



Opole, 17.05.2023r.

Nr sprawy: FAZ.2800.23.1.2023.TP.AD

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym – z możliwością negocjowania treści ofert w celu ich ulepszenia, zgodnie z art. 275 pkt. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Ustawy PZP którego przedmiotem jest: „Dostawa środków dezynfekcyjnych dla SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii w Opolu na okres 12 miesięcy” nr postępowania: FAZ.2800.27.2023-TP.

Działając w oparciu o art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U 2022 poz. 1710 z późn. zm.) Zamawiający udziela wyjaśnień oraz dokonuje modyfikacji w zakresie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytania zestaw 1

Pytanie 1

Zadanie 1, 2, 3

W związku z tym, iż preparaty w tych pozycjach obecnie są stosowane u Państwa w placówce, to zwracamy się z prośbą o odstąpienie dostarczenia próbek.

Odpowiedź: W związku z zapisami Rozdziału V SWZ próbki do zadań 1 i 3 są przedmiotowym środkiem dowodowym i zgodnie z pkt 2 ww. Rozdziału Wykonawca zobowiązany jest złożyć je wraz z ofertą. W zakresie zadania 2 zgodnie z zapisami Rozdziału IX pkt 7 SWZ.

Pytania zestaw 2

Pytanie 1

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 2

do SWZ

Prosimy o zmianę wymogu przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych wraz z ofertą, określonych w IV OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA pkt. 10 SWZ, na możliwość przedłożenia oświadczenia o ich posiadaniu i dostarczeniu w razie wątpliwości Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 3

do SWZ



Prosimy o zmianę wymogu przedłożenia próbek wraz z ofertą, określonych w V pkt. 1 6) SWZ, na możliwość przedłożenia oświadczenia o ich posiadaniu i dostarczeniu w razie wątpliwości Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie 4

Zadanie nr 1 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o informację czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający miał na myśli preparat działający zgodnie z normą EN 12791 w czasie 90 s.

Odpowiedź: Nie doszło do omyłki pisarskiej. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 5

Zadanie nr 3 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w w/w pozycji wymaga preparatu w opakowaniu 500g?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu w opakowaniu 1 kg. Zamawiający dopuszcza preparat w opakowaniu 500g z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 6

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: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.

Pytanie 7

Dot. projektu umowy §6 ust. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. W Projekcie Umowy kary naliczane są w związku z okolicznościami wyłącznie zawinionymi przez Wykonawcę. Zgodnie z Projektem Umowy.

Pytanie 8

Dot. umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SILA 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 zawinionym 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.*
- 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.*



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 zastępczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.

Pytania zestaw 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 3 poz. 4 i czy dopuści:

Suche chusteczki do nasączenia ich, dezynfekcyjnymi preparatami, nisko pyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni, pakowane w rolki, każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną, w rolce 100 chusteczek, gramatura 70g/m² wymiary 30x34cm, nawilżenie min 2m², do każdej rolki dołączona naklejka informacyjna, umożliwiająca opis produktu jak: nazwa preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej, opakowanie: rolka 100 sztuk chusteczek.

lub

Suche chusteczki do nasączenia ich, dezynfekcyjnymi preparatami, nisko pyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni, pakowane w rolki, każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną, w rolce 300 chusteczek, gramatura 70g/m² wymiary 18x25cm, nawilżenie min 2m², do każdej rolki dołączona naklejka informacyjna, umożliwiająca opis produktu jak: nazwa preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej, opakowanie: rolka 300 sztuk chusteczek.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA I OKREŚLENIE CZY ZAMAWIAJĄCY POTRZEBUJE CHUSTECZEK WŁOŻONYCH W WIADERKO, CZY SAMYCH WKŁADÓW DO WIADERKA, A MOŻE SAMYCH WKŁADÓW DO WIADERKA I PUSTYCH WIADEREK GRATIS?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 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% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.

Pytania zestaw 4

Pytanie 1

Zadanie 3:

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie gotowych do użycia chusteczek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni oraz wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu w tym głowic sond USG, ekranów, klawiatur, paneli kontrolnych, smartfonów itp. Zawierające alkohol 17,4 g propan-2-ol, 12,6 g etanol (łącznie 30 g na 100g płynu). Nie zawierające w składzie pochodnych amin, aldehydów, fenolu, chloru. Bez zawartości barwników i substancji zapachowych. Trwałość preparatu po otwarciu 1 miesiąc. Wykazujący doskonałą kompatybilność materiałową potwierdzoną badaniami min. z

ul. Katowicka 66a

45-061 Opole

NIP 754-25-57-814

REGON 531420768

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

OPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII

im. prof. Tadeusza Koszarowskiego w Opolu.

tel. 77 441 60 01

sekretariat@onkologia.opole.pl

onkologia.opole.pl



metalami, wszystkimi tworzywami sztucznymi i elastomerami. Przebadane dermatologicznie - badania pozwalają stosować bez rękawic ochronnych. W karcie charakterystyki produktu – brak zwrotu ostrzegawczego H318. Opakowanie 100 szt.

Skuteczne na bakterie i drożdżaki zgodnie z EN 16615 -1min, Tbc (M. terrae) do 5min., bakterie EN 13727, wirusy HIV, HBV, HCV, BVDV, vaccinia, polyoma SV40 (zgodnie z wytycznymi DVV/RKI) - wysokie obciążenie -15sek., F (Candida albicans) EN 13624 – wysokie obciążenie – 1 min., noro EN 14476 -niskie obciążenie - 30sek. oraz SARS-CoV-2, rota EN 14476 w 15 sek., adeno EN 14476 do 15 min.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 2

Zadanie 3:

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. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 3

Zadanie 3:

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki o działaniu sporobójczym przeznaczone do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych inwazyjnych i nieinwazyjnych (możliwość stosowania w dezynfekcji sond TEE (echokardiografii przezprzełykowej). Chusteczki na bazie kwasu nadoctowego. Skład: 0,06% kwas nadoctowy oraz nadtlenek wodoru i kwas octowy. Skuteczne na bakterie i grzyby zgodnie z EN 16615 - 5min. Spektrum działania B EN 13727, F EN 13624, V EN 14476 (adeno, noro), S (C. difficile) EN 17126 – do 5 min. Redukcja wszystkich patogenów w tym Tbc (M. terrae) EN 14348, spory (B. subtilis) EN 13704 oraz wirusa polio EN 14476 czasie max 15 minut. Produkt przebadane zgodnie z obowiązującymi normami. Chusteczki o wymiarach 20 x 30 cm, gramatura 50 g/m². Oferowane chusteczki mogą być stosowane na oddziałach dziecięcych. Znajdują się na liście firmy SIEMENS dot. zatwierdzonych środków stosowanych do mycia i dezynfekcji głowic w tym. Wyrób medyczny IIb, opakowanie a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 4

Zadanie 3:

Poz. 4

Prosimy o wyrażenie zgody na zaferowanie chusteczek suchych, perforowanych w rolce, do nasączenia dowolnym środkiem dezynfekcyjnym, przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych lub osuszania mokrych, wykonanych z poliestru, o gramaturze 50g/cm², o wymiarach chusteczki 30 cm x 24cm, w po 111 szt. chusteczek. Opakowanie handlowe 6 rolek.

Prosimy o podanie ilości wymaganych chusteczek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.



Pytanie 5

Zadanie 3:

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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 6

Zadanie 3:

Poz. 6

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 nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 7

Zadanie 3:

Poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością, z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych. Produkt zawiera czwartorzędowe związki amoniowe, 2-fenoksyetanol, aminy, niejonowe środki powierzchniowo czynne. Skuteczność w wysokim obciążeniu: B (EN 13727, EN 13697, EN 16615), Tbc (M. terrae) (EN 14348), drożdżaki (EN 13624, EN 13697, EN 16615), F (EN 13624) oraz V (BVDV, Vaccinia – zgodnie z wytycznymi DVV/RKI Instytutu Roberta Kocha), Rota (EN 14476) w czasie 15 minut w stężeniu 1%. Trwałość roztworu 28 dni. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5l.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 8

Zadanie 3:

Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego również na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F (C. albicans)- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro) w czasie 1 min., F EN 13624, wirus adeno w czasie do 2 minut, adeno typ 5 w czasie do 5 min., możliwość rozszerzenia spektrum o polio. Wyrób medyczny, opakowanie 1L ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 9

Zadanie 3:

Bardzo prosimy o wydzielenie pozycji tych na które Zamawiający wyraził zgodę w Zadaniu nr 3 do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości ofert i umożliwienie Zamawiającemu wybranie korzystniejszej oferty.

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

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

tel. 77 441 60 01
sekretariat@onkologia.opole.pl
onkologia.opole.pl



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 10

Zadanie 5:

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny preparat płynny lekko alkaliczny zawierający w swoim składzie: niejonowe związki powierzchniowo czynne, anionowe związki powierzchniowo czynne, polikarboksylany, enzymy oraz inhibitory korozji. Preparat przeznaczony do maszynowego mycia endoskopów sztywnych, giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego, pH koncentratu ok. 11 w 20 st. C, stężenie roztworu roboczego 0,3% - 1%, w opakowaniach 5l.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 11

Zadanie 5:

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie preparatu w postaci koncentratu zawierającego w składzie: aldehyd glutarowy, inhibitory korozji. Przeznaczonego do chemiczno-termicznego przygotowania endoskopów i oprzyrządowania endoskopowego. Spektrum: B, F, Tbc, V (polio, BVDV, adeno, papowa SV40, parwowirus, vaccinia), spory jaja glisty w stężeniu 1% i czasie działania 5 min. Preparat posiada dobrą tolerancję materiałową: silikon, poliureta, kauczuk, polipropylen, poliwęglan, miedź, mosiądz, cynk, żelazo. Dozowanie 10 ml/1L, pH koncentratu ok. 3,6 / 20 °C / koncentrat. Wyrób medyczny. Opakowanie 5l.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 12

Zadanie 5:

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat do dezynfekcji endoskopów giętkich na bazie kwasu nadoctowego, nieutralujący białek, rozkładający się na substancje nietoksyczne. Preparat wykazuje spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae, M. avium), V (adeno, noro, polio), S (C. difficile) w czasie do 5 minut. Op. 5l.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 13

Zadanie 5:

Poz. 4

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści do oceny preparat płynny lekko alkaliczny zawierający w swoim składzie: niejonowe związki powierzchniowo czynne, anionowe związki powierzchniowo czynne, polikarboksylany, enzymy oraz inhibitory korozji. Preparat przeznaczony do maszynowego mycia endoskopów sztywnych, giętkich oraz oprzyrządowania endoskopowego, pH koncentratu ok. 11 w 20 st. C, stężenie roztworu roboczego 0,3% - 1%, w opakowaniach 5l.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytania zestaw 5

Pytanie 1

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek alkoholowych Mediwipes Plus przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu i aparatury medycznej, trudno dostępnych miejsc, na bazie etanolu, o wymiarach 13x19 cm, konfekcjonowanych w tuby zawierające 100 chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae, M. avium), V (Rota, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Noro, Adeno) w czasie do 1 min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Wyrób medyczny kl. II.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.



Pytanie 2

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 2- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki Mediwipes DM przeznaczone do dezynfekcji delikatnych powierzchni, w tym głowic USG, ekranów, sprzętu medycznego, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, chlorku bezalkoniom z minimalną zawartością alkoholu (ok. 2,6%), działające na B, Y- do 5 minut, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Możliwość użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Śladowa zawartość alkoholu nie szkodzi delikatnym powierzchniom, dodana jest w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, zapobiega powstawaniu smug i rozmazywaniu się preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 3

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek Oxivir Sporicide Wipe do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych (w tym sond USG), przebadanych zgodnie z obowiązującymi normami? Chusteczki na bazie przyspieszonego nadtlenu wodoru, kwasu glikolowego i związków powierzchniowo-czynnych, bezpieczne dla personelu, z możliwością stosowania w obecności pacjenta, w rozmiarze 20cm x 30cm. Skuteczność bójcza:

B – (EN 13727, EN 13697, EN 16615) – 1 min.

Tbc - (EN 14348 - M. terrae – 10 min., M. avium – 5 min.),

F - (EN 13624, EN 13697 – C. albicans – 1 min., A. brasiliensis – 6 min.,

EN 16615 – C. albicans – 1 min.),

V - (EN 14476 - Adeno, Polio, Noro) – 1 min.

S - (EN 13704 - Clostridium difficile – 3 min. , Bacillus subtilis – 15 min.

pr En 17126 - Clostridium difficile R O27 – 5 min.)

Konfekcjonowane w tuby o pojemności 80 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 4

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do nasączania preparatem dezynfekcyjnym, każda rolka pakowana oddzielnie w folię, zawierająca 150 chusteczek (po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania) o wymiarach 16cm x 39cm, wykonanych z odpornej na rozdarcie, nisko pyłowej i chłonnej włókniny (70% wiskozy, 30% poliestru), o gramaturze 50g/m², , spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 5

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu chlorowego do mycia i dezynfekcji przebadanego na Cl. Difficile Rybotyp 027 w warunkach czystych, działanie sporobójcze wobec Cl. difficile wg EN 13704 w warunkach czystych (0,3g/l albuminy wołowej) i brudnych (3g/l albuminy wołowej) do 15 min., konfekcjonowanego w op. 200 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 6

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do usuwania plam krwi, wydalin , wydzielin, materiału organicznego w postaci suchych chusteczek inkrustowanych chlorem , aktywowanych poprzez nasączenie zimną wodą, o szerokim spektrum działania : B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro), S (C.difficile, C.difficile O27, C.sporogenes, C.perfringens,



B.subtilis, B.cereus) potwierdzone badaniami wg PN EN, dodatkowo przebadane zgodnie z norma EN 16615 i EN 17126, konfekcjonowane w op. po 25 szt., po przeliczeniu 1:1 tj. 1 kg granulatu = 1 op. Chusteczek?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 7

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni, wyrobów medycznych i wyposażenia, formuła chemiczna oparta na QAV, bez zawartości aldehydów, glukoprotaminy, substancji utleniających, szerokie spektrum biobójcze (badania w warunkach brudnych) obejmujące: B, F (C.albicans) - 0,25% - 5 min.; V (HIV, HBV,HCV, Vaccinia) - 0,5% - 15 min. z możliwości rozszerzenia o wirus Rota, dopuszczony do higieny powierzchni kontaktujących się z żywnością. Stabilność nieużywanego r.r. – 4 tygodnie, konfekcjonowanego w op. 5L po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 8

Dotyczy Zadania nr 3:

Poz. 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni trudnodostępnych, wyrobów medycznych i sprzętu szpitalnego, na bazie etanolu z dodatkiem propan-2-ol i alkylobiguanidynie, osiągającego spektrum biobójcze: bakterie, wirusy (HBV, HCV,HIV,Vaccinia) w czasie 30 sek. grzyby (C. Albicans) - 1min. , Tbc (M. terrae), Noro – 5 minut, Skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru medycznego, wyrób medyczny, opakowanie 1L ze spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 9

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: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z zapisami SWZ i Załącznikami.

Pytanie 10

Czy zamawiający zmieni § 6 ust. 1 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do naliczenia kar umownych w następujących przypadkach:

- za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy, w tym w szczególności za zwłokę w dostawie asortymentu objętego umową w terminie określonym w umowie powstałe z przyczyn wyłącznie zawinionych przez Wykonawcę, w wysokości 2% brutto wartości złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- za zwłokę w wymianie asortymentu wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie asortymentu niezgodnego z złożonym zamówieniem bądź za zwłokę w wymianie asortymentu dostarczonego w niewłaściwym lub zniszczonym opakowaniu, w tym również za zwłokę w zakresie terminów wynikających z gwarancji i rękojmi, w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto o którym mowa § 4 ust. 1, umowy, za każdy dzień zwłoki powstałe z przyczyn wyłącznie zawinionych przez Wykonawcę,
- za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze stron, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za nie zrealizowaną część przedmiotu umowy .

(.....)

(.....)

(.....)

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.

Pytanie 11

Wysokość kar umownych naliczonych Wykonawcy w związku z nienależytą realizacją niniejszej umowy nie przekroczy 35% wynagrodzenia umownego brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1.

Odpowiedź: Brak zgody. Zgodnie z Projektem Umowy.



Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 10 poprzez dodanie zdania drugiego o treści:

„Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź: Zgodnie z Projektem Umowy.

Opracowali:

K. Wojdyła
P. Szczerbińska
E. Dyktyńska
J. Paluch
A. Dudzińska

Zatwierdził:

Dyrektor
SPZOZ Opolskie Centrum Onkologii
Marek Staszewski
/dokument podpisany elektronicznie/