

Uzdrowisko Lądek Długopole S.A.
ul. Wolności 4
57-540 Lądek Zdrój

Do uczestników postępowania o udzielenie zamówienia publicznego
w trybie podstawowym na:

**Sukcesywne dostawy produktów leczniczych i wyrobów medycznych
dla Uzdrowiska Lądek-Długopole S.A.**

Pytania i odpowiedzi/modyfikacja

I. Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 późn. zm.- zwanej dalej Pzp) Zamawiający informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści SWZ. Poniżej Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania Wykonawcy:

Pytanie 1: Część 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści gaziki nasączone 70% alkoholem izopropylowym, podwójnie złożone (4 warstwy), każdy gazik zapakowany osobno w opakowanie folia aluminiowa-papier, niejałowe, w rozmiarze 9x11cm, w opakowaniu zbiorczym a'100 sztuk?

Odp.: Nie. Zamawiający wymaga produkt jałowy.

Pytanie 2: Część 3, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompresu żelowego zimno-ciepło w rozmiarze 7,5cm x 35cm?

Odp.: Tak. Zamawiający dopuszcza kompresy 7,5-12x 29-52cm.

Pytanie 3: Część 3, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompresu żelowego zimno-ciepło w rozmiarze 7,5cm x 52cm?

Odp.: Tak. Zamawiający dopuszcza kompresy 7,5-12x 29-52cm.

Pytanie 4: Część 3, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kompresu żelowego zimno-ciepło w rozmiarze 12cm x 29cm?

Odp.: Tak. Zamawiający dopuszcza kompresy 7,5-12x 29-52cm.

Pytanie 5: Część 3, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepców w rozmiarze 25mm x 9,14m?

Odp.: Zamawiający dopuszcza przylepce w rozmiarze: 24-25 mm x9,14 m.

Pytanie 6: Część 3, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przylepców włókninowych w opakowaniach zbiorczych a'12 sztuk z podaniem ceny za 1 sztukę?

Odp.: Tak

Pytanie 7: Część 3, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opatrunku do mocowania kaniul w rozmiarze 5,1cm x 7,6cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza opatrunek w rozmiarze 5-5,1x7,6cm

Pytanie 8: Część 3, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty opatrunkowej bawełniano-wiskozowej w opakowaniu a'500g z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Tak

Pytanie 9: Część 7, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków pakowanych a'250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Tak

Pytanie 10: Część 7, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści mini spike bez zastawki?

Odp.: Tak

Pytanie 11: Część 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp.: Tak

Pytanie 12: Część 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opaskę z wkładaną karteczką?

Odp.: Tak

Pytanie 13: Część 8, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradła w rozmiarze 160cm x 210cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza w rozmiarze: 100-160x 200-210cm.

Pytanie 14: Część 9, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Tak

Pytanie 15: Część 12, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Tak.

Pytanie 16:

Część 12, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Tak.

Pytanie 17: Część 12, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pełnobarierowy fartuch chirurgiczny, jednorazowy, wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², niesterylny, o dużej odporności na przenikanie drobnoustrojów oraz dużej wytrzymałości na rozciąganie i wypychanie?

Odp.: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 18: Część 12, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pełnobarierowy fartuch chirurgiczny, jednorazowy, wykonany z podfoliowanej włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m², niesterylny, o dużej odporności na przenikanie drobnoustrojów oraz dużej wytrzymałości na rozciąganie i wypychanie?

Odp.: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 19: Część 12, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m² z rękawami zakończonymi elastycznym mankietem?

Odp.: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 20: część 6 poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 22: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne przylepcorzepy z możliwością wielokrotnego mocowania w dowolnym miejscu produktu, co pozwala na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek oddychających na całej powierzchni wykonanych z materiału przepuszczającego powietrze na całej powierzchni, czyli wykonanego w całości z warstw przepuszczających powietrze, niezależnie od surowca użytego do tego celu?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 24: poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających obwody w pasie odpowiednio dla rozmiarów:

M: 75-110 cm

L: 100-150 cm

XL: 130-170 cm?

Odp. Tak.

Pytanie 25: poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania pieluchomajtki nie posiadające ściągaczy taliowych z przodu i z tyłu wyrobu oraz czy Zamawiający dopuści do postępowania pieluchomajtki wykonane z warstwy paroprzepuszczalnej w części centralnej oraz z włókniny w obszarze bioder?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26: Część 9 Poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe pakowane po 100 szt. z przeliczeniem ilości opakowań? Pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odp.: TAK.

Pytanie 27: Pytanie dot. projektu umowy: Czy Zamawiający zgadza się, aby prawo do odstąpienia/rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

Pytanie 28: Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna w par. 6 ust. 1 i 2 wynosiła 0,5% wartości niedostarczonych lub zareklamowanych produktów?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

Pytanie 29: Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna w par. 6 ust. 4 umowy była naliczana nie od wartości całej umowy, lecz od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zmiany.

Pytanie 30: dot. zadania 4 poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści gazę jałową zamiast gazy niejadalnej (jak w poz. 1)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 31: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 98 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości na podstawie rozdziału XV punkt 7 SWZ.

Pytanie 32: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 98 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 98 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 75g, oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości na podstawie rozdziału XV punkt 7 SWZ.

Pytanie 34: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 1, poz. 248 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythryl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt spełnia wymagania zamawianej szczerpionki.

Pytanie 35: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 7, poz. 19 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 19 z pakietu 7 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie

silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 7, poz. 38 w przedmiotowym postępowaniu: Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 38 z pakietu 7 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wdzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 37: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 7, poz. 38 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 200 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odp.: Tak

Pytanie 38: Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 7, poz. 38 w przedmiotowym postępowaniu: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy o parametrach 21Gx1,8mm?

Odp.: Tak

Pytanie 39: Dot. termin składania ofert Z uwagi na okres urlopowy zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odp.: Zamawiający zmienił termin składania ofert na dzień 19.08.2022r. na godz. 10:15, a termin otwarcia na dzień 19.08.2022r. na godz. 10:30.

Pytanie 40: Część nr 10, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w płynie typu Velodes Silk do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający etanol oraz propan-2-ol. Bezbarwny i bezzapachowy. Skuteczny wobec: B, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro) Butelka 500 ml + pompka.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 41: Część nr 10, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji gotowego do użycia preparatu typu Velox Spray do mycia i dezynfekcji powierzchni. Spektrum działania B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro) do 1 min. Opakowanie 1000 ml ze spryskiwaczem.

Odp.: tak

Pytanie 42: Część nr 10, poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji gotowego do użycia preparatu typu Velox Spray do mycia i dezynfekcji powierzchni. Spektrum działania B, F, Tbc, V (HBV, HCV, HIV, Rota, Noro) do 1 min. Opakowanie kanister 5000 ml.

Odp.: tak

Pytanie 43: Część nr 10, poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu typu Quatrodes Unit NF koncentratu do mycia i dezynfekcji urządzeń, może być stosowany również do dezynfekcji obiegu zamkniętego w wannach z hydromasażem będących wyrobami medycznymi. Działa na B, F (C. albicans), V – 15 min. Opakowanie kanister 5 l z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 44: Część nr 10, poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu typu Desam Prim w opakowaniu 5 L. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odp.: tak

Pytanie 45: Część nr 10, poz. 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w typu Desmanol Pure do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, bez zawartości substancji żelujących, zawierający substancje pielęgnujące: D-pantenol i etyloheksylogliceryna. Preparat na bazie propan-2-olu. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 sek, V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota - 15 sek., adenowirusy - 2 min., norowirusy - 30 sek.). Opakowanie 500 ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 46: Część nr 10, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu w typu Desmanol Pure do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, bez zawartości substancji żelujących, zawierający substancje pielęgnujące: D-pantenol i etyloheksylogliceryna. Preparat na bazie propan-2-olu. Spektrum działania: higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500): 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791): 90 sek, V (HIV, HBV, HCV, vaccinia, rota - 15 sek., adenowirusy - 2 min., norowirusy - 30 sek.). Opakowanie 5 L.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 47: Część nr 10, poz. 14 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji preparatu typu Kodan Tinktur Forte bezbarwny w opakowaniu 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 21 op.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 48: Dot. projektu umowy §3, ust. 8 W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §3 ust. 8 w sposób następujący :

„W przypadku braku możliwości dostawy produktów objętych przedmiotem niniejszej umowy, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy a Wykonawca pokryje różnicę w cenie produktów między ceną przewidzianą w niniejszej umowie a ceną dostawy u innego Wykonawcy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika nr 1 do niniejszej umowy”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. W projekcie umowy- zał. nr 3 do SWZ jest zapis w tym zakresie w paragrafie 3 ust.8.

Pytanie 49: Część 10, poz. 3 Czy Zamawiający z uwagi na zakończenie produkcji Desdreman Pure dopuści do oceny preparat Desderman Care, bezbarwny, bezzapachowy, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (83,7g/100g). zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Skuteczny wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans+A.brasiliensis/niger), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno, Polio). Produkt biobójczy, w opakowaniach 500ml z pompką.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 50: Część 10, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów na, z zawartością chlorheksydy (0,9g/100g) oraz propan-2-olu, z delikatną formułą pielęgnacyjną z oliwą z oliwek i gliceryną. pH ok. 5,5. Higieniczne mycie rąk EN1499 – 30sek. Skuteczny wobec: B w 30s., B (Salmonella, Listeria, MRSA, ESBL), F (C.albicans), wirusów osłonkowych w 60s. Nie zawiera mydła, substancji barwiących i zapachowych. Testowany dermatologicznie. Produkt biobójczy. Opakowanie 500ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 51: Część 10, poz. 6 Czy Zamawiający, z uwagi na fakt, iż preparat Mikrozyd AF liquid nie jest konfekcjonowany w opakowaniach 5L, wyrazi zgodę na zaferowanie opakowania 10L, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, zaokrąglając do pełnego opakowania w górę?

Odp.: Zamawiający modyfikuje:

- pojemność kanistra z 5000ml na 10l,
- ilości z 15 op. po 5000ml na 80 l.
- jednostkę miary z op. na litry

Pytanie 52: Część 10, poz. 12, 13 Czy zamawiający wymaga preparatu wolnego od gliceryny - która znosi efekt przedłużonego działania oraz stanowi czynnik wzrostu dla bakterii?

Odp.: Nie

Pytanie 53: Część 10, poz. 14 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu konfekcjonowanego w opakowaniach 250ml, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odp.: Tak.

Pytanie 54: Część 10, poz. 14 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie dopuszcza preparatów, które do osiągnięcia pełnego spektrum działania wymagają podwójnej aplikacji na skórę oraz wydłużenia czasu odkażania do 2 min. w przypadku skuteczności na wirusa HBV oraz skóry z dużą ilością gruczołów łojowych.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 55: Część 10, poz. 14 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w celu utrzymania sterylności preparatu oraz utrzymania przydatności do daty wydrukowanej przez producenta na opakowaniu wymaga, aby preparat zawierał nadtlenu wodoru.

Odp.: Tak

Pytanie 56: Część 10, poz. 14 Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia deklarowanego spektrum działania w ChPL.

Odp.: Tak

Pytanie 57: Część 10, poz. 14 Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaferowania produktu, którego temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL.

Odp.: Tak

Pytanie 58: Część 10, poz. 14 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu, który nie będzie ograniczał realizacji procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odp.: Tak

Pytanie 59: Część 10, poz. 14 Czy Zamawiający wymaga zaferowania produktów, dla których termin przydatności jest równoważny z terminem ważności produktu po pierwszym otwarciu opakowania?

Odp.: Tak

Pytanie 60: Część 10, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat, na bazie mieszaniny 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych, do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholi, wyposażenia, bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych (np. głowice sond USG), stołów operacyjnych, powierzchni przyrządów medycznych. Tolerancja materiałowa i dermatologiczna potwierdzona badaniami, jak również pozytywną opinię producenta preparatu. Możliwość

użycia na oddziałach noworodkowych. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.terrae), V (Noro) – 15min. Opakowania 1L ze spryskiwaczem. Preparat posiada możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 61: Część 10, poz. 17 Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego. Zawierający substancje czynne z trzech różnych grup chemicznych (w tym fenoksypropanol). Nie zawierający w składzie aldehydów, fenoli, chloru oraz substancji utleniających, nie wymagający stosowania aktywatora. Może być stosowany w myjniach ultradźwiękowych, myje i dezynfekuje w jednym cyklu roboczym, posiada nieuciążliwy zapach. Roztwór roboczy preparatu jest skuteczny mikrobiologicznie przez 7 dni. Skuteczny wobec: B, MRSA, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota), Tbc (M.terrae), F (C.albicans) w 0,5% do 15min, Tbc (M.terrae, M.avium) 0,75% w 15min. Opakowanie 5L. Wyrób medyczny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza jeżeli produkt ma ten sam zakres działania.

Pytanie 62: Część 3, poz. 3-6

Czy zamawiający dopuści kompresy 8 warstwowe?

Odp.: Zamawiający dopuszcza od 8 – 12 warstwowe

Pytanie 63: Część 3, poz. 11

Czy zamawiający dopuści wymiary 6 cm x 8 cm?

Odp.: Tak

Pytanie 64: Część 3, poz. 2

czy zamawiający dopuści kompresy nasączone 70% alkoholem - izopropanol, o wymiarze 65 x 30 mm, o gramaturze 50 g/m²?

Odp.: Tak

Pytanie 65: Część 8, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66: Część 8, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67: Część 11, poz. 2

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm? Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza inne długości, ale z odpowiednim przeliczeniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 68: Część 12, poz. 1,8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69: Część 12, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70: Części 1 poz. 256: Z uwagi na podejrzenie, że do obrotu wprowadzane są obecnie paski testowe do glukometrów nie posiadające certyfikatu pozwalającego na zgodne z prawem dopuszczenie danego modelu pasków i glukometrów do obrotu i używania, prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą na w Części 1 poz. 256 certyfikatu zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), taki dokument potwierdza spełnianie wszystkich norm wymaganych przez UE dla pasków testowych i możliwość wprowadzenia do obrotu.

Odp.: Zamawiający nie wymaga

Pytanie 71: Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w Części 1 poz. 256 pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, który umożliwi wykonywanie pomiarów nie tylko we krwi włośniczkowej (jak paski z oksydazą glukozy) lecz również we krwi żyłnej?

Odp.: Tak

UWAGA:

- **Formularz cenowy dla części 3 – zał. nr 1c zastępuje się formularzem cenowym dla części 3- zał. nr 1c zmodyfikowany.**
- **Formularz cenowy dla części 6 – zał. nr 1f zastępuje się formularzem cenowym dla części 6- zał. nr 1f zmodyfikowany.**
- **Formularz cenowy dla części 8 – zał. nr 1h zastępuje się formularzem cenowym dla części 8- zał. nr 1h zmodyfikowany.**
- **Formularz cenowy dla części 10– zał. nr 1j zastępuje się formularzem cenowym dla części 10- zał. nr 1j zmodyfikowany.**

Działając na podstawie art. 286 ust.3 Pz Zamawiający zmienił w dniu 16.08.2022r. termin składania i otwarcia ofert.

Zamawiający zmienił termin składania ofert:

na **19.08.2022r. godz. 10:15.**

oraz termin otwarcia ofert:

na **19.08.2022r. godz. 10:30.**

oraz zmienił termin związania ofertą:

- z dnia 15.09.2022r. na **17.09.2022r.**

Agnieszka Klikiewicz-Daszek - Prokurent

.....
Kierownik Zamawiającego