



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ
ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W PRZASNYSZU**



06-300 Przasnysz, ul. Sadowa 9, centrala tel. 29 753 43 00, sekretariat 29 753 43 18, fax 29 753 43 80

NIP 761-13-33-881 REGON 000302480
www.szpitalprzasnysz.pl sekretariat@szpitalprzasnysz.pl

BDO: 000110316

SPZZOZ.ZP/32/2020

Przasnysz, dnia 13.01.2021 r.

Do wszystkich,
którzy pobrali zapytania

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę środków dezynfekcyjnych dla SPZZOZ w Przasnyszu”

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu na zapytania udziela odpowiedzi:

Pytanie 1.

Pakiet 10

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu aktualnie używanego w Państwa placówce o nazwie Bactacid AF o znacznie lepszym spektrum mikrobójczym od opisanego preparatu: B(w tym MRSA i VRE-EN13727), F(candida EN13624), Tbc (M.Avium i M.Terrae EN14348), V(HIV, HBV, HCV, Adeno,Vaccina,Noro, EN14476) w czasie 30 sekund i Aspergillus i Polio w czasie do 2 minut.

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie 2.

Pakiet 11 poz 2

Prosimy do dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SIWZ o spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE),F(candida),V (HIV, HBV, HCV, Rota,Noro) w czasie do 1 minuty i Tbc do 5 minut w warunkach brudnych z możliwością poszerzenia o Aspergillus i Cl.Difficile w czasie do 15 minut. Konfekcjonowanych w tuby.

Odp. Pakiet posiada tylko poz.1. Zamawiający dopuszcza chusteczki, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3.

Pakiet II poz. 1.

Czy z uwagi na fakt, że skuteczność mikrobiologiczna chemicznych preparatów dezynfekcyjnych będących wyrobami medycznymi oceniana jest zgodnie z normami europejskim (EN 14885 „Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne”), nie ma konieczności badania wobec S - Clostridium Perfingens, natomiast zgodnie z zapisem w normie EN 14885 dla udowodnienia deklarowanego dla produktu działania sporobójczego wymagane są testy na organizmie Bacilus subtilis, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie preparatu działającego na Bacillus Subtilis oraz Clostridium Difficile w Pakiecie II poz. 1?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie 4.

Pakiet V poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie Nr V pozycja 1 Zamawiający dopuści emulsję przeznaczoną do mycia rąk przed chirurgiczna i po higienicznej dezynfekcji rąk, również do mycia skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła i alkoholu, 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. Bez działania bólczonego. pH 5,6 -6,5. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Produkt przebadany dermatologicznie. Kompatybilny z preparatem do dezynfekcji rąk z poz. 2. **Opakowanie: 500 ml do dozowników Dermados**

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie 5.

Pakiet V poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie V poz. 2 na zasadzie równoważności:

Preparat alkoholowy do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum działania wg normy EN 14885 : B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, BVDV, SARS- Cov-2, 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.

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat pod warunkiem, że ilość stężonego preparatu będzie podwojona z uwagi na fakt, że według deklaracji oferenta do higienicznej dezynfekcji rąk wymagane jest użycie 6ml preparatu tj. (2x3 ml).

Pytanie 6.

Pakiet V poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie V poz. 2 Zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy.

Przed rokiem 2004 r tj. przed wstąpieniem Polski do UE na produkty do dezynfekcji rąk oraz produkty do dezynfekcji skóry przed iniekcjami wymagane były dla obu typów produktów dokumenty rejestracji jako produkt leczniczy. Po roku 2004 roku pojawiła się nowa kategoria produktów nazwana produktami biobójczymi, do której zakwalifikowane zostały produkty do dezynfekcji skóry rąk, natomiast produkty do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, czyli naruszające ciągłość tkanki, pozostały dalej w kategorii produktów leczniczych. W myśl prawodawstwa EU oraz przepisów krajowych preparaty do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk stosowane przez lekarzy powinny być zarejestrowane jako produkty biobójcze. Zgodnie z aktualnymi przepisami prawa polskiego i Unii Europejskiej produkt do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk powinien być zarejestrowany w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jako produkt biobójczy w związku z tym prosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ



Pytanie 7

Pakiet VI poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie VI poz. 1 na zasadzie równoważności :

Żel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu, bez zawartości dodatkowych substancji czynnych. Spektrum działania wg normy EN 14885: B (w tym MRSA), Tbc (M.terrae) w czasie do 30 sek., F (C.albicans) w czasie do 15 sek.; V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, Noro) w czasie do 60 sek., Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Preparat zawierający glicerynę, wykazujący bardzo dobrą tolerancję przez skórę dłoni oraz nie powodujący uczucia lepkości. Przebadany dermatologicznie. Produkt biobójczy.

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Pakiet X poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie X poz.1 produktu równoważnego o lepszych parametrach, szerszym spektrum działania i szybszym czasie działania tj:

Preparat alkoholowy do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydu, fenolu, amin, QAC, związków nadtlenowych, związków guanidyny, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol bez zawartości dodatkowych substancji czynnych (zawartość alkoholi min. 60 g w 100 g płynu) . Gotowy do użycia, bezbarwny. pH 6,75 - 8,25 Spektrum działania zgodnie z normą EN 14885: F (C. Albicans) w czasie do 15 sek. przy wysokim obciążeniu organicznym, B (w tym MRSA), w czasie do 30 sek. przy wysokim obciążeniu organicznym, Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Herpes simplex), Rota, Noro w czasie do 60 sek. przy wysokim obciążeniu organicznym. Zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Wyrób medyczny kl II a i dodatkowo rejestracja jako produkt biobójczy co umożliwia stosowanie preparatu do wszystkich powierzchni również nie będącymi wyrobami medycznymi np. poręcze , klamki itd. Możliwość stosowania w pionie żywieniowym. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. W trosce o ograniczenie kosztów zakupów środków przez Zamawiającego oraz wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert wnosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie 9.

Pakiet XI poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie XI poz.1 produktu równoważnego tj:

Preparat do dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni ze szkła porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego na bazie QAV i amin. Możliwość stosowania do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnych, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Nie zawierający alkoholu i fenoli. Powierzchnia nie wymagająca splukania wodą. Spektrum działania B (w tym MRSA), F , V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Ebola) EN 14476 w czasie od 1 minuty przy



wysokim obciążeniu organicznym, możliwość przedłużenia działania o Tbc (M. terrae) EN 14348 w czasie do 10 minut przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagana pozytywna opinia producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie badań odporności lub równoważna. Wyrób medyczny.

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10.

Pakiet XII poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie XII poz.1 produktu równoważnego tj:

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu (w tym głowic USG – oświadczenie producenta preparatu). Wyciągane pojedynczo z opakowania. Nasączone roztworem zawierającym min. 2 substancje aktywne. Bez alkoholu, aldehydów, chloru, fenolu, związków nadtlennych. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae EN 14348) - 10 minut. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywa ABS i materiały obiciowe. Wyrób medyczny kl. IIa. Przebadany zgodnie z normą PN EN 16615:2015.

W trosce o ograniczenie kosztów zakupów środków przez Zamawiającego oraz wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert wnosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt.

Pytanie 11.

Pakiet XII poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu XII poz. 1 i utworzenie odrębnego Pakietu na tę pozycję co pozwoli złożyć ofertę na Pakiet XII poz. 1 większej ilości oferentom. Połączenie w jednym pakiecie chusteczek posiadających oświadczenie o możliwości stosowania do sond firmy Samsung, GE, Philips, Simens nie pozwala ubiegać się o zamówienie producentom środków, którzy mogą zaproponować najkorzystniejsze ceny, a którzy nie posiadają w swojej ofercie ww oświadczenia. W trosce o ograniczenie kosztów zakupów środków przez Zamawiającego oraz wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert wnosimy jak na wstępie.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu XII tworząc z niej Pakiet XII a.

Pytanie 12

Pakiet XIV

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie XIV produktu równoważnego tj:

Suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 55g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne



wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór.

chusteczki w wiaderku 100 szt. wkład 100 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13.

Pakiet XV poz.1

Prosimy o wyjaśnienie czy w Pakiecie Nr XV pozycja 1 Zamawiający dopuści emulsję przeznaczoną do mycia rąk przed chirurgiczna i po higienicznej dezynfekcji rąk, również do mycia skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła i alkoholu, 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. Bez działania bójkowego. pH 5,6 -6,5. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Produkt przebadany dermatologicznie. Kompatybilny z preparatem do dezynfekcji rąk z poz. 2.

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie 14

Pakiet XV poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie XV poz. 2 na zasadzie równoważności :

Preparat alkoholowy do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum działania wg normy EN 14885 : B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, BVDV, SARS- Cov-2, 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.

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet XIV

Zwracam się z zapytaniem o pakiet XIV czy jednostka miary jest listek czy rolka w której jest max 300 szt. listka?

Czyli czy zamówienie to 3000 szt. rolek z wiaderkiem i 15300 szt. rolek – wkład.

Odp. Jednostka miary to listek /chusteczka. Zamówienie to 3000 szt. listek/ chusteczka (w wiaderkach do 300 szt. listków/chusteczek), 15300listków / chusteczek (wkład max 300 szt. listków/chusteczek).

Pytanie 16.

Pakiet XIV

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o udostępnienie zeszlorocznego przetargu. Konkretnie chodzi nam o pakiet XIV suche chusteczki do czyszczenia powierzchni i sprzętu medycznego.



Odp. Zamawiający w załączeniu udostępnia skan pakietu XIV zeszłorocznego przetargu.

Pytanie 17.

Pakiet XIV

Ponieważ Zamawiający nie podał stawki podatku VAT w pakiecie XIV prosimy o informacje jakiej stawki VAT wymaga Zamawiający.

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu na VAT 8% w pakiecie XIV?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18.

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

Odp. W przypadku ułamkowej ilości opakowań postępować zgodnie z zasadami matematyki.

Pytanie 19.

Pakiet II poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający również wymaga w zakresie działania sporobójczego (Clostridium Difficile) skuteczności zgodnie z nową normą dla obszaru medycznego EN 17126?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat przebadany zgodnie z normą EN 17126

Pytanie 20

Pakiet III poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór roboczy w sytuacji obciążenia surowicą, wykazywał aktywność mikrobiologiczną przez 7 dni, bez wcześniejszego, dokładnego mycia narzędzi?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet IX poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby roztwór roboczy wykazywał stabilność przez 30 dni?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 22.

Pakiet IX poz. 2

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt wykazywał skuteczność wobec M. Terrae, oraz M. Avium w stężeniu 0,5%, w czasie do 15 minut?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 23.

Pakiet IX poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie preparatu, które wymagane spectrum B (EN13727), drożdże (EN13624), rota wirusy, osiąga w stężeniu 0,25% i czasie 15 minut?

Odp. Zamawiający wymaga preparat zgodnie z SIWZ.



Pytanie 24.

Pakiet IX poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wyrazi zgodę, na zaoferowanie preparatu o spektrum działania B, F, Tbc, V, S (Cl. difficile) w stężeniu 10 000 ppm. Wartość ta zostanie przyjęta do wyliczenia ilości litrów roztworu roboczego?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu o spektrum działania B, F, Tbc, V, S (Cl. difficile) w stężeniu 10 000 ppm. Ilość i wartość obliczyć zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25.

Pakiet X poz. 1

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności materiałowej ze stałą nierdzewną, polietylenem, aluminium oraz poliwęglanem, badaniami w niezależnych laboratoriach co umożliwi uniknąć ewentualnych uszkodzeń sprzętu medycznego na skutek, preparatów, które nie posiadają w/w badań.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26.

Pakiet X poz. 1

Prosimy o dopuszczenie produktu, który wykazuje skuteczność wobec F (Candida albicans, Aspergillus Niger/ Aspergillus Brasiliensis) zgodnie z EN 13624 w czasie do 2 minut.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt.

Pytanie 27.

Pakiet X poz. 1 wiersz 1

Prosimy o dopuszczenie produktu w opakowaniach a 10 L z odpowiednim przeliczeniem, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza produkt.

Pytanie 28.

Pakiet XI poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby w składzie produktu znajdowało się 25-30 g alkoholu, co umożliwi stosowanie do powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu w wysokich stężeniach (sondy usg, monitory, aparatura medyczna - potwierdzone oświadczeniem o możliwości stosowania do sond Samsung /Medison/, GE, Philips, Siemens), a przy tym podniesie walory użytkowe, ponieważ alkohol nie pozostawia smug na powierzchniach w przeciwieństwie do czwartorzędowych związków amoniowych.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Pakiet XI poz. 1

Prosimy o dopuszczenie produktu, który wykazuje skuteczność wobec F (Candida albicans) zgodnie z EN 13624 spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30.

Pakiet XI poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia bezalkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego, nie zawierającego alkoholi i z związku z tym szczególnie bezpiecznego w stosowaniu przy



dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, opartego o mieszaninę różnych czwartorzędowych związków amoniowych, o spektrum działania: B, MRSA, F(c. albicans) i V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia, Papova SV40) w czasie do 1min, prątki gruźlicy w czasie do 15min, zarejestrowany jako wyrób medyczny kasy IIa w opakowaniach 1L ze spryskiwaczem spieniającym?

Odp. Zamawiający dopuszcza preparat.

Pytanie 31

Pakiet XIV poz. 1 wiersz 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki do nasączania preparatami dezynfekcyjnymi. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni lub dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Chusteczki nisko pyłowe, gramatura 50 g/cm³, wymiary pojedynczej chusteczki 24x30cm. Każda rolka zawiera naklejkę umożliwiającą dokładne opisanie produktu. Wyrób medyczny, opakowanie a 111 szt. chusteczek+ dozownik z odpowiednim przeliczeniem

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki.

Pytanie 32

Pakiet XIV poz. 1 wiersz 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki do nasączania preparatami dezynfekcyjnymi. Chusteczki przeznaczone do dezynfekcji powierzchni lub dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Chusteczki nisko pyłowe, gramatura 50 g/cm³, wymiary pojedynczej chusteczki 24x30cm. Każda rolka zawiera naklejkę umożliwiającą dokładne opisanie produktu. Wyrób medyczny, opakowanie a 111 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem

Odp. Zamawiający dopuszcza chusteczki.

Pytanie 33

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odp. Zamawiający wymaga zapisów wg SIWZ.

Pytanie 34

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem



niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

Odp. Zamawiający wymaga zapisów wg SIWZ.

Pytanie 35

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odp. Zamawiający wymaga zapisów wg SIWZ.

Pytanie 36

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odp. Zamawiający wymaga zapisów wg SIWZ.

Pytanie 37

Pakiet III poz. 1

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści preparat przebadany zgodnie z normą EN 14348 w miejsce normy EN 14563 ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38

Pakiet XIV

Dotyczy pakietu nr 14 – Czy Zamawiający dopuści chusteczki wykonane z poliestru, o rozmiarze 30x32 i gramaturze 50 gm²? Prosimy również o wyjaśnienie czy podana ilość w jednostkach odnosi się do pojedynczych chusteczek czy opakowania.

Odp. Zamawiający dopuszcza tylko gramaturę chusteczki, natomiast skład wg SIWZ.



Ilość odnosi się do pojedynczych chusteczek.

Pytanie 39

Pakiet XIV

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chusteczki, spełniające wymagania SIWZ, o gramaturze 50g/m², w rozmiarze 18x39 cm lub 16x39 cm, w rolkach odpowiednio po 256 i 150 szt. chusteczek, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40

Pakiet XV poz. 2

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat na bazie etanolu, zawierający wiele substancji pielęgnujących, w tym gliceryna, bisabolol?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza preparatu.

Pytanie 41

Pakiet XIV

Pytanie do pakietu XIV. Suche chusteczki do czyszczenia powierzchni i sprzętu medycznego.

a) Czy Zamawiający dopuści suche chusty do nasączenia w wiaderku o składzie wiskoza i poliester, gramaturze 55gr/m² spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

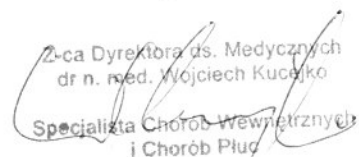
b) Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający w zał. nr 2 do SIWZ, pisząc :” Zamawiana ilość w jednostkach” ma na myśli ilości rolek, opakowań pakowanych po max. 300szt.w wiaderku i max.300 szt. Wkład, czy tylko sztuki chusteczek?

Odp. Jednostka miary to listek /chusteczka. Zamówienie to 3000 szt. listek/ chusteczka (w wiaderkach do 300 szt. listków/chusteczek), 15300listków / chusteczek (wkład max 300 szt. listków/chusteczek).

c) Prosimy o wyjaśnienie- czy Zamawiający wymaga zaoferowania 300 szt. wiaderek wraz z suchymi chustami?

Odp. Zamówienie to 3000 szt. listek/ chusteczka (w wiaderkach do 300 szt. listków/chusteczek)

Z poważaniem.


Z-ca Dyrektora ds. Medycznych
dr n. med. Wojciech Kuczyński
Specjalista Chorób Wewnętrznych
i Chorób Płuc