

Uzdrowisko Lądek Długopole S.A.
ul. Wolności 4
57-540 Lądek Zdrój

Do uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie podstawowym na:

Sukcesywne dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych dla Uzdrowiska Lądek-Długopole S.A.

Pytania i odpowiedzi/Modyfikacja

- I. Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 późn. zm.- zwanej dalej Pzp) Zamawiający informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści SWZ. Poniżej Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawcy:

Pytanie 1: Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 3 poz. 2 i dopuści? Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 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?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnej części poz. nr 2 z części 3.

Pytanie 2: Do §7 ust. 1 i 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów dotyczących kar umownych w ten sposób, aby ewentualne kary za opóźnienie dostawy i za opóźnienie realizacji reklamacji wynosiły 0,25% wartości niedostarczonej w terminie lub reklamowanej części zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3: Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Odp. Pytanie to jest całkowicie bezprzedmiotowe. Wykonawca sam musi ocenić sytuację finansową Zamawiającego.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi,

prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na żadne zabezpieczenia.

Pytanie 5: Prosimy by wymóg podawania na fakturze nr serii i daty ważności towaru dotyczył tylko produktów leczniczych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6: Część 3, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną włókninową?

Odp. TAK.

Pytanie 7: Część 3, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści chustę trójkątną bawełnianą?

Odp. TAK.

Pytanie 8: Część 3, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym, podwójnie złożone (4 warstwy), każdy gazik zapakowany osobno w opakowanie folia aluminiowa-papier, niejałowe, w rozmiarze 9x11cm, w opakowaniu zbiorczym a'100 sztuk?

Odp. Nie. Zamawiający wymaga produkt jałowy.

Pytanie 9: Część 3, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści przylepce włókninowe w opakowaniach zbiorczych a'12 sztuk?

Odp. TAK.

Pytanie 10: Część 3, poz. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. TAK.

Pytanie 11: Część 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp. TAK.

Pytanie 12: Część 11, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podkład celulozowy na rolce 50cm x 50m?

Odp. NIE.

Pytanie 13: Część 11, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści podkład celulozowy na rolce 60cm x 80m / op. 6 rolek z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. TAK.

Pytanie 14: Część 12, poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. TAK.

Pytanie 15: Część 12, poz. 2 Czy Zamawiający ma na myśli maskę ochronną typu FFP2?

Odp. TAK. Patrz modyfikacja poniżej.

Pytanie 16: Część 12, poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. TAK.

Pytanie 17: Część 12, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. TAK.

Pytanie 18: Część 12, poz. 8 Czy Zamawiający ma na myśli fartuch jałowy czy niejałowy?

Odp. Zamawiający wymaga niejałowy.

Pytanie 19: Część 12, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści fartuch barierowy sterylny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odp. TAK.

Pytanie 20: Część 12, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści pełnobarierowy fartuch chirurgiczny, jednorazowy, wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², niesterylny, o dużej odporności na przenikanie drobnoustrojów oraz dużej wytrzymałości na rozciąganie i wypychanie, spełniający wymogi normy PN-EN 13795-1:2019?

Odp. TAK.

Pytanie 21: Część 12, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści pełnobarierowy fartuch chirurgiczny, jednorazowy, wykonany z podfoliowanej włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m², niesterylny, o dużej odporności na przenikanie drobnoustrojów oraz dużej wytrzymałości na rozciąganie i wypychanie, spełniający wymogi normy PN-EN 13795-1:2019?

Odp. TAK.

Pytanie 22: Część 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na poszczególne pozycje? Umożliwiłoby to większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Racjonalność wydatkowania publicznych pieniędzy powinno być dla Zamawiającego priorytetem, zaś umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23: Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odp. Zamawiający uregulował opisywaną sytuację w rozdz. XV SWZ. Sposób obliczania ceny oferty pkt. 6.2:

6.2. W przypadku jeżeli na dzień złożenia oferty, żądany przez Zamawiającego produkt farmaceutyczny nie jest już produkowany i/lub nie jest dostępny na rynku polskim dłużej niż 6 miesięcy oraz nie ma informacji, kiedy będzie dostępny i nie ma dostępnego równoważnego zamiennika, Wykonawca winien pozostawić niewypełniony wiersz (nie wyceniać preparatu), natomiast w kolumnie „Uwagi” formularza cenowego zawrzeć ww. informację.

W przypadku gdy żądany przez Zamawiającego produkt farmaceutyczny nie jest już produkowany i/lub nie jest dostępny na rynku polskim dłużej niż 6 miesięcy ale jest informacja, kiedy będzie dostępny, wówczas Wykonawca winien wycenić pozycję według ostatniej obowiązującej ceny. Wówczas w kolumnie „Uwagi” formularza cenowego Wykonawca zobowiązany jest wpisać adnotację „chwilowy brak”.

W przypadku gdy dany produkt został wycofany z produkcji wówczas Wykonawca winien zaoferować rozwiązanie równoważne i w kolumnie „Uwagi” formularza cenowego Wykonawca zobowiązany jest wpisać adnotację „wycofany z produkcji” oraz nazwę handlową i dawkę produktu równoważnego.

Pytanie 24: Czy zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości opakowań ? Proszę podać sposób przeliczenia – do 2 miejsc po przecinku czy do pełnego opakowania w górę ?

Odp.: Zgodnie z rozdz. XV SWZ Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania innej wielkości opakowania- sposób przeliczania do pełnego opakowania w górę- zgodnie z ust.7 rozdz. XV SWZ.

Pytanie 25: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie?

Odp.: Zgodnie z rozdz. XV SWZ Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany- zgodnie z ust.6.1. ww rozdziału SWZ.

Pytanie 26: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkki i odwrotnie?

Odp.: Zgodnie z rozdz. XV SWZ Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany- zgodnie z ust.6.1. ww rozdziału SWZ.

Pytanie 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odp.: Zgodnie z rozdz. XV SWZ Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany- zgodnie z ust.7 ww rozdziału SWZ.

Pytanie 28: Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odp.: Zgodnie z rozdz. XV SWZ Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany- zgodnie z ust.7 i 8.1 ww rozdziału SWZ.

Pytanie 29: Czy Zamawiający dopuści wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ ? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku.

Odp.: Tak dopuszczamy (jeżeli chodzi o leki celowane dla indywidualnego pacjenta).

Pytanie 30: Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający - w przypadku niezłożenia przez Wykonawcę przedmiotowych środków dowodowych lub gdy złożone przedmiotowe środki dowodowe okażą się niekompletne - wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. Zamawiający nie określił jednoznacznie w SWZ i ogłoszeniu czy przewiduje możliwość uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych”.

Odp.: Zamawiający określił w rozdz. XI SWZ, iż wezwie Wykonawcę , który nie złoży przedmiotowych środków dowodowych – pkt.2. W ogłoszeniu o zamówieniu również jest to określone w sekcji V pkt. 5.9.

Pytanie 31: Czy Zamawiający przesunie termin otwarcia ofert na dzień 25-08-2021?

Odp.: Zamawiający przesuwają termin otwarcia ofert na dzień 24.08.2021r. na godz. 10.30.

Pytanie 32: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 226 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści produkt o taki samym składzie oraz o statusie rejestracyjnym kosmetyku?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 33:

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 233 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz u pacjentów z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku - taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając pacjentów i personel przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym min. 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem hematokrytu (np. 35-55%) będą dawały zafałszowane wyniki pomiarów u kobiet w ciąży, niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%?

Odp.: Zamawiający wymaga.

5. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odp.: Zamawiający nie wymaga, należy spełniać warunki udziału w postępowaniu zgodnie z rozdz. VIII SWZ.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczanymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odp.: Zamawiający wymaga.

7. Czy Zamawiający wymaga, aby temperatura przechowywania pasków testowych wyrażona w postaci symbolu na opakowaniu pasków testowych była tożsama z temperaturą przechowywania pasków, którą podaje tekst instrukcji obsługi?

Odp.: Zamawiający wymaga.

8. Czy z uwagi na fakt, że w warunkach pracy szpitala pomiary z krwi żyłnej i tętnicznej w praktyce nie są wykonywane, gdyż taka procedura utrudnia korzystanie z urządzenia do

szybkiej kontroli glikemii, jakim jest glukometr, Zamawiający dopuści paski testowe przeznaczone do pomiaru glukozy we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. Czy Zamawiający dopuści paski, które mają kapilarę zasysającą z boku paska?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34: Część 10 Poz.2.

Czy Zamawiający dopuści do oceny chlorowe tabletki przeznaczonym do codziennej dezynfekcji oraz dezynfekcji w przypadku ognisk epidemicznych powierzchni zmywalnych w zakładach opieki zdrowotnej, przemyśle spożywczym oraz higienie komunalnej. 1 tabletka = 3,3 g. Spektrum potwierdzone badaniami: B,F, Tbc, V – 15 minut z możliwością poszerzenia spektrum o spory. Produkt Biobójczy, w opakowaniu 300 tbl, po przeliczeniu ilości opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35: Poz.3. Część 10

Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 500 ml. Hyclick

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36: Część 10 Poz.4.

Czy Zamawiający dopuści preparat do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, o delikatnej formule pielęgnacyjnej (oliwa z oliwek i gliceryna), bez barwników i substancji zapachowych, nie wymagający spłukiwania. Wykazuje działanie bakteriobójcze (włączając szczepy Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), drożdżakobójcze (C. albicans) oraz bójcze wobec wirusów osłonkowych. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500 ml

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37: Część 10 poz.5.

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne, nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia o adeno – 2 minuty, polyoma SV 40 – 15 minut, polio 30 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38: Część 10 Poz.6

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne, nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B, F(c. albicans), TBC, V(HBV, HCV, HIV, HSV, vaccinia, noro, rota) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia o adeno – 2 minuty, polyoma SV 40 – 15 minut, polio 30 minut. Wyrób medyczny, opakowanie 10L po przeliczeniu ilości opakowań

Odp.: **Zamawiający** **dopuszcza.**

Pytanie 39: Część 10 Poz.7
Czy Zamawiający dopuści do oceny chlorowe tabletki przeznaczonym do codziennej dezynfekcji oraz dezynfekcji w przypadku ognisk epidemicznych powierzchni zmywalnych w zakładach opieki zdrowotnej, przemyśle spożywczym oraz higienie komunalnej. 1 tabletka = 3,3 g. Spektrum potwierdzone badaniami: B,F, Tbc, V – 15 minut z możliwością poszerzenia spektrum o spory. Produkt Biobójczy, w opakowaniu 300 tbl, po przeliczeniu ilości opakowań.
Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40: Część 10 Poz.8.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu równoważnego do dezynfekcji i czyszczenia wyrobów medycznych i innych powierzchni metodą przecierania na mokro, opartego na bazie czwartorzędowych związków amoniowych i pochodnych alkoholowych o spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia) w czasie do 15 min i stężeniu 0,5%,
Wyrób medyczny, w opakowaniach 5 l, po przeliczeniu ilości opakowań?
Odp.: **Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 41: Część 10 Poz.13
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do mycia i dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi chirurgicznych i endoskopów (również giętkich); w postaci proszku; na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu) - bez aktywatora. Spektrum działania: B, F(c. albicans), Tbc, V(adeno, noro, polio), S(C. difficile, B. subtilis, C. perfringens) – 2% - 15 minut. Aktywność roztworu 24 godz.; przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej, konfekcjonowany w opakowaniach 6 kg, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Wyrób medyczny kl. II B.
Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 42: Część 10 Poz.14
Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 500 ml. Hyclick
Odp.: **Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 43: Część 10 Poz.15
Czy Zamawiający dopuści do ocen alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu. Skład: Etanol 83,7g/100g. Produkt bez zawartości jodu, chlorheksydyny. Produkt bezbarwny, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk EN 1500 - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja EN 12791 - 90 sekund. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B, F(c. albicans), Tbc, V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro) – 15 s, adeno – 15s, polio – 30s. Produkt biobójczy, 5 L
Odp.: **Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 44: Część 10 Poz.16.
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie alkoholowego, bezbarwnego preparatu na bazie: (45g) 2-propanolu, (10g) 1-propanolu, (0,2g) 2-difenylołu oraz zawierającego

dotychczas dodatkowo nad tlenek wodoru, bez zawartości jodu i chlorheksydy, przeznaczony do dezynfekcji i odtłuszczenia skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów, do higienicznej dezynfekcji rąk. Zapobiega grzybicom skóry. Może być stosowany u noworodków bez cech niedojrzałości skóry. Przed zastrzykami i pobieraniem krwi czas działania 15 sek, przed punkcjami czas działania 60 sek. Skuteczny wobec B (w tym MRSA), Tbc (M. tuberculosis), grzybobójczo m. in. na drożdżaki (w tym C. albicans), V (HBV, HIV, HSV, Rota, Adeno). Działanie natychmiastowe i przedłużone do 24 godzin. Opakowanie 250 ml z atomizerem po przeliczeniu ilości opakowań. Produkt leczniczy.

Odp.: **Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 45: Część 10 Poz. 18.

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz myci powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F(c.albicans) V(BVDV,HIV, HBV,HCV, vaccinia, polioma, rota) – 1 minuta. Wyrób medyczny.

Odp.: **Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 46: Pytania ogólne dot. części 10

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga od Oferenta w procesie dystrybucji wyrobów medycznych wypełnienia wymagań zawartych w Art. 14 ust. 3. 745/2017 MDR [wymaganie obowiązuje od 26 maja 2021r] „Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.” tzn. na każdym etapie transportu i magazynowania zapewnienie warunków określonych przez producenta i możliwość udokumentowania zapewnienia tych warunków?

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość składania ofert na poszczególne pozycje tak aby mógł przystąpić producent. Zważywszy na wydatkowanie środków publicznych będzie to możliwość dla szpitala na wygenerowanie oszczędności?

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 17 do oddzielnego pakietu.

Odp.: **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.**

Pytanie 47: Część 6 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odp.: **Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 48: Część 6 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp.: **Zamawiający nie wymaga.**

Pytanie 49: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepty z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni wykonanych z materiału przepuszczającego powietrze na całej powierzchni, czyli wykonanego w całości z warstw przepuszczających powietrze, niezależnie od surowca użytego do tego celu?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 51: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

M: 75-110 cm

L: 100-150 cm

XL: 130-170 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52: poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pieluchomajtki nie posiadające ściągaczy taliowych z przodu i z tyłu wyrobu oraz czy Zamawiający dopuści do postępowania pieluchomajtki wykonane z warstwy paroprzepuszczalnej w części centralnej oraz z włókniny w obszarze bioder?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 53: poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z wkładem chłonnym Activ w rozmiarze M: 80-110 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga. Patrz modyfikacja poniżej.

Pytanie 54: poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki z wkładem chłonnym Activ w rozmiarze L: 100-135 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga. Patrz modyfikacja poniżej.

Pytanie 55:

Pytanie dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się, aby prawo do odstąpienia/rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?
2. Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna w par. 6 ust. 1 i 2 wynosiła 0,5% wartości niedostarczonych lub zareklamowanych produktów?
3. Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna w par. 6 ust. 4 umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

II. **ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)**

Działając na podstawie art. 286 ust.1 ustawy z dnia 11 września 2019 r, Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.- zwanej dalej Pzp) Zamawiający zmienia treść SWZ.

1) Zmienia się opis przedmiotu zamówienia **w części 12** pozycja 1 z opisu:

Maska ochronna typu P2

Na opis:

Maska ochronna typu FFP2

2) Zmienia się opis przedmiotu zamówienia **w części 12** pozycja 8 z opisu:
fartuch barierowy, jednorazowy nieprzepuszczalny

Na opis:

fartuch barierowy, jednorazowy nieprzepuszczalny, niejałowy

3) Zmienia się opis przedmiotu zamówienia **w części 6** pozycja 4-5 z opisu:

4	Pieluchomajtki z wkładem chłonnym dla dorosłych Activ, rozm. M 90-120 cm
5	Pieluchomajtki z wkładem chłonnym dla dorosłych Activ, rozm. L 120 – 150 cm

Na opis:

4	Pieluchomajtki z wkładem chłonnym dla dorosłych Activ, rozm. M 80-110 cm
5	Pieluchomajtki z wkładem chłonnym dla dorosłych Activ, rozm. L 100 – 135 cm

UWAGA:

- Formularz cenowy dla części 12 – zał. nr 1l zastępuje się formularzem cenowym dla części 12- zał. nr 1l zmodyfikowany.
- Formularz cenowy dla części 6 – zał. nr 1f zastępuje się formularzem cenowym dla części 6- zał. nr 1f zmodyfikowany.

Zamawiający informuje, iż pytania i odpowiedzi oraz modyfikacja dotyczące SWZ będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z powyższym Zamawiający na podstawie art. 286 ust.3 Pzp zmienia termin składania ofert:

- z dnia 19.08.2021r. godz. 13:15 na **24.08.2021r. godz. 10:15.**

oraz termin otwarcia ofert:

- z dnia 19.08.2021r. godz. 13:30 na **24.08.2021r. godz. 10:30.**

oraz zmienia się termin związania ofertą:

- z dnia 17.09.2021r. na **22.09.2021r.**

Prezes Zarządu

.....
Kierownik Zamawiającego