

Dobre Miasto, dnia 26-10-2022

Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Dobrym Mieście

ul. Grunwaldzka 10b

11-040 Dobre Miasto

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI - sprostowanie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym **na dostawę środków ochrony indywidualnej** (*Biuletyn Zamówień Publicznych, Ogłoszenie nr 2022/BZP 00401098/01 z dnia 2022-10-20*).

Niniejszym w związku z wystąpieniem omyłek pisarskich Zamawiający – Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Dobrym Mieście, przedstawia modyfikację „Pytań i odpowiedzi” po dokonaniu poprawy omyłek. Zmiany zostały naniesione czerwoną czcionką.

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, że w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

część nr 1

Czy zamawiający dopuszcza fartuch jednorazowego użytku, rozmiar uniwersalny , o wymiarach:

- Mankiet 5 cm
- Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm)
- Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko
- Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaoferowania fartucha o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje wielkości opakowania zaoferowanego produktu. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany. Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to sztuka. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że w sytuacji, kiedy jednostka miary obejmuje pojedyncze sztuki, dopuszcza się podanie ceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

część nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie fartucha o poniższym opisie:

Sterylny fartuch chirurgiczny wzmocniony - jednorazowego użytku do zabiegów wysokiego ryzyka, wykonany z włókniny SMMMS, sterylny, w strefie krytycznej od wewnątrz wzmocniony wstawkami z nieprzemakalnego lami-natu (z przodu oraz na $\frac{3}{4}$ długości rękawa), rękawy zakończone elastycznym mankietem. Fartuch wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, przy szyi zapięcie na rzep. Włóknina o gramaturze min. 70g/m² w obszarze krytycznym, poza obszarem krytycznym min. 35 g/m², odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 80cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie dla obszaru krytycznego na sucho/mokro min. 138/145kPa, wytrzymałość na rozciąganie na sucho/na mokro min.46N/56N. Zgodny z normą PN EN 13795

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania fartucha o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego zapewniającego komfort termiczny pracy operatora, wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych, gramatura min. 70g/m², wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z folii polietylenowej i włókniny o gramaturze maks. 40 g/m². Rękawy na wysokości strefy krytycznej klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankieta 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 250 kPa, odporność na przenikanie płynów w obszarze krytycznym min. 110 cm H₂O . Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 4 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania fartucha o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka chirurgicznego o gramaturze min. 12 g/m²

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia w zakresie części nr 2 obejmuje sterylny fartuch chirurgiczny wzmocniony, a nie czepki. Pytanie zadane nieprecyzyjnie.

Czy Zamawiający dopuści fartuch posiadający w strefie krytycznej od wewnątrz wstawki z nieprzemakalnego laminatu (z przodu kończące się na wysokości 26cm od dolnej krawędzi fartucha dla rozmiaru L i 25cm dla rozmiaru XL)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że powyższe pytanie jest bezzasadne, ponieważ zaferowany fartuch w strefie krytycznej od zewnątrz/wewnątrz winien być wzmocniony wstawkami z nieprzemakalnego laminatu (z przodu do dolnej krawędzi fartucha lub kończące się z przodu 25-26 od dolnej krawędzi fartucha).

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cmH₂O w strefie krytycznej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści fartuch o wytrzymałości na rozciąganie na sucho i mokro min. 50,3N?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

część nr 3

Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści komplet odzieży wykonanej z nieprześwitującej włókniny typu SMS, o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

W związku z wystąpieniem w specyfikacji zapisu zawierającego nieaktualną normę EN 13795, która zgodnie z informacjami zawartymi na stronie Polskiego Komitetu Normalizacyjnego, została zastąpiona wydaniem EN 13795-2:2019, prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zgodności z obecnie obowiązującym, najnowszym wydaniem normy tj. EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych co potwierdzone ma być załączeniem do oferty przetargowej raportu z badań z jednostki niezależnej? Żądanie potwierdzenia zgodności z normą EN 13795-2:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie rozwiązania, które w sposób odpowiedni zapewnią dbałość o minimalizowanie zanieczyszczenia powietrza w sali operacyjnej przez złuszczonego naskórek pochodzący ze skóry osób noszących podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych. Chcemy podkreślić, iż zgodnie z zapisami normy dzięki wskazaniu dwóch poziomów wydajności (standardowy i wysoki) ułatwiona zostaje ocena właściwości barierowych wyrobów. W zależności od czystości mikrobiologicznej sali operacyjnej wymaganej do zabiegu operacyjnego mogą być wymagane różne wyroby. Taki podział wprowadza najnowsze wydanie normy z 2019 roku, w związku z tym bazowanie na wydaniach wcześniejszych jest działaniem niezgodnym z obowiązującymi wymaganiami normatywnymi stawianymi ubraniom operacyjnym. W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien stosować rozwiązania spełniające aktualne wymagania normatywne a żądanie przedstawienia badań z laboratorium niezależnego gwarantuje Zamawiającemu spełnienie tych wymagań.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. W powyższym zakresie Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji treści SWZ.

część nr 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje wielkości opakowania zaoferowanego produktu. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany. Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to sztuka. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że w sytuacji, kiedy jednostka miary obejmuje pojedyncze sztuki, dopuszcza się podanie ceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

część nr 5

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Prosimy o dopuszczenie ochraniaczy na obuwiu wykonane z włókniny o gramaturze 30g/m²

Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

część nr 6

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z włókniny polipropylenowej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaoferowanie produktu zgodnego z wymogami określonymi w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

część nr 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje wielkości opakowania zaoferowanego produktu. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany. Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to sztuka. Jednocześnie Zamawiający przypomina, że w sytuacji, kiedy jednostka miary obejmuje pojedyncze sztuki, dopuszcza się podanie ceny z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej o skuteczności filtracji bakterii: BFE >98% na całości maski zgodnie z EN 14683 (TYPE II)

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

część nr 9

Prosimy o dopuszczenie kombinezonu barierowego kategorii III typ 3b, 4b, 5b, 6b o podanych parametrach:

JEST TO KOMBINEZON OCHRONNY JEDNORAZOWEGO UŻYTKU WYKONANY Z LAMINOWANEJ WŁÓKNINY POLIPROPYLENOWEJ O GRAMATURZE 55g/m².

POSIADA LAMINOWANE SZWY ZAPEWNIAJĄCE DODATKOWĄ OCHRONĘ, ROZMIARY OD S DO 4XL

SPEŁNIANE NORMY I RODZAJE OCHRONY

EN 14126:2003+AC:2004

EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 3B)

EN 14605:2005+A1:2009 (TYP 4B)

EN ISO 13982-1:2004+1:2004+A1:2010 (TYP 5B)

EN 13034:2005+A1:2009 (TYP 6B)

EN ISO 13688:2013

ZASTOSOWANIE PLACÓWKI OCHRONY ZDROWIA, GABINETY STOMATOLOGICZNE, LABORATORIA, PRZEMYSŁ FARMACEUTYCZNY, PRZETWÓRSTWO SPOŻYWCZE, MAŁOWANIE NATRYSKOWE, UTYLIZACJA ODPADÓW, CZYSZCZENIE PRZEMYSŁOWE

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaoferowania **kombinezonu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.**

Prosimy o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100szt. z możliwością przeliczenia ilości par na opakowania.

Zamawiający informuje, że nie wskazuje konkretnej wielkości opakowania. Ma być ono jedynie nie większe niż 100 sztuk. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany w opakowaniu nie większym niż 100 sztuk . Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to para. W tej sytuacji dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

część nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, sterylnych, pudrowanych pakowanych po 70 par.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymogi dla przedmiotu zamówienia zostały określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Zamawiający nie precyzuje sposobu sterylizacji rękawic.

część nr 12

Zwracamy się do Zamawiającego z wyjaśnieniem czy zgodnie z zapisem pod tabelą końcową Zamawiający dopuszcza możliwość podania wyceny za opakowanie rękawic - 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem par na opakowania, bądź możliwość podania ceny za parę rękawic z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wskazuje konkretnej wielkości opakowania. Ma być ono jedynie nie większe niż 100 sztuk. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany w opakowaniu nie większym niż 100 sztuk . Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to para. W tej sytuacji dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań bądź alternatywnie podanie ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku z równoczesnym podaniem wartości netto i brutto do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga wyceny zgodnie z jednostkami miary wynikającymi z formularza cenowego. W tym przypadku dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

część nr 13

Zwracamy się do Zamawiającego z wyjaśnieniem czy zgodnie z zapisem pod tabelą końcową Zamawiający dopuszcza możliwość podania wyceny za opakowanie rękawic - 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem par na opakowania, bądź możliwość podania ceny za parę rękawic z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wskazuje konkretnej wielkości opakowania. Ma być ono jedynie nie większe niż 100 sztuk. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany w opakowaniu nie większym niż 100 sztuk. Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to para. W tej sytuacji dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań bądź alternatywnie podanie ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku z równoczesnym podaniem wartości netto i brutto do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga wyceny zgodnie z jednostkami miary wynikającymi z formularza cenowego. W tym przypadku dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Nadmieniamy, że jedynie tak oznakowane rękawice dopuszczone są do zastosowania w kontakcie z materiałem zakaźnym oraz substancjami chemicznymi i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wymaga powyższego. Wszelkie wymagania dla przedmiotu zamówienia zostały określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

część nr 14

Zwracamy się do Zamawiającego z wyjaśnieniem czy zgodnie z zapisem pod tabelą końcową Zamawiający dopuszcza możliwość podania wyceny za opakowanie rękawic - 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem par na opakowania, bądź możliwość podania ceny za parę rękawic z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wskazuje konkretnej wielkości opakowania. Ma być ono jedynie nie większe niż 100 sztuk. Wykonawca może zaoferować produkt dowolnie konfekcjonowany w opakowaniu nie większym niż 100 sztuk. Jednak Zamawiający wymaga podania wyceny zgodnie z jednostką miary wynikającą z formularza cenowego. W tym przypadku jest to para. W tej sytuacji dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych opakowań bądź alternatywnie podanie ceny jednostkowej do 4 miejsc po przecinku z równoczesnym podaniem wartości netto i brutto do dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga wyceny zgodnie z jednostkami miary wynikającymi z formularza cenowego. W tym przypadku dopuszcza się podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

część nr 15

Zadanie 1 - Dotyczy poz. 1 - Czy mając na uwadze obowiązujące w Polsce wytyczne Światowej Organizacji Zdrowia (WHO) rekomendujące stosowanie do dezynfekcji rąk etanolu lub izopropanolu zamawiający dopuści zarówno preparaty na bazie etanolu jak i preparaty na bazie izopropanolu, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 1 - Dotyczy poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat w płynie, na bazie etanolu - 79,9% - 799mg/g, zawierający substancje pielęgnujące typu kwas mlekowy i glicerolu poprawiający elastyczność i jędrność skóry, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 1 - Dotyczy poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści preparat wodno -alkoholowy w postaci żelu, na bazie etanolu 72% - 720mg/g, , zawierający dodatek glicerolu oraz emolientu chroniący skórę przed wysuszeniem, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 2 - Dotyczy poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o pojemności 1 l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe, przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz ze stosownym przeliczeniem zaferowanych ilości.

Zadanie 2 - Dotyczy poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści trójenzymatyczny preparat o składzie: enzymy (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecylodimetyloamoni, propionian, niejonowe i kationowe związki powierzchniowo - czynne, związki chelatujące, o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia (Corona) w czasie 10 minut oraz z możliwością poszerzenia bójkowego wobec prątków gruźlicy (M.terrae)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Zadanie 2- Dotyczy poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych o składzie chemicznym: czwartorzędowych związków amoni, inhibitory osadzania kamienia, kationowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, szerokie spektrum biobójcze w czasie 15 min: bakterie (EN13727, EN 14561) drożdżaki (EN 13624, EN 14562), wirusy (EN 14476 - HIV, HCV, HBV, Herpes, EN-17111 - Vaccinia), usuwający biofilm i zapobiegający jego powstawaniu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Zadanie 3 - Dotyczy poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat na bazie dwóch alkoholi – etanol 771g/kg, propoan-2-ol (3-10%), spełniający pozostałe wymagania SWZ, konfekcjonowany w opakowaniu 750 ml i 5 l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wyraża zgodę na powyższe.

Zadanie 3 - Dotyczy poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści preparat w koncentracji do mycia i dezynfekcji do dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie QAV bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlennowych, o jeszcze lepszej skuteczności mikrobójczej - w stężeniu 0,5% bakterie (w tym Legionella, grzyby C albicans, prątki (M avium oraz M terrae) wirusy HIV, HBV, HCV, Vaccinia Rota z możliwością poszerzenia działania wobec Noro, Adeno oraz grzybów A Niger, o statusie produktu biobójczego, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 3 - Dotyczy poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie chlorku didecyłodimetyloamonu, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropanu, diaminy, o wysoce wydajnym i ekonomicznym – nawet 400 litrów r.r. z 1 litra koncentratu o możliwości użycia w bardzo niskim stężeniu i krótkim czasie 0,25% - 5 min, skuteczność biobójcza – Bakterie (EN 13727, EN 14561) – 5 min, Drożdże – (EN 13624, EN 14562 – 5 min, EN 13697a – 15 min), Wirusy – EN 14476 – HIV/HBV, HCV, Rota – 15 min, EN 16777 Vaccinia – 10min)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 3 - Dotyczy poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści preparat w koncentracji do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych powierzchni na bazie nadtlenu wodoru i kwasu salicylowego, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 3 – Dotyczy poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki bezalkoholowe na bazie chlorku benzalkonium, chlorku didecyłodimetyloamoniowego, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona,, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min.?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Zadanie 3 – Dotyczy poz. 5 – Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych, na bazie nadtlenu wodoru i alkoholu benzyłowego, wykazujące działanie biobójcze wobec B, F (C.albicans) w czasie 1 min., Tbc (M.avium) w czasie 5 min., Tbc (M.terrae, M.avium) w czasie 10 min., V (Adeno, Noro, Polio) w czasie 1 min., S (C.difficile) w czasie 3 min., konfekcjonowany w opakowaniach typu tuba po 80 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań przy zaokrągleniu ilości w górę?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody i w powyższym zakresie oczekuje zaferowania produktu o parametrach wynikających ze Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytania do projektu umowy oraz ogólne do treści SWZ

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dookreślenie minimalnego poziomu ilościowego realizacji umowy. **UZASADNIENIE:** Przedmiot umowy powinien być określony w taki sposób, by wykonawca mógł ustalić minimalny, pewny zakres lub wielkość przyszłego swojego świadczenia oraz wysokość odpowiadającego mu świadczenia zamawiającego. Wymiar tego zakazu jest dwojaki. Po pierwsze, chroni on wykonawcę przed stratami ponoszonymi w związku z koniecznym zabezpieczeniem świadczenia w maksymalnym zakresie, w sytuacji gdy rzeczywisty zakres realizacji umowy jest znacznie mniejszy czy wręcz znikomy. Po drugie, zgodnie z art. 99 ust. 1 PZP przedmiot zamówienia, a co za tym idzie – przedmiot umowy, opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty. Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 roku, sygn. akt KIO 2346/16 uznała za niedopuszczalny brak pewności po stronie wykonawcy co do jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Izba wskazała, że zastrzeżenie takie prowadzi także do naruszenia uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że przedmiot zamówienia ilościowo został oszacowany z należytą starannością i dbałością o aktualne potrzeby Zamawiającego. Zamawiający zamierza zrealizować całą ilość wynikającą z formularza cenowego. Ilości nie zostały określone „na zapas” ani „na wszelki wypadek”. Rzeczywisty zakres realizacji umowy nie będzie ani znacznie mniejszy, ani znikomy.

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 4 projektu umowy poprzez dookreślenie że zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami umowy zmiana nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego po podpisaniu stosownego aneksu przez obie strony.

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt
- b. 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 3);

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez

Wykonawcę jest odpowiedzialnością na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

podpis osoby uprawnionej