

## ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „**Utrzymanie czystości i wykonanie zabiegów sanitarnych w pomieszczeniach szpitalnych, transport wewnątrzszpitalny oraz inne czynności pomocnicze wykonane na rzecz pacjentów**” – sprawa nr **28/PN/2022/BK**

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian zapisów SWZ:

1. Prosimy o potwierdzenie, iż każda kontrola jakości i prawidłowości wykonanych przez wykonawcę czynności w danym miesiącu rozliczeniowym będzie dokonywana w obecności pracownika wykonawcy i potwierdzona protokołem kontroli

**Odpowiedź: Zamawiające potwierdza, że kontrole będą wykonywane w obecności pracownika i Wykonawcy**

2. Prosimy o potwierdzenie, że protokoły kontroli będą zawierały ewentualną informację o:
  - niewykonaniu lub nienależytym wykonaniu usługi
  - czasie jaki został wyznaczony wykonawcy na usunięcie wszelkich usterek stwierdzonych podczas kontroli,
  - informację czy usterki te zostały usunięte.

W przypadku gdy usterki nie zostaną usunięte w wyznaczonym czasie/terminie, będą one podstawą do stwierdzenia niewykonania lub nienależytego wykonania usługi w protokole miesięcznym oraz naliczenia kar umownych.

**Odpowiedź: Tak potwierdzamy.**

3. Prosimy o potwierdzenie, iż podstawą wystawienia ewentualnych kar umownych za niewykonanie lub nienależyte wykonanie usługi, będzie obustronnie podpisany miesięczny protokół odbioru usługi sporządzany na koniec okresu rozliczeniowego.

**Odpowiedź: Tak potwierdzamy.**

4. Niniejszym uprzejmie prosimy o obniżenie wysokości kar umownych zawartych w par. 15 wzoru umowy (zał. Nr 25 do swz ). Zaproponowane przez Zamawiającego postanowienia umowy w naszej ocenie spełniają przesłanki kar rażąco wygórowanych przez co naruszają zasady swobody umów oraz równości stron umowy.

Art. 5 KC - definiując nadużycie prawa podmiotowego - stanowi, że: "nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego".

Jednocześnie art. 482 KC określa funkcję odszkodowawczo-kompensacyjną oraz dyscyplinującą instytucji kary umownej, która ma za zadanie przymusić Wykonawcę do prawidłowego wykonania zobowiązania. Istotą kary jest zatem obciążenie dłużnika obowiązkiem zapłaty określonej kwoty za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy, niezależnie od tego, czy wierzyciel poniósł szkodę (wyrok Sądu Apelacyjnego w Białymstoku z 30 listopada 2016 roku, sygn. akt I ACa 491/16).

Powyższe wskazuje, że kara umowna jako surogat odszkodowania, nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się wierzyciela (wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Mając na względzie dotychczasową linię orzecznictwa przy ocenie czy zastrzeżona kara umowna jest rażąco wygórowana należy uwzględnić relację pomiędzy wysokością zastrzeżonej kary umownej a wysokością wynagrodzenia należnego stronie zobowiązanej do zapłaty kary umownej (wyrok z 11 października 2016 r. Sąd Apelacyjny w Warszawie, sygn. akt I ACa 1673/15 oraz wyrok Sądu Najwyższego z dnia 13 lutego 2014 r., V CSK 45/13, OSP 2015)

W rozumieniu art. 484 § 2 k.c. oceny takiej należy dokonać w kontekście całokształtu okoliczności sprawy, uwzględniając przedmiot umowy, okoliczności, na jakie kara umowna została zastrzeżona, cel tej kary, sposób jej ukształtowania, okoliczności, w jakich doszło do sytuacji uzasadniającej naliczenia kary, wagę i zakres nienależytego wykonania umowy, stopień winy, charakter negatywnych skutków dla drugiej strony itp. (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 24 kwietnia 2014 r., I ACa 26/14, LEX nr 1466927).

W związku z powyższym – w celu zachowania zasady równości stron umowy oraz swobody umów, które są podstawowymi zasadami polskiego prawa cywilnego - wnosimy o ponowną analizę wysokości kar i określenie ich na takim poziomie aby nie nastąpiło zachwianie równowagi pomiędzy stronami umowy poprzez jednostronne narzucenie rażąco wygórowanych kar umownych.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ**

5. W związku z możliwością złożenia oferty wspólnej uprzejmie prosimy o modyfikację zapisu wzoru umowy dot. ilości egzemplarzy dla stron na poniższy: **"(...) po jednym z egzemplarzu dla każdego z konsorcjantów występujących wspólnie lub (...) 2 egzemplarze dla Wykonawcy".**

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis:**

**„Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z których dwa otrzymuje Wykonawca, a jeden Zamawiający.”**

6. W związku z wejściem w życie przepisów ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych które nakładają na Zamawiającego obowiązek odbierania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania tj.:

od 18 kwietnia 2019 r. – zamówień publicznych o wartości równej lub powyżej 30 000 euro;

od 1 sierpnia 2019 r. – zamówień publicznych o wartości mniejszej niż 30 000 euro.

Zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie w treści projektu umowy informacji uwzględniających obowiązujące przepisy nowej ustawy i dopuszczenia odbierania faktur w formie elektronicznej.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w §3 w następujący sposób:**

**„2. Zamawiający będzie regulował należności miesięczne przelewem na konto Wykonawcy podany na fakturze w terminie **60 dni** od daty otrzymania sporządzonej po zakończeniu miesiąca kalendarzowego, prawidłowo wystawionej faktury w wersji papierowej lub przekazana w formie elektronicznej poprzez **faktura@spartanska.pl**”**

7. Zwracamy się z prośbą o zamieszczenie w projekcie umowy, postanowienia umożliwiającego stronom rozwiązywanie umowy za 3 miesięcznym wypowiedzeniem.

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 2 – 3 lat w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i

wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach. Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis w §16 dodając pkt 3 i 4 w następujący sposób:**

- 3. Odstąpienie od umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności. Strona rozwiązująca Umowę powinna podać pisemne uzasadnienie swojej decyzji.**
  - 4. Każda ze Stron może wypowiedzieć umowę z ważnych powodów z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.**
8. Zwracamy się prośbą o skrócenie terminu płatności z 60 dni (zgodnie z swz) na 30 dni.  
**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ**
9. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zatrudnienie pracowników na umowę zlecenie na zastępstwa urlopowo-chorobowe. Konieczność zachowania wymogu zatrudnienia wyłącznie na umowę o pracę w sytuacjach losowych, zdarzeniach niemożliwych do przewidzenia jest nierealne. Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć ile osób będzie w danym okresie czasu np. na zwolnieniu lekarskim.  
Zatrudnienie na umowę o pracę wymaga chociażby dostarczenia badań lekarskich, co w sytuacjach nagłych jest nierealne i wymaga dodatkowego czasu. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.  
**Odpowiedź: Tak, wyrażamy zgodę „w nagłych wypadkach”**
10. Zamawiający wymaga stosowania ściereczek jednorazowych. Czy ściereczki te są wymagane we wszystkich pomieszczeniach Instytutu?  
**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ**
11. Czy do dezynfekcji basenów, kaczek, misek nerkowych, pojemników na dobową zbiórkę moczu, nocników itp. przez zanurzenie Zamawiający dopuści preparat na bazie chloru (preparat nr 3 z załącznika nr 2.1 do OPZ)?  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuści do dezynfekcji basenów, kaczek, misek nerkowych, pojemników na dobową zbiórkę moczu, nocników itp. przez zanurzenie preparat na bazie chloru**
12. Czy Wykonawca ma zaproponować środek do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych przez spryskiwanie?  
**Odpowiedź: Wykonawca ma nie proponować środka do szybkiej dezynfekcji miejsc trudnodostępnych przez spryskiwanie.**
13. Czy do dezynfekcji wanien i urządzeń do hydroterapii, Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania B, F i V (HIV, HBV, HCV)- w czasie do 15 min.; Tbc (M. Tuberculosis) w czasie do 60 min, przeznaczony do tego typu urządzeń? Jeśli nie to prosimy o informację jakie dokładnie preparatu oczekuje Zamawiający z podaniem spektrum działania  
**Odpowiedź: Zamawiający dopuści do dezynfekcji wanien i urządzeń**

**do hydroterapii, dopuści preparat o spektrum działania B, F i V (HIV, HBV, HCV) – w czasie do 15 min.; Tbc (M. Tuberculosis) w czasie do 60 min, przeznaczony do tego typu urządzeń**

14. Dot. OPZ. Warunki Ogólne pkt 14

Czy wymóg kontaktu telefonicznego z pracownikiem transportu dotyczy transportu odpadów czy transportu badań

**Odpowiedź: Wymóg kontaktu telefonicznego z pracownikiem transportu dotyczy transportu badań.**

15. Dot. OPZ. Do obowiązkowa. wykonawcy należy pkt 13. Ppk 1 IV piętro

Czy wymagana dodatkowa osoba w godzinach 07:00-15:00 powinna być 5 czy 7 dni

**Odpowiedź: Wymagana dodatkowa osoba w godzinach 07:00-15:00 powinna być 5 dni w tygodniu**

16. Dot. OPZ. Do obowiązkowa. wykonawcy należy pkt 31: jest zapisane

*Pozostałe czynności: zbieranie, szczelne zamykanie i opisywanie worków z odpadami  
Zgodnie z obowiązującymi zasadami oraz bezpieczne transportowanie odpadów medycznych przynajmniej jeden raz dziennie, a z Klinik i Bloku Operacyjnego dwa razy dziennie i w razie potrzeby. Po każdym zakończonym transporcie odpadów zamawiający wymaga przeprowadzenia procesu mycia i dezynfekcji pojemnika transportowego – zapewnienie co najmniej jednej osoby w godz. 7:00 – 18:00 przez 7 dni w tygodniu.*

W związku ze zwiększoną powierzchnią szpitala prosimy o zmianę zapisu na co najmniej 2 osoby w godzinach 07:00 – 18:00

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ**

17. Dot. OPZ. Do obowiązków wykonawcy należy pkt 34 -jest zapisane

*Wykonawca oczekuje, aby osoby sprawujące nadzór nad pracownikami, były dostępne na terenie szpitala codziennie w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w godzinach od 7.00 do 18.00 W dni wolne od pracy i świąteczne dostępne będą pod wskazanym numerem telefonu całodobowo*

Prosimy aby nadzór był wymagany w godzinach 7:00 15:00

Uzasadnienie

Praca dwóch osób sprawujących nadzór nad pracownikami Wykonawcy powinna odbywać się w godzinach 7:00-15:00 .

Jest to czas pracy personelu medycznego, czyli zespołu Zakażeń Szpitalnych Naczelnej Pielęgniarki , Pielęgniarek Oddziałowych z którymi kontakt obu pracowników nadzoru wykonawcy jest niezbędny i prowadzony na bieżąco, wszelkie zmiany dostosowania się do zaleceń, wspólnie ustalane i inne czynności tzw. „ w razie potrzeby” dzieje się i realizuje właśnie w czasie pracy personelu medycznego tj. 7:00-15:00 Dlatego prosimy o zmianę zapisu/ wymagań

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje zapis: "Wykonawca oczekuje, aby osoby sprawujące nadzór nad pracownikami, były dostępne na terenie szpitala codziennie w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku w godzinach od 7.00 do 15.00 W dni wolne od pracy i świąteczne dostępne będą pod wskazanym numerem telefonu całodobowo"**

18. Dot. zał. nr 2.5 do OPZ

Czy łączna powierzchnia okien do mycia obejmuje pomieszczenia CBWK oraz Rehabilitacji Poczoidalowej

**Odpowiedź: Nie została podana, dlatego wizja lokalna była wymagana.**

19. Czy okna których nie można otworzyć (III piętro i klatki schodowe) należy skalkulować mycie z 1 strony czy należy skalkulować mycie alpinistyczne

**Odpowiedź: Należy skalkulować mycie okien, których nie można otworzyć z 1 strony.**

20. Dot. OPZ jest zapisane

*Zamawiający zastrzega możliwość zwiększenia zapotrzebowania na poszczególne preparaty dezynfekcyjne z uwagi na sytuację epidemiologiczną jaka może wystąpić w środowisku szpitalnym oraz w związku z możliwością poszerzenia działalności leczniczej (np. powstanie nowej komórki organizacyjnej).*

Czy należy rozumieć, że przy powstaniu nowej komórki organizacyjnej zamawiający rozszerzy zakres umowy aneksem zwiększającym jej obecną wartość.

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu " Zamawiający zastrzega możliwość zwiększenia zapotrzebowania na poszczególne preparaty dezynfekcyjne z uwagi na sytuację epidemiologiczną jaka może wystąpić w środowisku szpitalnym oraz w związku z możliwością poszerzenia działalności leczniczej.**

21. Prosimy o potwierdzenie, że w zakresie usługi dla przyszłego wykonawcy będzie należało sprzątnięcie holu głównego.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że w zakresie usługi dla przyszłego wykonawcy będzie należało sprzątnięcie holu głównego**

22. Dot. OPZ jest zapis do obowiązków wykonawcy należy w pkt 16 Blok operacyjny – zapewnienie, co najmniej dwóch osób w godz. 7:00 – 22.00 przez 4 dni w tygodniu i 1 osoba w godzinach 7.00 - 15.00– od poniedziałku do czwartku, i 2 osoby w godzinach 7.00 – 18.00. Podane godziny mogą ulec zmianie ze względów organizacyjnych związanych z funkcjonowaniem Bloku Operacyjnego prosimy o potwierdzenie że blok Operacyjny nie pracuje w piątki i nie jest wymagana obsada

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu pkt 16 „Blok operacyjny – zapewnienie, co najmniej dwóch osób w godz. 7:00 – 22.00 przez 4 dni w tygodniu tj. od poniedziałku do czwartku i 1 osoba w godzinach 7.00 - 15.00 oraz zapewnienie, co najmniej 2 osób w godzinach 7.00 – 18.00 w piątek i 1 osoba w godzinach 7.00 - 15.00. Podane godziny mogą ulec zmianie ze względów organizacyjnych związanych z funkcjonowaniem Bloku Operacyjnego”**

23. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w formie koncentratu na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian) typu Quatrodes Extra. Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiadana opinia producenta materiałów obciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe Famed. Produkt



posiada opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania bakterie (EN13727, EN14561, EN16615, EN13697), grzyby (EN13624, EN13697, EN14562, EN16615), prątki (EN14348, EN14563), wirusy otoczkowe (m.in. Vaccinia, BVDV, SARS-CoV-2) – EN14476, Adeno, Polio, Noro, Rota (wirusy nieosłonkowe -EN 14476) w stężeniu 4% w 15 min. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. W opakowaniach 1l i 5l? Dopuszczenie przez Zamawiającego preparatu o podwójnej rejestracji umożliwi Wykonawcy zastosowanie jednego preparatu do powierzchni medycznych i pozamedycznych, co pozwoli na stosowanie jednego preparatu do szafek, podłóg, powierzchni mających kontakt z żywnością itp.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści w pozycji 1 do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w formie koncentratu na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian) typu Quatrodex Extra, Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiadana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed, pod warunkiem, że Zamawiający w przypadku jakichkolwiek zastrzeżeń będzie miał prawo żądać zmiany stosowanego preparatu zgodnie z SWZ.**

24. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do stosowania przez Wykonawcę koncentrat preparat równoważny w formie koncentratu na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian) typu Quatrodex Forte. Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiadana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Spektrum działania bakterie (EN13727, EN14561, EN13697), drożdżaki (EN13624, EN13697, EN14562), prątki (EN14348, EN14563), wirusy otoczkowe (m.in. Vaccinia, BVDV, SARS-CoV-2) – EN14476, Adeno, Polio (wirusy nieosłonkowe -EN 14476) w stężeniu 4% w 15 min. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. W opakowaniach 1l i 5l? Dopuszczenie przez Zamawiającego preparatu o podwójnej rejestracji umożliwi Wykonawcy zastosowanie jednego preparatu do powierzchni medycznych i pozamedycznych, co pozwoli na stosowanie jednego preparatu do szafek, podłóg, powierzchni mających kontakt z żywnością itp.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści w pozycji 1 do stosowania przez Wykonawcę, koncentrat preparat równoważny w formie koncentratu na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian) typu Quatrodex Forte, Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiadana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Spektrum działania bakterie (EN13727, EN14561, EN13697), drożdżaki (EN13624,**

EN13697, EN14562), prątki (EN14348, EN14563), wirusy otoczkowe (m.in. Vacinnia, BVDV, SARS-CoV-2) – EN14476, Adeno, Polio (wirusy nieosłonkowe -EN 14476) w stężeniu 4% w 15 min. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. pod warunkiem, że Zamawiający w przypadku jakichkolwiek zastrzeżeń będzie miał prawo żądać zmiany stosowanego preparatu zgodnie z SWZ.

25. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w formie koncentratu na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian) typu Quatrodes One. Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiadana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Spektrum działania bakterie (EN1276, EN13727), drożdżaki (EN1650, EN13624), prątki (EN14348), wirusy otoczkowe (m.in. Vacinnia, BVDV, SARS-CoV-2) – DVV/RKI, w stężeniu 0,5% w 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny. W opakowaniach 1l i 5l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści w pozycji 1 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w formie koncentratu na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian) typu Quatrodes One, Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiadana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Spektrum działania bakterie (EN1276, EN13727), drożdżaki (EN1650, EN13624), prątki (EN14348), wirusy otoczkowe (m.in. Vacinnia, BVDV, SARS-CoV-2) – DVV/RKI, w stężeniu 0,5% w 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że Zamawiający w przypadku jakichkolwiek zastrzeżeń będzie miał prawo żądać zmiany stosowanego preparatu zgodnie z SWZ.**

26. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) z możliwością zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów typu Viruton Pulver. Z zawartością surfaktantów zapobiegających pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: bakterie (EN13727, EN 14561, EN136967), grzyby (EN13624, EN 14562), prątki (9EN 14348, EN 14563), Adeno, Polio, Noro (wirusy nieosłonkowe- EN 14476), spory C.difficile, B. subtilis, Cl. sporogenes (EN 13704) – 2% w 10 minut. Nie wymagający dodatku aktywatora. Wyrób medyczny klasy IIa. W opakowaniach 1kg, 5kg?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści w pozycji 4 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) z możliwością zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów typu Viruton Pulver, Z zawartością surfaktantów zapobiegających**

pyleniu. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: bakterie (EN13727, EN 14561, EN136967), grzyby ( EN13624, EN 14562), prątki (9EN 14348, EN 14563), Adeno, Polio, Noro (wirusy nieosłonkowe- EN 14476), spory C.difficile, B. subtilis, Cl. sporogenes (EN 13704) – 2% w 10 minut. Nie wymagający dodatku aktywatora. Wyrób medyczny klasy IIa. pod warunkiem, że Zamawiający w przypadku jakichkolwiek zastrzeżeń będzie miał prawo żądać zmiany stosowanego preparatu zgodnie z SWZ.

27. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w formie koncentratu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji systemów ssących, obiegu zamkniętego w wannach z hydromasażem będących wyrobami medycznymi typu Quatrodes Unit NF. Do wielu wrażliwych materiałów. Skuteczny i bezpieczny. Posiadający wysoką redukcję ryzyka zakażenia. Skutecznie usuwający zaschnięte zabrudzenia organiczne. Spektrum działania bakterie (EN13727), drożdżaki (EN13624), wirusy otoczkowe (m.in. Vacinnia, BVDV, SARS-CoV-2) – EN14476, w stężeniu 2% w 15 min, prątki (EN14348) 4% w 60 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny. W opakowaniach 1l i 5l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści w pozycji 7 dopuści do stosowania przez Wykonawcę preparat równoważny w formie koncentratu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji systemów ssących, obiegu zamkniętego w wannach z hydromasażem będących wyrobami medycznymi typu Quatrodes Unit NF. Do wielu wrażliwych materiałów. Skuteczny i bezpieczny. Posiadający wysoką redukcję ryzyka zakażenia. Skutecznie usuwający zaschnięte zabrudzenia organiczne. Spektrum działania bakterie (EN13727), drożdżaki (EN13624), wirusy otoczkowe (m.in. Vacinnia, BVDV, SARS-CoV-2) – EN14476, w stężeniu 2% w 15 min, prątki (EN14348) 4% w 60 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny, pod warunkiem, że Zamawiający w przypadku jakichkolwiek zastrzeżeń będzie miał prawo żądać zmiany stosowanego preparatu zgodnie z SWZ.**

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

Sporządziła: Bogumiła Kalinowska