidemiologiczną związaną z wirusem SARS-CoV-2 zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość przesłania oferty w formie elektronicznej (np. mailem lub poprzez zamieszczenie na wskazanej platformie).

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz. Natomiast formę komunikacji elektronicznej w zakresie innych dokumentów Zamawiający dopuścił w rozdziale VII ust. 1.1 SIWZ.

PYTANIE 5

Dot. SIWZ oraz wzoru umowy §3 ust.6

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów SIWZ i umowy odnośnie terminu realizacji zamówień przedmiotu umowy zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu 5 dni roboczych.

Odpowiedź :

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 6

Dot. wzoru umowy §3 ust.6

W nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie godzin dostaw przedmiotu umowy zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu przyjęcia dostawy do 13.00.

Odpowiedź :

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 7

Dot. wzoru umowy §3 ust.10

W nawiązaniu do zapisów umowy §3 ust.10 odnośnie daty ważności dostarczanego towaru zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu z „ *Dostarczany towar musi posiadać datę ważności nie krótszą niż dwa lata (...)*”, na zapis o treści „*Dostarczany towar musi posiadać datę ważności nie krótszą niż rok (...)*”.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 8

Dot. wzoru umowy §3 ust.10

W nawiązaniu do zapisów umowy §3 ust.10 odnośnie daty ważności dostarczanego towaru o specyficznych właściwościach zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu z „ *(..) towary te winny mieć datę ważności nie krótszą niż 70% okresu przydatności dla danego towaru*” na zapis o treści „*(..) towary te winny mieć datę ważności nie krótszą niż 50% okresu przydatności dla danego towaru*”..

Odpowiedź :

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 9

Dot. wzoru umowy §3 ust.13

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) w nawiązaniu do zapisów umowy §3 ust.13 odnośnie zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

. 13. Wykonawca zobowiązuje się:

- a) uzupełnić braki ilościowe – jeżeli takie zostaną stwierdzone przez Zamawiającego – w otrzymanym towarze w terminie do 5 dni roboczych, od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego, na swój koszt.
- b) wymienić wadliwy przedmiot umowy na wolny od wad w terminie do 5 dni roboczych, od chwili zawiadomienia przez Zamawiającego, na swój koszt. Jeżeli Wykonawca nie zamieni towaru na wolny od wad we wskazanym wyżej terminie, Zamawiający po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do realizacji dostawy może wykonać swoje uprawnienia zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego (nabycie zastępcze zgodnie z ust.14),

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 10

Dot. wzoru umowy §3 ust.13 b), 14, §8 ust.7,8

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów umowy dotyczących tzw. nabycia zastępczego.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 11

Dot. wzoru umowy §1 ust.14

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej odnośnie nabycia zastępczego zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §1 ust.14 w sposób następujący:

14. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w ust. 6 lub 13 niniejszego paragrafu Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu preparatu równoważnego (tzw. nabycie zastępcze) po uprzednim powiadomienia go o zamiarze takiego zakupu. W takim przypadku Wykonawca nie będzie sobie rościł prawa - wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 12

Dot. wzoru umowy §1 ust.14

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej odnośnie nabycia zastępczego zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §1 ust.14 w sposób następujący;

14. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionego towaru w terminie określonym w ust. 6 lub 13 niniejszego paragrafu Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Dostawcy z uwzględnieniem możliwości zakupu preparatu równoważnego (tzw. nabycie zastępcze) po uprzednim powiadomienia go o zamiarze takiego zakupu. W przypadku dokonania tzw. nabycia zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, tj. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczyłby zamówiony asortyment w terminie, a ceną towarów, które Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym. Kwota ta będzie płatna na podstawie noty obciążeniowej, w terminie 7 dni od daty doręczenia noty Wykonawcy. Zamawiający zobowiązany jest udokumentować Wykonawcy koszt poniesiony na zakup towaru.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 13

Dot. wzoru umowy § 7 ust.2 i 3

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu § 7 ust.2 i 3 umowy poprzez wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji jakościowej oraz terminu wymiany towaru do 120 godzin roboczych.

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PYTANIE 14

Dot. wzoru umowy § 8 ust.1 a)

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu § 8 ust.1a) umowy poprzez zmianę słowa „opóźnienie” na słowo „zwłoka”.

W-48-2017

Odpowiedź :

Zamawiający modyfikuje zapis § 8 ust.1a) umowy na następujący :

1. „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 1 % wynagrodzenia umownego brutto nie dostarczonej części zamówienia, określonego w § 5 ust. 3 umowy - za każdy dzień zwłoki względem terminów wskazanych w harmonogramie dostaw lub terminu głównego, o których mowa w § 3 ust. 6 oraz § 3 ust. 13 umowy (...)

PYTANIE 15**Dot. wzoru umowy § 8 ust.1 a)**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu § 8 ust.1a) umowy poprzez zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% na 0,5%.

Odpowiedź :

Zamawiający modyfikuje zapis § 8 ust.1a) umowy na następujący :

1. „W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - b) w wysokości 0,5 % wynagrodzenia umownego brutto nie dostarczonej części zamówienia, określonego w § 5 ust. 3 umowy - za każdy dzień zwłoki względem terminów wskazanych w harmonogramie dostaw lub terminu głównego, o których mowa w § 3 ust. 6 oraz § 3 ust. 13 umowy (...)

PYTANIE 16**Dot. wzoru umowy §8**

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) zwracamy się z prośbą o wprowadzenie do umowy zmiany polegającej na wykreśleniu z umowy §8 (tj. postanowień dotyczących kar umownych).

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 17**Dot. wzoru umowy**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy postanowienia o następującej treści.

1.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 .

2.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.1.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 18**Dot. projektu umowy§8**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej wnosimy o modyfikację zapisów §8 umowy poprzez dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

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

2. 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 :

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 19**Dot. wzoru umowy §8 ust.2 a) i b)**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy §8 ust.2 a) i b) w sposób następujący:

2. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 3 umowy, o której mowa w ust. 1 lit. b powyżej, w przypadkach, gdy:

- a) trzykrotne opóźnienie Wykonawcy względem terminu głównego wykonania dostawy bądź jakiegokolwiek terminu wskazanego w harmonogramie dostawy, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, przekroczy 14 dni kalendarzowych,*
- b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego Towaru w terminie 5 dni roboczych od uznania reklamacji,*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 20**Dot. wzoru umowy §8 ust.7 i 8**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy §8 ust.7 i 8 w sposób następujący:

- 7. Jeżeli Wykonawca opóźnia się z rozpoczęciem lub zakończeniem realizacji dostawy Towaru tak dalece, że nie jest prawdopodobne, żeby zdołał ją ukończyć w czasie umówionym, bądź jest już opóźniony względem umówionego terminu, Zamawiający może po uprzednim wezwaniu Wykonawcy, powierzyć wykonanie dostawy Towaru podmiotom trzecim na koszt wykonawcy (wykonanie zastępcze), z uwzględnieniem możliwości zakupu produktu równoważnego pod warunkiem, że produkt równoważny nie jest dostępny u Wykonawcy.*
- 8. W przypadku zastępczego wykonania dostawy Towaru, zgodnie z ust. 7 powyżej, w związku z opóźnieniem Wykonawcy względem umówionego terminu, Wykonawca nie będzie obciążany karą umowną, o której mowa w § 8 ust. 1 lit. a umowy, z tytułu opóźnienia w realizacji przedmiotowej dostawy Towaru, począwszy od dnia zlecenia przez Zamawiającego wykonania zastępczego podmiotom trzecim.*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 21**Dot. wzoru umowy § 10 ust.2 c)**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §10 ust.2 c) umowy poprzez skrócenie możliwości wydłużenia czasu realizacji umowy w przypadku nie wykorzystania asortymentu na okres nie dłuższy niż 1 miesiąc.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 22**Dot. wzoru umowy § 10 ust.7**

Zwracamy się z prośbą o korektę w treści zapisu §10 ust.7 umowy, jest ust.8 powinno być ust.6.

Odpowiedź:

Zamawiając y modyfikuje, treść § 10 ust. 7 na następujący:

„Zamawiający nie będzie uprawniony do nałożenia kar umownych, o których mowa w ust. 6 powyżej, jeżeli Wykonawca łącznie: wystąpi o zgodę Zamawiającego oraz Zamawiający popadnie w zwłokę z zapłatą wynagrodzenia należnego Wykonawcy przekraczającą 60 dni”(.....)

Zestaw pytań nr 3**Pytanie nr 1****Dotyczy Pakietu nr 3:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1, 8, 10, 12 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert

- atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.
2. Poz. 2 i 4: Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie 3 substancji aktywnych tj. etanolu, propanolu i alkilobiguanidy, o spektrum działania wobec B, prątki gruźlicy, drożdże, V (HIV, HBV, HCV, Noro) do 5 min., posiadający oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych?
 3. Poz. 5 i 6: Czy Zamawiający dopuści chusteczki na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, w rozmiarze 20x30cm i gramaturze 25g/m², o spektrum działania B (w tym MRSA, VRE), F (*C. albicans*) wg EN 16615 w czasie 1 min., V (Polio, Adeno, Noro, Rota, HIV, HBV, HCV, HSV, H1N1, RSV, MNV) wg EN 14476 w czasie od 30 sekund, posiadające oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu do głowic USG, w opakowaniu po 100 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?
 4. Poz. 7: Czy Zamawiający dopuści chusteczki polipropylenowe na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, w rozmiarze 20x30cm, bez zawartości aldehydu i fosforanów, działające wobec B (w tym MRSA), Tbc (mykobakterie), V (HBV, HCV, HIV, H1N1, HSV, RSV, Adeno, Rota, polio, Noro), F (*C. albicans*) w czasie 5 min.; prątki gruźlicy w 10 min.; przebadane zgodnie z normą EN 16615 (bakterie i drożdże) w czasie 1 min., posiadający opinię producenta o bezpieczeństwie stosowania do urządzeń ultrasonograficznych, w opakowaniu po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania?
 5. Poz. 9: Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci tabletek na bazie chloru zawierający dichloroizocyjanuran sodu; preparat przebadany wg normy 14885 - obszar medyczny. Produkt biobójczy; opakowanie 300 tabletek x 2,7 g.; możliwość użycia w pionie żywieniowym; Spektrum działania: B, F, V (polio, adeno), prątki –w stężeniu 2000ppm- 15 min, *Clostridium difficile*-10 000ppm-15 min.?
 6. Poz. 2: Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy, o spektrum działania B (MRSA), F (*C.albicans* i *A. niger*), Tbc (*M.terrae* i *M. avium*), V (Polio, Adeno, Noro) w czasie od 30 sekund do 5 minut, w opakowaniu 750ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
 7. Poz. 13: Czy Zamawiający dopuści produkt na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii, o spektrum działania B_EN 13727, F_EN 13624, Tbc_EN 14348, V (Adeno i Polio)_EN 14476 w stężeniu 3,5% w czasie 15 min.?

Odpowiedź od 1 – do 7 : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakietu nr 4:

8. Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusty, spełniające wymagania SIWZ, o gramaturze 50g/m², w rozmiarze 18x39cm lub 16x39cm, w rolkach odpowiednio po 256 i 150 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?
9. Czy Zamawiający dopuści produkt biobójczy, na bazie aminoetanolu, N-(3-aminopropyl)odocyloaminy, chlorków, przebadany zgodnie z EN 13727_B, EN 13624_Candida albicans, EN 14348_M. terrae i M. avium, V (Vaccinia, HCV) przy stężeniu 0,5% w 15 min., z możliwością rozszerzenia spektrum w wyższym stężeniu wobec A. Niger i Adeno, Rota, Noro, w opakowaniu 1L, z przeliczeniem ilości, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3

Dotyczy SIWZ:

10. Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną, w celu zminimalizowania ryzyka

epidemiologicznego, Zamawiający rozpatrzy możliwość złożenia oferty w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym na wybranej przez Zamawiającego platformie zakupowej?

Odpowiedź: Zgodnie z siwz. Natomiast formę komunikacji elektronicznej w zakresie innych dokumentów Zamawiający dopuścił w rozdziale VII ust. 1.1 SIWZ.

Pakiet nr 4

Dotyczy projektu umowy:

11. Czy Zamawiający widzi możliwość dodania do umowy postanowienia o następującej treści:
„1. 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 szczególności okoliczności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID -19.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwie maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 1. W przypadku braku produktów będących przedmiotem umowy.
3. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczanie preparatu o zbieżnych parametrach, i analogicznym przeznaczeniu.”

Uzasadnienie:

Z uwagi na stan pandemii wirusa COVID -19 i zwiększonego zapotrzebowania na produkty będące przedmiotem umowy oraz występujące, z przyczyn od nas niezależnych, ich niedobory na rynku informujemy, że nie możemy zagwarantować zachowania terminów dostaw oraz dostarczenia zamówionej ilości produktów. Skutkami pandemii dotknięte zostały bowiem też firmy, od których sprawnego funkcjonowania zależy nasza działalność. Dotyczy to przede wszystkim producentów produktów, producentów i dostawców opakowań czy dozowników, a także firm transportowych borykających się z utrudnieniami w ruchu międzynarodowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw pytań nr 4

Pytanie nr 1

1. Dotyczy pakietu 4, poz. nr 2

Czy Zamawiający dopuści preparat, płynny koncentrat do dezynfekcji i mycia powierzchni szpitalnych, który jest kompatybilny ze wszystkimi powierzchniami wodoodpornymi, bez aldehydów i fenoli, biduanidów i aktywnego chloru na bazie chlorku dimetylobenzyloamonowego, chlorku benzalkoniowego i N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diaminy, z możliwością stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych oraz w obecności pacjentów, nie wymagający splukiwania, który osiąga pełne działanie bójcze w stężeniu 0,25%- 15min (B,F,Tbc,V) zgodnie z badaniami fazy 1 etap1, wyrób medyczny klasy IIa, w opakowaniu a 2L z miarką dozująca, kompatybilny z pozycja nr 1 w pakiecie?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów siwz pakietu nr 4 poz.1.

Pytanie nr 2

2. Dotyczy pakietu 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu preparat trójenzymatyczny do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów i wyrobów medycznych zawierający inhibitory korozji, chlorki benzalkoniowe, DDAC, potwierdzoną skuteczność bójczą wg. norm fazy 2 etap 1: EN 13727, EN 13624, EN 14348- w stężeniu 0,5%-15min, EN 14476- 0,25%-15min, EN 13704 (B. subtilis)-1%-15min, nieposiadający oznaczenia GHS08, będący wyrobem

medycznym klasy IIb, który zapobiega formowaniu się i utrwalaniu biofilmu w opakowaniu a 5l wymagany przez Zamawiającego z osobną pompką dozująca?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza preparat o potwierdzonej skuteczności usuwania biofilmu..

Pytanie nr 3

3. Dotyczy pakietu nr 7, poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez zaoferowane preparaty badań korozji wżerowej ponieważ jest to wymóg dyskryminujący możliwość złożenia oferty na preparaty równoważne innej firmy niż opisana w całym zadaniu nr 2, co jest sprzeczne z ideą przetargu nieograniczonego i ustawą Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu posiadania badań korozji wżerowej.

Zamawiający informuje, iż usuwa następujące zapisy w siwz:

- zapis w siwz w pkt.III ppkt. 3.7
- zapis w siwz w pkt VI.ppkt.1.7
- zapis w Załączniku nr 1 w pkt.V ppkt. 7

Zamawiający informuje, iż zmianie ulegają zapisy w siwz na następujące:

- V. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

A) Warunki

1.O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

1.3. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają warunki udziału w postępowaniu, dotyczące:

a) kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów –

Wykonawca spełni warunek udziału w postępowaniu dotyczący kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej – jeżeli wykaże, że posiada zezwolenie na obrót produktami leczniczymi zgodnie z ustawą z dnia 6 września 2001 roku Prawo farmaceutyczne oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie – dla Pakiet 5 poz.1, 2,3,4,5,6,10

Wykonawca spełni warunek udziału w postępowaniu dotyczący kompetencji lub uprawnień do prowadzenia określonej działalności zawodowej – jeżeli wykaże, że posiada pozwolenie na obrót produktami biobójczymi, o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych dla dla Pakiet 3 poz. 9 i Pakiet 5 poz 8.

- **Załącznik nr 1 pkt. VI – Formularz ofertowy :**

VI. Oświadczam, że oferowane produkty posiadają

- 1.dla produktów kwalifikowanych jako **wyrób medyczny** - oświadczenie, że oferowany asortyment posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2017r., poz. 211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, o ile oferowany przedmiot jest wyrobem medycznym Pakiet 3 poz. 1, 2, 4,5,6,7,10,12,13; Pakiet 4 poz. 2.; Pakiet nr 5 poz. 7, 9; Pakiet nr 6 poz. 1,2; Pakiet nr 7 poz. 1, 2,3;Pakiet nr 8 poz.2,3,4,5,8.
- 2.dla produktów kwalifikowanych jako **produkty biobójcze** - pozwolenie na obrót produktami biobójczymi, o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych tj.: dla Pakiet 3 poz. 9 i Pakiet 5 poz 8.

3.dla produktów kwalifikowanych jako **produkty lecznicze** – są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z wymogami ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001: Pakiet 5 poz.1, 2,3,4,5,6,10.

• **Załącznik nr 5 – Wzór umowy w § 2.ust.2**

2. Zaoferowany przedmiot zamówienia:

2.1. posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania, tj.:

- a) dla produktów kwalifikowanych jako **wyrób medyczny** - oferowany asortyment posiada aktualne świadectwa dopuszczenia do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. z 2017r., poz. 211 z późn. zm.) oraz z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie, o ile oferowany przedmiot jest wyrobem medycznym: Pakiet 3 poz. 1, 2, 4,5,6,7,10,12,13; Pakiet 4 poz. 2,; Pakiet nr 5 poz. 7, 9; Pakiet nr 6 poz. 1,2; Pakiet nr 7 poz. 1, 2,3;Pakiet nr 8 poz.2,3,4,5,8.
- b) dla produktów kwalifikowanych jako **produkty biobójcze** - pozwolenie na obrót produktami biobójczymi, o którym mowa w ustawie o produktach biobójczych tj.: Pakiet 3 poz. 9 i Pakiet 5 poz 8.
- c) produkty kwalifikowane jako **produkty lecznicze** – są zarejestrowane w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z wymogami ustawy Prawo Farmaceutyczne z dnia 06.09.2001 tj.. Pakiet 5 poz.1, 2,3,4,5,6,10..

Dyrektor
Zagłębiowski Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Staroborskiego
w Dąbrowie Górniczej
Iwona Łobejko



Sporządziła: M. Malinowska

