



Z A M A W I A J Ą C Y:

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
OPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII
im. prof. Tadeusza Koszarowskiego
w Opolu**

ul. Katowicka 66A
45-061 Opole
NIP 754-25-57-814
REGON 531420768

tel. 077/441 63 01
fax. 077/441 60 03
sekretariat@onkologia.opole.pl
www.onkologia.opole.pl

Opole, 24.01.2022r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym bez negocjacji, zgodnie z art. 275 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Ustawy PZP którego przedmiotem jest: **” Dostawa środków dezynfekcyjnych dla Opolskiego Centrum Onkologii w Opolu na okres 12 miesięcy”** nr postępowania: **FAZ.2800. 3.2022-TP.**

Działając w oparciu o art.284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2021 poz. 1129.) zwanej w treści pisma PZP, podajemy do wiadomości wszystkich zainteresowanych niniejszym postępowaniem treść zapytań wraz z udzielonymi wyjaśnieniami.

Pytanie 1

1. Czy Zamawiający w Zadaniu 7 poz. 1 dopuści:

Gazik nasączony alkoholem izopropylowym i etanolem w proporcji 36,8% i 47,3%, spectrum B, F, czas do 15 sek., V czas od 1 min., reszta zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Tak dopuszczamy w poz 1 zad 7 gazik nasączony alkoholem izopropylowym i etanolem w proporcji 36,8% i 47,3% ze względu na omyłkę pisarską Zamawiającego dot. zawartości procentowej alkoholu.

2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczenie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustępu 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% kwoty brutto z faktury za każdy dzień opóźnienia w płatności.

Odpowiedź: Brak zgody.

Pytanie 2

1. 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 wątplenia 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 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?

Odpowiedź: Brak zgody.

2. 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 wątplenia 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. (z późniejszymi zmianami) 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?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

3. 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 wątplenia 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?

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem umowy.

4. 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 wątplenia 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 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?

Odpowiedź: Zgodnie z Projektem umowy oraz obowiązującymi przepisami prawa.

Pytanie 3

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo – cenowego Zadanie nr 1.

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę, dzięki czemu pielęgnuje i nie wysusza dłoni. Nie powoduje uczucia lepkości dłoni, nie uczula. O szerokim spektrum bójczym: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. W opakowaniach: butelka 500ml, kompatybilna z dozownikami typu Dermados.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 3 płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk o szerokim spektrum działania, na bazie 60% propan-2-olu i chlorheksydyny. Łagodny dla skóry, zawierający glicerynę. Bezbarwny o przyjemnym, delikatnym zapachu. Dezynfekcja higieniczna – 30 sekund, dezynfekcja chirurgiczna – 2 x 45 sekund. Posiada przedłużone działanie bakteriobójcze w czasie 3 godzin. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, HBV, HIV, HCV, SARS, Herpes Simplex, wirus grypy A, Ebola, Rota). Konfekcjonowany w opakowaniach 500 ml z przeliczeniem na ilości opakowań wymagane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

3. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie czy Zamawiający w pozycji 4 wymaga emulsji do mycia rąk po higienicznej i przed chirurgiczną dezynfekcją rąk, posiadającej badania dermatologiczne i wpis do rejestru kosmetyków, co potwierdza bezpieczeństwo stosowania? O pH neutralnym dla skóry. Preparat aplikowany w formie pianki, konfekcjonowany w opakowaniach 1 litrowych z przeliczeniem na ilości opakowań wymagane przez Zamawiającego?

W przypadku dopuszczenia Wykonawca dostarczy i zamontuje bezpłatnie dozowniki do opisanego preparatu.

Dozownik gwarantuje bezdotykową aplikację płynu – zapobiega zakażeniom krzyżowym. Na wyposażeniu posiada jednorazowe pompki dzięki czemu nie zachodzi ryzyko kontaminacji. Szerokość 1333mm, wysokość 270 mm, głębokość 115mm. Prosimy o podanie informacji ile dozowników systemu Nexa należy wymienić na dozowniki w systemie zamkniętym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 5 dozownika spełniającego wymagania Zamawiającego z ramieniem na stałe umocowanym do dozownika, z trwałego tworzywa, odpornego na uszkodzenia, posiadającego przezroczystą szybkę pozwalającą na identyfikację preparatu wewnątrz dozownika. Pojemność 500 ml, szerokość 85mm, wysokość 280mm, głębokość 135mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści dozowniki spełniające warunki SWZ.

5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 6 emulsji polecanej do mycia rąk i całego ciała. Stosowany w szpitalach, gabinetach i salonach prywatnych, a także w domach pomocy społecznej, czyli wszędzie tam, gdzie personel często myje ręce. Do stosowania u pacjentów z odleżynami. Na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny. Nie zawierająca mydła. pH neutralne dla skóry, posiadająca badania dermatologiczne i wpis do rejestru kosmetyków. Nie wysusza i nie podrażnia, posiada bardzo dobre właściwości myjące. Konfekcjonowany w butelkach o pojemności 500ml, kompatybilnych z dozownikami typu Dermados?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo – cenowego Zadanie nr 2.

6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę, dzięki czemu pielęgnuje i nie wysusza dłoni. Nie powoduje uczucia lepkości dłoni, nie uczula. O szerokim spektrum bólczym: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg. EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 3 ml przez 2x90 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny, dzięki czemu może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. W opakowaniach: butelka 250ml z atomizerem. W przypadku dopuszczenia zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu co pozwoli przystąpić do postępowania większej liczbie oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 1 do osobnego zadania.

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo – cenowego Zadanie nr 4.

7. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 chusteczki do szybkiej dezynfekcji na bazie alkoholu. Preparat w postaci chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni odpornych na działanie alkoholu. Skład: etanol i propan – 2 – ol. Spektrum działania: B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HCV) ROTA, NORO - do 60 sekund w warunkach wysokiego obciążenia organicznego. Spektrum potwierdzone testem czteropolowym (testem na podstawie odcisniętej chusteczki) – EN 16615. Zaproponowane chusteczki posiadają również badania i potwierdzenie skuteczności zgodnie z normą EN 14885. Wymiar chusteczki 13x20 cm, opakowanie w tubie z możliwością wymiany wkładów. W opakowaniu 100 szt chusteczek. Wykonawca dokona przeliczenia na ilości opakowań wymagane przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

8. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2 gotowych do użycia chusteczek do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu o rozmiarze min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Spektrum działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Produkt przebadany zgodnie z normami: EN14885, EN13727, EN16615 (badanie potwierdzenia skuteczności odcisniętej chusteczki), EN 13624, 14348, EN 14476. Opakowanie pojemnik 100szt, z przeliczeniem do 20 pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

9. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 4 suchych ściereczek przeznaczonych do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepylące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. Ilość ściereczek w opakowaniu – 100szt, 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. Rolka dostarczona w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

10. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 7, koncentratu do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadającego wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy1,2etanodilo), .alfa.[2(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamoni. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat przebadany zgodnie z normą EN 14885. Opakowanie: kanister 5l, z przeliczeniem do 36 pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

11. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 10 preparatu spełniającego wymagania siwz, gotowego do użycia. Konfekcjonowanego w opakowaniach 1 litrowych ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

12. Prosimy o wydzielenie z Zadania 4 pozycji 1, 2, 4, 7 i 10 do odrębnego zadania co pozwoli przystąpić do postępowania większej liczbie oferentów i zaoferować najbardziej korzystną cenowo ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Zadania 4 pozycji 1, 2, 4, 7 i 10 do osobnego zadania.

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo – cenowego Zadanie nr 5.

13. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 i 6 preparatu w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczonego do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestetycznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (MRSA) EN 14561, F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, Tbc (M.terrae, M.avium) EN 14563, V (adeno, polio, noro) EN 14476, S(C.difficile) EN 13704 – 2% w 10 minut, (B.subtilis) EN 13704 – 1% w 30 minut. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie: wiaderko 5kg, z przeliczeniem do odpowiedniej pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

14. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2, 4, 5 i 7 koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczonego do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Opakowanie: kanister 5l (dla pozycji 2 Wykonawca dokona przeliczenia do 24 pełnych opakowań).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

15. Prosimy o wydzielenie z Zadania 5 pozycji 1, 2, 4, 5, 6 i 7 do odrębnego zadania co pozwoli przystąpić do postępowania większej liczbie oferentów i zaoferować najbardziej korzystną cenowo ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Zadania 5 pozycji 1, 2, 4, 5, 6 i 7 do odrębnego zadania.

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo – cenowego Zadanie nr 6

16. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 3 koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczonego do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Opakowanie: kanister 5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo- cenowego Pakiet nr 7.

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2, 3 i 4 suchych ściereczek przeznaczonych do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. Ilość ściereczek w

opakowaniu – 100szt, 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. Dla pozycji 2 i 4 rolka dostarczona w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. W przypadku dopuszczenia, zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, ponieważ pozwoli to przystąpić do postępowania większej liczbie oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Dotyczy pozycji z formularza asortymentowo- cenowego Pakiet nr 8.

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 suchych ściereczek przeznaczonych do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. Ilość ściereczek w opakowaniu – 100szt, 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. Rolka dostarczona w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Pytanie 4

Zadanie 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenku wodoru, bez zawartości chlorheksydyny, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(C.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 250 ml z atomizerem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące (również dla pacjentów z MDRO). Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, nie zawiera substancji zapachowych i barwiących. Posiada pH neutralne dla skóry. Gotowy do użycia. Kosmetyk, opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 2 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu przeznaczonego do odkażającego higienicznego mycia rąk, higienicznego mycia rąk, chirurgicznego mycia rąk, dekolonizacji skóry całego ciała (ESBL, MRSA) oraz włosów. Produkt nie wymaga splukiwania. Preparat bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Preparat zawierający kwas d-glukonowy, diglukonian chlorheksydyny oraz chlorek didecylodimetyloamoni. Posiadający w składzie substancje pielęgnujące. Preparat przebadany zgodnie z normami europejskimi i działający bakterioobójczo (EN 1499) - 30 sek., bakterioobójczo (EN 13727) - 30 sek., MRSA, ESBL, Salmonella i Listeria (EN 13727) - 60 sek., drożdżakobójczo (EN 13624) - 60 sek., obójczo wobec wirusów osłonkowych (vaccinia) (EN 14476) - 60 sek. Preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy. Opakowanie 0,5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 2 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie preparatu do odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołędzi prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowinowego), do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty,

podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej) , ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej, w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądki prącia mężczyzny. Produkt bezbarwny, gotowy do użycia, na bazie octenidyny, bez zawartości jodu. Przeznaczony do stosowania u dorosłych i dzieci w każdym wieku. Produkt nie wpływa negatywnie na proces gojenia ran. Spektrum działania: B (Chlamydia i Mycoplasma), grzyby, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), wirusy (HSV, HBV, HIV). Działanie produktu leczniczego utrzymuje się w czasie 1 godziny. Produkt leczniczy, opakowanie 1L + spryskiwacz zamiast opakowań 500 ml oraz opakowania 1l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 3 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie dopuszcza preparatów u których trzeba przy iniekcji powtórnie spryskać skórę i odczekać 2 min w przypadku skuteczności wirusa HBV wymaganego w opisie przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 3 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga w składzie preparatu nadtlenu wodoru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zadanie 3 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Kodan tinktur forte.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny suche chustki do zalewania preparatem dezynfekcyjnym. Chusteczki pakowane w rolki po 130 szt. z jednorazowym dyspenserem. Chusteczki wykonane z poliestru w rozmiarze 30 x 19 cm, gramatura 50 g/cm³, do zalewania 2,5L produktu, czas aktywacji 30 minut. Chusteczki przeznaczone są do dezynfekcji powierzchni lub do dezynfekcji wyrobów medycznych w obszarach, w których dezynfekcja wymagana jest ze względów sanitarnohigienicznych. Produkt niepylący, nie pozostawia smug po użyciu. Produkt zapewnia optymalne rozprzodzenie produktu, możliwość stosowania 28 dni po nasączeniu środkiem. Dyspenser w formie jednorazowych wiader z naklejkami umożliwiającymi opisanie produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia włókninowe chusteczki nasączone alkoholowym preparatem do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowane chusteczki wykazują skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiadają dobrą tolerancję materiałową. Skład produktu, którym nasączone są chusteczki: 25 g etanol (94%), 35 g propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Oferowany produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B – EN 13727, 16615 F(C.albicans) – EN 13624, Tbc –EN 14348, V(zgodnie z wytycznymi DVV/ RKI: BVDV, vaccinia), V(EN14476) noro - 1 minuta, F EN 13624 – 2min., możliwość rozszerzenia spektrum o adeno i polio w dłuższym czasie. Wyrób medyczny IIa. Chusteczki w rozmiarze 20x20cm, 220 szt. chusteczek. Dostępność opakowań uzupełniających.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga splukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 4

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek suchych w rolce do nasączania dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczonych do dezynfekcji różnych powierzchni w tym wyrobów medycznych, wykonanych z poliestru, o gramaturze >50g/cm², o wymiarach chusteczki 30 cm x 24cm, w po 111 szt. chusteczek w jednorazowych workach. Chusteczki pakowane w jednorazowe worki zabezpieczające przed kontaminacją dozownika. Napelnić pojemnik 3 litrami roztworu roboczego środka dezynfekcyjnego. Chusteczki po odczekaniu 30 minut są całkowicie nasączone i gotowe do użycia. Po zalaniu do wykorzystania w ciągu 28 dni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do oceny uniwersalny chlorowy preparat na bazie dihydrat dichloroizocyjanuranu sodu, dozowany w postaci tabletek do rozpuszczania. Preparat przeznaczony do przygotowania roztworu roboczego do dezynfekcji zmywalnych powierzchni i przedmiotów. Produkt aktywny wobec zanieczyszczeń organicznych. Dopuszczony do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Niezabrudzony roztwór roboczy zachowuje aktywność 24 h. Spektrum działania w warunkach wysokiego: B- EN 13727 , F - EN 13624, Tbc(M. terrae) – EN 14348, V(polio, adeno, noro) EN 14476 – 1000 ppm w 15 min. (warunki brudne), S(B. subtilis) - EN 13704 w 15min. 1000 ppm (warunki czyste), S(C. difficile) - EN 17126 w 15min. 1000 ppm w warunkach brudnych, S(C. difficile) -EN 13704 – 10 000 ppm. w 10 min. w warunkach brudnych. Produkt biobójczy. Opakowanie handlowe zawiera 300 szt. tabletek. Zawartość aktywnego chloru: min 1,5g aktywnego Cl₂ /tabletkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wydajnego koncentrat do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych w tym inkubatorów, powierzchni i wyposażenia. Zawierający czwartorzędowe związki amonowe, pochodne alkoholowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne. Bez aldehydów, związków nadtlenowych, chloru, amin oraz biguanidów. Oferowany produkt posiada bardzo dobrą kompatybilność materiałową, może być stosowany do metalu, stali szlachetnej, miedzi, mosiądzu, cynk, żelaza, aluminium, ABS, poliamid, poliwęglan, kauczuk itp. Spektrum: B, F (C. albicans), Tbc, V(vaccinia, rota, polyoma SV40, BVDV), w czasie do 15 minut. Z możliwością rozszerzenia o wirusy adeno i noro. Produkt można stosować w obecności pacjentów. Wyrób medyczny, opakowanie 5l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie preparatu opartego na bazie nadsiarczanów do mycia i dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego (w tym inkubatorów). Bez aldehydów, kwasu octowego, fenolu, chloru, związków amoniowych, nadtlenu wodoru, biguanidów. Zawierający niejonowe związki powierzchniowo czynne. Rozpuszczalny w bieżącej wodzie, roztwór roboczy bezbarwny, aktywny do 30 godzin. Spektrum działania: B EN 13727, Tbc (EN 14348) F (C. albicans) EN 13624, V EN 14476 (adeno, polio, noro) oraz wirusy (BVDV, vaccinia, rota) w czasie do 15 minut. Możliwość rozszerzenia spektrum o S (Clostridium difficile). Wyrób medyczny min kl. IIa. Opakowanie 900g (z miarką).

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Zadanie 4 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG) - Mikrozid sensitive liquid. Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga splukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B, F (C. albicans) V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40, rota) w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, wydajność z 1l 25m², opakowanie 1l ze spryskiwaczem dozującym preparat w postaci piany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wszystkie preparaty spełniające warunki SWZ.

Pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

Odpowiedź: W przypadku zaoferowania innych wielkości opakowań Zamawiający oczekuje ilości z odpowiednim przeliczeniem w górę do pełnych opakowań – dot. Zadania 4.

Pytanie 5

Zadanie nr 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bez zawartości glioksalu, spełniający wszystkie pozostałe zapisy SWZ? Brak w/w substancji w składzie ma swoje uzasadnienie w wynikach najnowszych badań, według których glioksal jest czynnikiem sprzyjającym powstawaniu komórek rakowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zmiany opisu w Zadaniu 6 poz.3.

Zadanie nr 6, poz. 6

W związku z aktualizacją dokumentacji produktu opisanego w/w pozycji prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu o pH w zakresie 3,0-2,6. Pozostałe zapisy SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dot. projektu umowy §2 ust. 11

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy §2, ust. 11 w sposób następujący

„W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zobowiązany jest wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę, np. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towaru, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył zamówiony towar w terminie, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany jest zapłacić w związku z nabyciem zastępczym), przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy (...).”

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z SWZ i Projektem Umowy.

Dot. projektu umowy §6 ust. 1

Prosimy o zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z SWZ i Projektem Umowy. Kary zgodnie z zapisami umowy będą ewentualnie naliczane w przypadku przyczyn leżących wyłącznie po stronie Wykonawcy.

Dot. wzoru umowy §6,

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §6 umowy następującej treści.

„6. 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.

7. 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. 6.”

Odpowiedź: Brak zgody.

Dot. wzoru umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 umowy poprzez dodanie w § 6 ustępu 6 i 7 do umowy o następującej treści:

6. Strony postanawiają, że zapisy §6 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.

7. 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: Brak zgody.

Dot. wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zwinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Zgodnie z Projektem Umowy i SWZ.

Opracowali:

K. Wróblewska

K. Wojdyła

B. Kopeć