

Kętrzyn, dnia 19.10.2023 r.

Zamawiający:
SPZOK Szpital Powiatowy w Kętrzynie
Ul. M.C Skłodowskiej 2
11-400 Kętrzyn

Strona internetowa

Znak sprawy: 31/PP/2023

Wyjaśnienia nr 1 do Zapytania

W nawiązaniu do prowadzonego przez SPZOK Szpitala Powiatowy w Kętrzynie postępowania **pn.:** „**Dostawa środków dezynfekcyjnych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie**” znak: 31/PP/2023 prowadzonego w trybie zapytania ofertowego, Zamawiający udziela wyjaśnień o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Do pakiet nr 10 poz.1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia alkoholowy preparat do dezynfekcji małych powierzchni na bazie mieszaniny alkoholi o łącznej zawartości do 30%, skuteczny wobec: Bakterii (w tym VRE, Mrsa, Klebsiella pneumoniae), Tbc (M. terrae i M. avium) do 1 minuty, grzyby (C. albicans), i wirusy (Hiv, Hbv, Hcv) do minut w czasie nie . przebadany na wskazanych organizmach testowy i odpowiadający normie PN-EN 14885. Postać gotowa do użycia z dozownikiem typu atomizer 1L zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a?

Odpowiedź 1:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 2:

do pakietu nr 10 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecyldimetyloamoniowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny wobec B, F, Tbc, V (Adeno, Polio i Noro) do 1 minuty w opakowaniu a’750ml ze spryskiwaczem?

Odpowiedź 2:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań.

Pytanie nr 3:

Do pakietu nr 11:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, w tym głowic USG, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV , kwasu nadoctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze 18x18cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 5 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S

wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek?

Odpowiedź 3:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 4:

Do pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, w tym głowic USG, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze 18x18cm i gramaturze 30g/m². Osiąga spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 5 minut, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek

Odpowiedź 4:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 5:

do pakietu nr 13:

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny trójenzymatyczny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych posiadający spektrum działania wobec B/bakterie wg EN 14561, F/grzyby w tym A. niger, wg EN 14562 Tbc/prątki (M. terrae i M. avium) wg EN 14563 V/wirusy Adeno, Polio i Noro wg EN 14476 w czasie do 15 min w stężeniu do 0,5%.. Posiadające badania, raporty działania i spektrum działania wykonane w akredytowanym laboratorium, spełniające Polskie Normy lub inne normy państw europejskich lub międzynarodowych, preparat przeznaczony do obszaru medycznego zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIB w opakowaniu a'5L?

Odpowiedź 5:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 6:

Do pakietu nr 19 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, w tym głowic USG, preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Posiadający oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Osiąga spektrum działania: B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa 1L?

Odpowiedź 6:

Zamawiający w pakiecie nr 19 poz. 1 miał na myśli:

„Preparat skoncentrowany do rozprowadzania wodą wodociągową o stężeniu do 2%, na bazie nadtlenu wodoru(bez zawartości fenolu, chloru i aldehydów) do mycia i dezynfekcji powierzchni. Spektrum działania: B, Mrsa F, V (HIV, HVC, ROTA, Tbc) w czasie 15 min, posiadający opinie IM i DZ, opakowanie 5 litrów”.

W związku z powyższym Zamawiający uszczegóławia zapisy i w załączeniu przedstawia Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy stanowiący Załącznik nr 2 do Zapytania.

Zamawiający dopuszcza inne opakowania niż wskazane w opisie pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ich ilości.

Pytanie nr 7:

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm

złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

Odpowiedź 7:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 8:

Pakiet 4, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Pakowane w saszetkach o wymiarach 5 x 4,9 cm. Gaziki o wymiarze 3,3 x 3 cm złożony i 6,5 x 3 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Każdy gazik pakowany w osobną saszetkę, pakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk gazików.

Odpowiedź 8:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 9:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie 4** dopuści:
wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź 9:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 10:

Pytanie 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 8 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 księgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 8 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 2.5% 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 10:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11:

Pytanie 3

Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znacznym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy. Oferent, który wygrał postępowanie, w celu realizacji umowy może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty, oferent nie jest w stanie przewidzieć poziomu ewentualnego wzrostu kosztów, a niekorzystnym jest zawyżanie ceny i ponoszenie wyższych kosztów przez Zamawiającego od początku trwania umowy.

W efekcie podwyżek wykonawca może finansowo nie podołać sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy, z niekorzyścią dla Zamawiającego. W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, będzie służyło to nie tylko obronie wykonawcy przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczeniu interesu Zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową.

Odpowiedź 11:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12:

Pakiet 2 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie preparatu do dezynfekcji powierzchni, o działaniu B (MRSA, Legionella, Salmonella), F, Tbc 15 minut, V (Vaccinia, Rota)z możliwością rozszerzenia o Adeno, i Polio w czasie 60 minut. Zawierający w składzie Dodocylamina - 6,8g / 100g oraz QAV – 14,2g / 100g. Dekontaminację powierzchni należy przeprowadzić za pomocą ścierki, mopa lub urządzeń spryskujących. Wyroby, które można zanurzyć, dezynfekować metodą zanurzeniową. Opakowanie 5000 ml. Wyrób medyczny kl.IIa.

Odpowiedź 12:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 13:

Pakiet 4 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie gazików o wymiarach 6cm x 6cm nasączonych alkoholem izopropylowym 70%

Odpowiedź 13:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 14:

Pakiet 10 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie preparat alkoholowego na bazie mieszaniny alkoholi: etanol maksymalnie do 60g i izopropanol maksymalnie do 7g. Środek do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych ze spryskiwaczem o szerokim spektrum mikrobójczym : B(EN14531),F (EN14562),Tbc (M.Terrae i M.Avium)(EN14653),V HIV,HBV,HCV,VacciniaNoro i Aden - EN 14476) – do 30 sekund z możliwością poszerzenia o pleśnie i wirusa Polio (EN14476) w czasie ekspozycji do 2 minut. Preparat może być używany do dezynfekcji poprzez przetarcie potwierdzone badaniem zgodnie z EN 16615. Preparat posiadający dualną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź 14:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 15:

Pakiet 10 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie bezaldehydowego preparatu opartego na czwartorzędowych związkach i dodocylaminie do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych (w tym inkubatorów) oraz wstępnego zwilżania narzędzi chirurgicznych i inwazyjnych instrumentów medycznych o szerokim spektrum biobójczym wobec: B EN13727 (w tym MRSA i VRE),F EN13624(Candida Albican) i V EN14476 (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Noro) w czasie ekspozycji do 30 sekund, Tbc EN14348 (M.Avium i M.Terrae) – 5 minut (warunki brudne), F EN13624(Aspergillus Niger) i S EN13704(CI, Difficile) – 15 min. Opakowanie 1000 ml ze spryskiwaczem pianowym. Wyrób medyczny klasy IIb.

Odpowiedź 15:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 16:

Pakiet 3:

1.Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia spektrum działania produktu w ChPL.

Odpowiedź 16:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 17:

Pakiet 3:

2.Czy Zamawiający ze względu na specyfikę zastosowania, wymaga zaoferowania produktów, których temperatura zapłonu jest wyższa niż 20 st.C i jest określona w ChPL .

Odpowiedź 17:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 18:

Pakiet 3:

3.Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania produktu, który nie będzie ograniczał zastosowania produktu w procedurach wykorzystujących urządzenia elektryczne, np. elektrody na skórę wilgotną.

Odpowiedź 18:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 19:

Pakiet 3:

4.Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu, który deklarowane spektrum działania osiąga podczas jednokrotnej aplikacji co ma znaczący wpływ na czas wykonywania procedur, jak i na kwestie ekonomiczne.

Odpowiedź 19:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 20:

Pakiet 3:

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

Odpowiedź 20:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 21:

Pakiet 3:

6.Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów nie zawierających alkoholu etylowego który działa mocno dehydratacyjnie (odwadniająco) i może prowadzić do poparzeń chemicznych.

Odpowiedź 21:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 22:

Pakiet 3:

7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktów który nie będzie ograniczał realizację procedur antyseptycznych w ramach uprawnień samodzielnego wykonywania zawodu pielęgniarek i położnych.

Odpowiedź 22:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 23:

Pakiet 7:

Poz.1 - Czy Zamawiający, ze względu na obszar zastosowania i wymagania jakościowe (określenie spektrum działania), wymaga zaoferowania produktu o statusie rejestracji - produkt leczniczy.

Odpowiedź 23:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 24:

Pakiet 8:

Poz.1 - Czy Zamawiający, ze względu na wymagania jakościowe (mycie głowy dla obłożnie chorych), wymaga zaoferowania produktu posiadającego w składzie substancję o potwierdzonych właściwościach bakteriobójczo, grzybobójczo i wirusobójczo na powierzchni skóry.

Odpowiedź 24:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25:

Pakiet 11:

Poz.1

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 spłukiwania. 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. Wyrób medyczny klasy IIa. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

Odpowiedź 25:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 26:

Pakiet 11:

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający ze względu na określenie parametrów jakościowych (m.in. spektrum działania), wymaga zaoferowania produktów, które są wytwarzane według standardu GMP (jakość farmaceutyczna, kontrola czystości mikrobiologicznej na etapie produkcji), zapewniającego wyższy poziom bezpieczeństwa w procesie produkcji.

Odpowiedź 26:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27:

Pakiet 19:

Poz.1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt o nazwie handlowej Desam OX, aktualnie stosowany w Placówce.

Odpowiedź 27:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 28:

Pytanie ogólne

1. 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 28:

W przypadku wystąpienia ułamków Zamawiający wymaga przeliczenia do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 29:

Pytanie ogólne

2. Prosimy o wyrażenie zgody na podpisanie oferty podpisem elektronicznym.

Odpowiedź 29:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 30:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Dotyczy poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści bezbarwny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu 79,9g, o spektrum działania: bakteriobójczy - 30 sekund, grzybobójczy - 30 sekund, bójczy wobec prątków - 30 sekund, wirusobójczy wobec wirusów otoczkowych (w tym HIV/HBV/HCV, Vaccinia - 30 sekund) oraz wirusów bezotoczkowych (w tym Polio - 60 sekund, Adeno, Rota, Noro - 30 sekund?

Odpowiedź 30:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 31:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Dotyczy poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w płynie do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu 72%, pH ok 6, spełniające wszystkie pozostałe wymagania OPZ?

Odpowiedź 31:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 32:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Dotyczy poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści do oceny profesjonalny preparat myjący do mycia rąk przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk typu Phago'derm Sensitive, przeznaczony do mycia pacjentów i mycia przedoperacyjnego, do mycia ciała i włosów; o neutralnym dla skóry pH 6 (+/- 0,5), nie zawierająca substancji bakteriostatycznych, barwników, substancji zapachowych, chlorheksydyny, alkoholu; z dodatkiem substancji nawilżających (gliceryna), humektant i emolient oraz witaminy E (tokoferol), na bazie bezpiecznych substancji myjących- (Sodium Laureth Sulfate, Cocoamidopropyl Betaine, Coco-Glucoside); przebadany dermatologicznie?

Odpowiedź 32:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 33:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Dotyczy poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści do oceny profesjonalną emulsję do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk oraz ciała i włosów, spełniającą wymagania OPZ nie posiadającą w składzie kwasów AHA?

Odpowiedź 33:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 34:

Dotyczy Pakietu nr 1:

Dotyczy poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję typu olej w wodzie do pielęgnacji suchej, zniszczonej i wrażliwej skóry rąk, przebadaną dermatologicznie, zawierającą w składzie kwas hialuronowy, kolagen, elastynę, воск pszczeli i kompleks witamin C, E, F, ekstrakt z cytryny oraz naturalnych olejków z pestek winogron, orzecha kokosowego i pestek moreli? Pielęgnuje i wygładza zniszczoną skórę dłoni oraz poprawia naturalną wilgotność i elastyczność skóry.

Odpowiedź 34:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 35:

Dotyczy Pakietu nr 9:

1. Czy Zamawiający dopuści produkt preparat spełniający wszystkie wymagania OPZ o statusie produktu biobójczego?

Odpowiedź 35:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 36:

Dotyczy Pakietu nr 11:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki Mediawipes DM, przeznaczone do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak głowice USG, KTG, plexiglas, inkubatory, zawierający w swoim składzie śladową dopuszczalną ilość alkoholu (2,6%), bezpieczną dla dezynfekowanych powierzchni, w celu szybszego wyschnięcia, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B, F- 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, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 sztuk po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania?

Odpowiedź 36:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37:

Dotyczy Pakietu nr 12:

Czy Zamawiający dopuści chusteczki spełniające wymagania opisu przedmiotu zamówienia, na bazie nadtlenu wodoru, który rozkłada się na tlen i wodę i nie odkłada się na powierzchniach dzięki czemu nie dochodzi do narastania oporności bakterii?

Odpowiedź 37:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 38:

Dotyczy Pakietu nr 13:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych o składzie chemicznym: czwartorzędowych związków amonu, inhibitory osadzania kamienia, kationowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne, szerokie spektrum biobójcze w czasie 15 min: bakterie (EN13727, EN 14561) drożdżaki (EN 13624, EN 14562), wirusy (EN 14476 - HIV, HCV, HBV, Herpes, EN-17111 - Vaccinia), usuwający biofilm i zapobiegający jego powstawaniu?

Odpowiedź 38:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 39:

Dotyczy Pakietu nr 16:

1. Czy Zamawiający dopuści preparat wykazujący działanie wobec Clostridium Difficile w stężeniu 10 000 ppm, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź 39:

Zamawiający pozostaje przy zapisach Zapytania.

Pytanie nr 40:

Dotyczy Pakietu nr 19 –

1. Dotyczy poz. 2 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje aby preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów, był przebadany jedyną właściwą, medyczną normą sporobójczą EN 17126.
2. Dotyczy poz. 2 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje aby preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów, wymaga pełnego działania wirusobójczego (Polio, Adeno, Noro).

Odpowiedź 40:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktów, które spełniają aktualne wytyczne w zakresie reprecursorowania endoskopów jak i też obowiązujących norm europejskich w zakresie skuteczności bójczej.

Pytanie nr 41:

Pytania do zapisów umowy:

1. Czy Zamawiający zmieni § 7 nadając mu treść:
 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu:
 - a) za każdy dzień zwłoki w dostawie Produktów w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 2,5 % wartości brutto nie dostarczonych w terminie Produktów (wartości zamówienia),
 - b) karę umowną za zrealizowania dostawy Produktów niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym, w wysokości 3% wartości brutto danej dostawy,
 - c) za każdy dzień zwłoki w wymianie wadliwych Produktów, których wadliwość została stwierdzona przy odbiorze na Produkty wolne od wad w stosunku do terminu określonego w Umowie – karę umowną w wysokości 2,5 % wartości brutto wadliwych Produktów.
 - d) karę umowną w wysokości 10 % wartości nie zrealizowanej części przedmiotu umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 Umowy jeżeli Wykonawca nie przystąpi do wykonywania przedmiotu Umowy z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego zapłaci Zamawiającemu.
 2. W przypadku odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości Przedmiotu Umowy (§ 5 ust. 1 Umowy).

3. W przypadku odstąpienie od Umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości nie zrealizowanej części przedmiotu umowy.

4. Jeżeli na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę zobowiązań objętych Umową powstanie szkoda przewyższająca zastrzeżoną karę umowną, bądź szkoda powstanie z innych przyczyn niż zastrzeżono karę, Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowań na zasadach ogólnych.

5. Kary umowne określone Umową kumulują się.

6. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić Strony wynosi 25 % ogólnej wartości przedmiotu Umowy brutto, określonej w § 5 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź 41:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42:

Pytania do zapisów umowy:

1. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 11 ust. 4 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

Odpowiedź 42:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Powyższe zmiany są wiążące dla Wykonawców oraz Zamawiającego i stanowią integralną część Zapytania.

Mając na uwadze treść udzielonych wyjaśnień, oraz potrzebę usunięcia rozbieżności pomiędzy ich treścią a treścią dokumentu zamówienia, Zamawiający wprowadza następujące zmiany do Zapytania:

1. Zmodyfikowany załącznik nr 2 do Zapytania – Zmodyfikowany Formularz asortymentowo-cenowy.
2. Zmiana terminu składania ofert.

Zamawiający informuje, że zmianie ulega termin składania ofert.

Termin składania ofert upływa 23.10.2023 r. o godz. 9⁰⁰.

.....
(Kierownik Zamawiającego)