Kraków, dnia 22.07.2024 r.

Nr sprawy: DFP.271.81.2024.LS

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. dostawa środków dezynfekcyjnych, środków czystości oraz materiałów gospodarczych do Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

**Pytanie 1**

Pakiet 4 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ konfekcjonowany w butelki 1L z spryskiwaczem z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 2**

pakiet 6 pozycja 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat spełniający zapisy SWZ o znacznie lepszych parametrach użytkowych z możliwością użycia do mycia i dezynfekcji powierzchni inwazyjnych i nie inwazyjnych oraz pozostałych powierzchni. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych i pH 10,5-11 wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(cadida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficle i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 3**

Pakiet 8 pozycja 1 i 2

Prosimy o wyjaśnienie czy jeżeli zostaną zaproponowane chusteczki konfekcjonowane po 200 sztuk to należy przeliczyć ilość opakowań z 1000 na 500 w pozycji 1 i 2500 z pozycji 2 na 1250 sztuk? Czy Zamawiający dopuści chusteczki o najbardziej efektywnym rozmiarze 20x20cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 4**

Część 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu gotowego do użycia, płynny preparat (w postaci piany) do mycia i dezynfekcji o działaniu sporobójczym, oparty o H2O2. Stężenie nadtlenku wodoru w granicach 0,84 g na 100 gram preparatu oraz QAV w stężeniu 1,05g na 100 gram preparatu. Wykazujący działanie EN 16615 bakteriobójcza, drożdżakobójcza w czasie 1 min., EN 13727 bakteriobójcze w tym (MRSA warunki brudne) w czasie 1 min., EN 13624 grzybobójcze (C. albicans, A. Niger) w czasie 1 min., drożdżakobójcze(C.albicans warunki brudne) w czasie 1 min., EN 13697 drożdżakobójczy (C. albicans warunki brudne) w czasie 1 min., EN 14348 prątkobójcze w tym (M. avium, M. terra) w czasie 1 min., EN 14476 wirusobójcze w tym Polio, Adeno, Noro oraz Vaccinia(warunki czyste oraz brudne) w czasie 1 min., EN 17126, EN 13704 sporobójcze, w tym Bacillus subtilis w czasie 1 min. Wyrób medyczny - posiadający oznakowanie CE. Opakowanie 750 ml.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 5**

Część 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu gotowy do użycia produkt w postaci nasączonych chusteczek, do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych o działaniu sporobójczym. Oparty o H2O2. Stężenie nadtlenku wodoru w granicach 0,84 g na 100 gram preparatu oraz QAV w stężeniu 1,05g na 100 gram preparatu Wykazujący działanie EN 16615 bakteriobójcza, drożdżakobójcza w czasie 1 min., EN 13727 bakteriobójcze w tym (MRSA warunki brudne) w czasie 1 min., EN 13624 grzybobójcze (C. albicans, A. Niger) w czasie 1 min., drożdżakobójcze (C.albicans warunki brudne) w czasie 1 min., EN 13697 drożdżakobójczy (C. albicans warunki brudne) w czasie 1 min., EN 14348 prątkobójcze w tym (M. avium, M. terra) w czasie 1 min., EN 14476 wirusobójcze w tym Polio, Adeno, Noro oraz Vaccinia(warunki czyste oraz brudne) w czasie 1 min., EN 17126, EN 13704 sporobójcze, w tym Bacillus subtilis w czasie 1 min. Wyrób medyczny - posiadający oznakowanie CE. Opakowanie zawierające 100 nasączonych chusteczek o wymiarach 20 x25cm lub 200 szt. o wymiarach 20x 28cm z odpowiednim przeliczeniem ilości. Zawartość opakowania zachowująca skuteczność nie krócej niż 30 dni od dnia otwarcia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 6**

Czy w pakiecie 12 poz. 3 w związku ze zmianą technologi produkcji i wykorzystaniem w 88% materiałów z recyklingu Zamawiający dopuści mop o wadze 28g oraz w związku z przeznaczeniem mopa w obszarach o wysokim reżimie wymaga właściwości zbierających bakterie na poziomie 99,99% i koronawirus BCoV na poziomie 99,99% już przy użyciu wyłącznie czystej wody, spełniający pozostałe zapisy SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 12 poz. 3.

**Pytanie 7**

Czy w pakiecie 15 poz. 8 Zamawiający dopuści kij do mopów i szczotek o długości 125 cm? Trwały i solidny, wykonany z rurki metalowej. Posiadający uniwersalny gwint kompatybilny z większością mopów i szczotek dostępnych na rynku. Posiadający oczko, dzięki któremu można powiesić go na haczyku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 8**

Czy w pakiecie 15 poz. 11 Zamawiający dopuści folię pakowaną po 70mb, ze stosownym przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 9**

Czy w pakiecie 15 poz. 12 Zamawiający dopuści miotłę stworzoną z gęstego, naturalnego końskiego włosia (30%), które świetnie sprawdza się w zgarnianiu wszelkich drobinek kurzu, pyłu czy piasku? Naturalne materiały są bezpieczne dla alergików, ponieważ tworzą środowisko niekorzystne dla rozwoju roztoczy. Miotła wyposażona w uniwersalny gwint do trzonka, z którym stworzy funkcjonalny zestaw do sprzątania. W komplecie kij 120cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 10**

do części nr.14

Czy Zamawiający dopuści zmianę włókniny , z której mają być ściereczki?

Zamiana z włókniny perforowanej na włókninę gładką, pozostałe parametry pozostają bez zmian, gramatura 50g, rozmiar 30cmx30cm , opakowanie 1kg , I gatunek , wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 14.

**Pytanie 11**

Część 7 pozycja 1

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w Części 7 pozycja 1 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w Części 7 pozycja 1 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy’Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy’Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następującą:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami: — Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze : 3 ml produktu/m3 i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m3, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 12**

Część 7 pozycja 1

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaoferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m3 i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumanii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m3

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 13**

Część 7 pozycja 2

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w Części 7 pozycja 2 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w Części 7 pozycja 2 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy’Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy’Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następującą:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami: — Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze : 3 ml produktu/m3 i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m3, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 14**

Część 7 pozycja 2

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu, prosimy o możliwość zaoferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m3 i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumanii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m3

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 15**

Prosimy o wydzielenie do osobnych części pozycji 3 i 4, gdyż odnoszą się one do sprzętu oraz stanowią paski testowe, które są dedykowane tylko do jednego produktu z którym mogą być oferowane. Wyłączenie powyższych pozycji zwiększy ilość konkurencyjnych ofert w postępowaniu

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 16**

dotyczy zadania 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę produktu z min. 80% terminem ważności z pełnego terminu ważności nadanego przez producenta na dzień dostawy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 17**

do części nr 7 -

Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia posiadanego przez Zamawiającego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 18**

do części nr 7 -

Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści środek, który został zakwalifikowany jako środek biobójczy i spełnia wszystkie określone przepisami prawa wymogi w zakresie dopuszczenia do obrotu i do używania, zgodnie z ustawą z dnia 9 października 2015r. o produktach biobójczych (Dz.U.2015r. poz. 1926, tekst jednolity Dz.U. 2021r. poz. 24), nie posiadający certyfikatu CE?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 19**

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus Spray, zarejestrowany jako produkt biobójczy i wyrób medyczny, zawierający w składzie nadtlenek wodoru (2,8 g/kg) ,kwas salicylowy (1,1 g/kg), związki powierzchniowo czynne, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 5 min.; grzybo- i pratkobójcze – 15 min., dodatkowo przebadany zgodnie z norma EN16615, konfekcjonowany w opakowania ze spryskiwaczem pianowym o pojemności 750ml, Możliwość zastosowania do dezynfekcji plam organicznych, Szeroka skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 20**

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Excel Wipe, na bazie nadtlenku wodoru, o wymiarach 20x27cm, gramaturze 25g/m2, wykazujące działanie bakterio i drożdżakobójcze- do 1min, wirusobójcze (polio, adeno, noro)- do 30 sek, dodatkowo przebadany wg EN 16615 i EN 16777, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100szt flow-pack po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 21**

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny polipropylenowe chusteczki typu Oxivir Sporocide Wipe na bazie nadtlenku wodoru, o rozmiarze chusteczki 20cm x 30cm, gramaturze 25g/m2, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min (wg EN 13704)., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min (wg EN 17126)., B.subtilis – 15 min (wg EN 17126), dodatkowo przebadany wg normy EN 16615,konfekcjonowane w opakowania typu tuby o pojemności 80szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

 Zarejestrowane jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 22**

Dotyczy pakietu nr 8:

Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes DM, przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wyrobów, sprzętu medycznego i rządzeń medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, przedmioty z akrylu, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, zawierający w swoim składzie niewielką ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, o wymiarach 13x 19cm, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F, Tbc, V(HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma, Rota). Chusteczki z możliwością użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. tuba +wkład (poz. 1), wkład 100szt. (poz. 2)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 23**

Dotyczy pakietu nr 8:

Czy zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki typu Clinell Universal Wipes do mycia i dezynfekcji wszelkich delikatnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych (głowice USG, przedmioty z akrylu i pleksi), oparte na czwartorzędowych związkach amonowych z dodatkiem PHMB; wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (M. bovis ) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona,, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min, dodatkowo przebadane zgodnie z EN 16615 w zakresie bakterio i drożdżakobójczości?o statusie wyrobu medycznego kl. IIa., w rozmiarze chusteczki 20cm x 25cm, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt. tuba +wkład (poz. 1), wkład 100szt. (poz. 2)?

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 24**

Cz. 2:

Poz.2 Prosimy Zamawiającego o określenie wymaganej gramatury chusteczek.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 25**

Cz. 5.

Poz. 1 i 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu o działaniu bójczym wobec wirusa adeno w stężeniu 2%, przy spełnieniu pozostałych warunków SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 5 poz. 1 i 2.

**Pytanie 26**

Cz. 8

Poz.1,2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezalkoholowych chusteczek na bazie chlorku didecylodimetyloamoniowego o działaniu: bakteriobójczym, drożdzobójczym (EN 16615) w czasie 2 minut, wirusobójczym wobec wirusów osłonkowych wg EN 14476 w czasie 1 minuty, wobec wirusów adeno, noro w czasie do 30 minut, bójczym wobec prątków gruźlicy wg EN 14348 w czasie 60 minut. Opakowanie 100 szt typu flow pack.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 27**

Dotyczy zadania 3

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. pH - 10,35 - 11,85. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni.. Spektrum działania: bakterie, MRSA, grzyby (C.albicans), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2 w tym wirusy. Opakowanie 5l

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że w części 3 wykreślił pozycję 2 z przedmiotu zamówienia.

W związku z powyższym zmianie ulega pkt 10.2.3.2 SWZ, który otrzymuje brzmienie:

- „10.2.3.2. Dotyczy części 2, 3 (poz. 5), 4-6, 7 (poz. 1-2), 8: Wyniki badań/ raporty z badań potwierdzające skuteczność przeciwdrobnoustrojową oferowanego produktu w wymaganym czasie i stężeniu wg wymaganej normy. \*”

Zmianie ulega również załącznik nr 6 do SWZ, poprzez zmianę kwoty przeznaczonej na sfinansowanie zamówienia w części 3 (nowe brzmienie załącznika nr 6 do SWZ przekazuję w załączeniu).

**Pytanie 28**

Dotyczy zadania 4

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 29**

Dotyczy zadania 4

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 5l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 30**

Dotyczy Zadania 5

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). 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. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe np. Famed lub równoważna. Produkt posiada pozytywna opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus noro – 4% w 15 minut. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Op. kanister 5 l

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 5 poz. 1.

**Pytanie 31**

Dotyczy Zadania 5

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści Zamawiający dopuści koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). 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. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe np. Famed lub równoważna. Produkt posiada pozytywna opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, Tbc (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus noro – 4% w 15 minut. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Op. 1l

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 5 poz. 2.

**Pytanie 32**

Dotyczy Zadania 6

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopraopan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). pH 10,3-11,3. Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt posiada pozytywna opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1 l ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 33**

Dotyczy Zadania 6

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopraopan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). pH 10,3-11,3. Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt posiada pozytywna opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 5 l.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 34**

Dotyczy Zadania 6

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestezjologicznych). 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) wg. EN 14476, C.difficile (EN 13704) – 2% w 10 minut, B.subtilis (EN 13704) – 1% w 30 minut. Wirusy osłonkowe (17111) – 0,5 % w 10 minut, Wirusy (Adeno, Noro) – 17111 -0,5 % w 15 minut. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 35**

Dotyczy Zadania 8

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). 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) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 36**

Dotyczy Zadania 8

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). 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) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: wkład 100 szt

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 37**

Dotyczy zadania 12

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści dozownik o wymiarach 270 x 270 mm – pozostałe warunki SWZ zgodne.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 38**

Dotyczy zadania 12

Czy w pozycji 2 Nakładka z mikrofazy przeznaczona do mycia zmywalnych powierzchni podłogowych, w tym gładkich (panele, płytki, wykładziny). Do zastosowania w przypadku mycia oraz mopowania na sucho. Wyposażona we wszywki w czterech kolorach (czerwony, zielony, żółty i niebieski). Bardzo dobrze wychwytuje kurz i inne zabrudzenia wiążąc je w swojej strukturze. Wyposażona w kieszeniowy system mocowania. Rogi kieszeni zakończone trójkątnymi otworami pozwalającymi na lepsze odsączanie wody. Nakładki wyposażone w pasek mocujący pozwalający na bezdotykowe wyciskanie. Skład 100% mikrofibra. Wymiary: Nakładka 45x16,5 cm +/- 1cm Pasek mocujący: 20x6 cm +/- 1 cm Kieszeń: 7,5x12 cm +/- 1 cm Waga 80g Temp. prania: 60 st. C

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 39**

Dotyczy zadania 12

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści trójwarstwowy niezwykle chłonny, miękki mop jednorazowego użytku. Umożliwia umycie około 5 – 11 m2 powierzchni płaskiej. Mop umocowany do specjalnego stelaża za pomocą systemu rzepów. Do wyboru stelaż w 2 opcjach: aluminiowy lub plastikowy. Mieszanka włókien poliestrowo – wiskozowo-bawełnianych. 75 % mikrofibra, 25 % nylon, 5 % poliester. Wewnętrzne warstwy zszyte ze sobą za pomocą nici. Zewnętrzne warstwy z warstwą środkową połączone za pomocą kleju. Warstwy trwale połączone ze sobą ( w tym za pomocą klejenia z wykorzystaniem ultradźwięków, termicznie bądź pod naciskiem). Wymiary: 45 x 15 cm . Opakowanie 20 sztuk

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 12 poz. 3.

**Pytanie 40**

Dotyczy zadania 12

Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści Uchwyt magnesowy o wymiarach 40 x 11 cm przeznaczony do nakładek 40 cm wyposażonych w kieszeniowy system dozowania. Nakładki mocowane są poprzez umieszczenie końców stelaża w kieszeniach nakładki. Magnes znajdujący się w stelażu ułatwia zamykanie uchwytu oraz zapobiega mimowolnemu otwieraniu. Waga 500 g. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

Kij kompatybilny z produktem - Drążek aluminiowy o dł. 140 cm do mocowania uchwytów nakładek. Możliwość mocowania w dwóch zakresach (otwory o średnicy 6,3 mm umieszone w odległości 1,7 oraz 2,8 cm od końca drążka). Drążek zakończony rączką z tworzywa sztucznego w kolorze grafitowym lub czarnym z uchwytem o średnicy 1,5cm pozwalającym na zawieszenie drążka na haku.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 41**

Pakiet nr 8 pozycja 1 i 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 8 w poz. 1 i 2 gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, stetoskopów, głowic i sond USG, kozetek, stolików, mebli medycznych , łóżek, sprzętu rehabilitacyjnego, stomatologicznego oraz unitów łącznie z powierzchniami wrażliwymi na działanie alkoholi, np. z pleksi. Dezynfekcja poprzez czwartorzędowe związki amonowe (chlorek didecylodimetyloamoniowy). Spektrum działania: bakteriobójcze, drożdżobójcze, wirusobójcze, prątkobójcze 2 min. Przebadane według norm EN 16615, 13727, 13624, 14476, 14348. Opakowanie typu flow-pack, 100 sztuk chusteczek o wymiarze: 28 cm x 20 cm i gramaturze 40g/m2. Wyrób medyczny – posiadający oznaczenie CE.

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

**Pytanie 42**

formularza asortymentowo – cenowy - załącznik nr 1a (część 3, poz. 2)

W związku z wycofaniem przez producenta opisanego preparatu ze sprzedaży prosimy o dopuszczenie zamiennika:

Płynny preparat do wstępnego mycia i dezynfekcji narzędzi termostabilnych i termolabilnych, także stomatologicznych, endoskopów elastycznych.), stosowanie w kąpielach zanurzeniowych i myjkach ultradźwiękowych. Umożliwiający manualne mycie i dezynfekcję termostabilnych i termolabilnych narzędzi i endoskopów elastycznych. Wykazujący działanie: bakteriobójcze i drożdżakobójcze w czasie 15 minut w stężeniu 0,5%, wirusobójcze ( w tym HIV, HBV, HCV) w czasie 15 minut w stężeniu 0,5%, Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo-czynne, środki dezynfekujące, pH 9,1 . Wyrób medyczny - posiadający oznakowanie CE. Opakowanie 5 l.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że w części 3 wykreślił pozycję 2 z przedmiotu zamówienia.

Wprowadzone zmiany w SWZ przedstawiono w ramach odpowiedzi na pytanie nr 27 w niniejszym piśmie.

**Pytanie 43**

formularza asortymentowo – cenowy - załącznik nr 1a (część 3, poz. 2)

W związku z wycofaniem przez producenta opisanego preparatu ze sprzedaży prosimy o dopuszczenie zamiennika:

Płynny preparat przeznaczony do wstępnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów giętkich; zawierający dwuaminę kokospropylenu i związki powierzchniowo czynne; nie zawierający: QAV, aldehydów, fenoli, aktywnego tlenu i biguanidyny, glikoli, fenoksypropanolu; z możliwością użycia w myjkach ultradźwiękowych - do 5min; z możliwością pozostawienia narzędzi zanurzonych w roztworze do 72 godz.; skuteczny na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HCV, HBV , HIV) w czasie 15 min, działający w stężeniu już od 0,25%, z możliwością rozszerzenia spektrum o wirusa Adeno, Polyoma w czasie do 60 min;. Rekomendowany przez producenta instrumentarium Aesculap. Wyrób medyczny - posiadający oznakowanie CE. Opakowanie 5 l.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że w części 3 wykreślił pozycję 2 z przedmiotu zamówienia.

Wprowadzone zmiany w SWZ przedstawiono w ramach odpowiedzi na pytanie nr 27 w niniejszym piśmie.

**Pytanie 44**

pkt 9.6.8 SWZ w zw. z § 3 ust. 9 wzoru umowy poprzez wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, żeby produkty dotyczące części 14 zamówienia również opatrzone były etykietą w j. polskim i zawierały opisywane w tym postanowieniu informacje, w tym zwłaszcza wskazanie daty przydatności do użycia lub daty produkcji z okresem przydatności do użycia;

albowiem, z opisu wymagań dotyczących etykiety zamieszczonych w SWZ (pkt 9.6.8.) wynika, że obowiązek ten nie dotyczy części 14 zamówienia, natomiast z postanowienia wzoru umowy (§ 3 ust. 9) nie wynika w jasny i nie budzący wątpliwości sposób, że dotyczy ono tylko wybranych części zamówienia, gdyż przypis z informacją o częściach zamówienia, zamieszczony jest dopiero przy drugim akapicie tego postanowienia , który dotyczy całkowicie innej kwestii. W ocenie Wykonawcy produkty niesterylne będące przedmiotem części 14 przedmiotowego postępowania nie mogą mieć określonego terminu przydatności do użycia, gdyż jest on nieograniczony. Zgodnie z § 23 ust. 2 lit. j) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. U. UE. L. z 2017 r. Nr 117, str. 1 z późn. zm.) na etykiecie takich produktów dopuszczalne jest zawarcie informacji o dacie produkcji wyrobu, bez określania terminu bezpiecznego używania/przydatności do użycia;

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy. § 3 ust. 9 wzoru umowy dotyczy części: 1-6, 7 (poz. 1-2), 8-10.

**Pytanie 45**

§ 410 ust. 5 oraz § 4b ust. 4 wzoru umowy poprzez wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści wprowadzenie maksymalnego terminu, w którym Zamawiający powinien odnieść się do przesłanego przez Wykonawcę wniosku wraz z aneksem zmieniającym umowę, np. żeby był on rozpatrzony przez Zamawiającego w terminie do 30 dni.

Przychylenie się do powyższej prośby zapobiegnie sytuacji, w której wniosek Wykonawcy będzie rozpoznawany przez zbyt długi czas nieuzasadniony okolicznościami, a Wykonawca nie będzie miał żadnych mechanizmów przymuszenia Zamawiającego do zajęcia stanowiska, przez co jego uprawnienie do żądania zmiany umowy będzie jedynie iluzoryczne;

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 46**

§ 410 ust. 10 wzoru umowy poprzez wyjaśnienie czy Zamawiający zmieni zapis dotyczący minimalnej wartości wykonania zamówienia, w ten sposób, aby było to co najmniej 60 %. Aktualne brzmienie przywołanego postanowienia pozwala na zmniejszenie szacunkowej wartości zamówienia nie więcej niż o 90 %. Realizacja zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 10 % jest niezgodna z przepisami p.z.p. Można odczytywać ją jako obejście przepisów dotyczących minimalnej wielkości zamówienia. Realizacja zamówienia na wskazanym przez Zamawiającego poziomie to na tyle mało, że praktycznie można stwierdzić, że brak jest wskazania minimalnego progu zamówienia. Podkreślić należy, że sformułowane w ten sposób postanowienie wymusza na wykonawcach wskazanie wyższych ceny, w celu zabezpieczenia się na wypadek, gdyby rzeczywiście wykonano jedynie 10 % wartości całego zamówienia;

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 47**

§ 4b ust. 8 wzoru umowy poprzez wyjaśnienie czy Zamawiający doprecyzuje to postanowienie w ten sposób, żeby uwzględniało równowagę stron, albowiem zdaniem Wykonawcy dla zachowania równowagi stron konieczne jest, żeby wskazane postanowienie dodatkowo obligowało Zamawiającego do przedstawienia Wykonawcy wraz z aneksem stosownej kalkulacji kosztów uzasadniającej zmianę oraz warunkowało zmianę od wcześniejszej akceptacji tej zmiany przez Wykonawcę w ustalonym przez Strony terminie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy wzoru umowy.

**Pytanie 48**

część 13

poz. 2

Czy Zamawiający zaakceptuje produkt z zawartością nadwęglanu sodu w miejsce szkodliwego nadboranu sodu ( zmiana receptury u producenta ) Wszystkie pozostałe cechy są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 13 poz. 2.

**Pytanie 49**

część 13

Poz. 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maszynki do golenia bez paska nawilżającego. Wszystkie pozostałe cechy są zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zgodnie ze zmienionym opisem przedmiotu zamówienia w części 13 poz. 18.

**Pytanie 50**

część 13

Poz. 24

Opisana lodówka występuje w kolorze biało – niebieskim. Czy Zamawiający zaakceptuje produkt w powyższym kolorze

**Odpowiedź:**

Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.

Zamawiający informują, iż zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia w części 10 poz. 1 zgodnie z jego brzmieniem przedstawionym w załączeniu.

W załączeniu przekazuję załącznik nr 1a do SWZ (arkusz cenowy), załącznik nr 6 do SWZ uwzględniające powyżej przedstawione odpowiedzi oraz wprowadzone zmiany.