Katowice, 29.04.2022 r.

**nr sprawy ZP/29/22**

**Dotyczy postępowania pn. „Dostawa środków dezynfekcyjnych w rozbiciu na pakiety”**

Zamawiający – Szpital Murcki Sp. z o.o., działając na podstawie art. 284 oraz art. 286 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm), zwanej dalej „ustawą”, przekazuje treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia, które wpłynęły do dnia 25.04.2022r. wraz z odpowiedziami oraz dokonuje zmian w treści SWZ.

1. Do pakietu nr 4 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium do 15 minut w stężeniu 0,5%, oraz S (B. subtilis) do 15 minut w stężeniu 1% – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 2L?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

2. Do pakietu nr 4 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium do 15 minut w stężeniu 0,5%, oraz S (B. subtilis) do 15 minut w stężeniu 1% – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

3. Do pakietu nr 4 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia preparat w płynie do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów na poziomie sporobójczym. Spektrum dzia-łania: B F Tbc,V (Adeno, Polio i Noro) ,S wg EN 17126 (C. difficile, B. cereus B. Subtilis) w czasie 5 min. Substancja aktywna : kwas nadoctowy powstały w skutek opatentowanej metody syntezy z acetylokaprolaktamu i nadtlenku wodoru, bez zawartości kwasu octowego, pH 7-9? Aktywność preparatu min.14 dni, czas aktywacji preparatu nie dłuższy niz 15 min. Kontrola substancji aktywnej za pomocą pasków testowych. Paski testowe pakowane po 25 szt. Opakowanie a 5l. Wyrób medyczny. Klasy IIb, kompatybilny z preparatem do mycia?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

4. Do pakietu nr 4 poz. 4: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) do manualnego i maszynowego reprocesowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestezjologicznego i innych wyrobów medycznych, usuwający substancje organiczne ( krew, śluz, białka), kompatybilny z preparatem od tego samego producenta do dezynfekcji endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. Preparat wydajny, o niskim stężeniu roboczym (do 0.5 %)i szybkim czasie działania(do 5 minut), roztwór roboczy przygotowywany w wodzie wodociągowej zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, konfekcjonowany w op. a’5L?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

5. Do pakietu nr 4 poz. 7: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium do 15 minut w stężeniu 0,5%, oraz S (B. subtilis) do 15 minut w stężeniu 1% – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

6. Do pakietu nr 4 poz. 8: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium do 15 minut w stężeniu 0,5%, oraz S (B. subtilis) do 15 minut w stężeniu 1% – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, o potwierdzonych przez producentach zdolności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 1L?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

7. Do pakietu nr 4 poz. 7 i 8: Uprzejmie proszę o wskazanie normy dedykowanej dla środków dezynfekcyjnych dla obszaru medycznego służącej potwierdzeniu zdolności usuwania biofilmu, lub odstąpienie od tego wymogu na rzecz oświadczenia producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od powyższego wymogu na rzecz oświadczenia producenta**.

**W związku z powyższym Zamawiający zmienia brzmienie w załączniku nr 2 FORMULARZ CENOWY,**

**Pakiet 4 - Preparaty do narzędzi, jn.:**

**w pozycjach 7 i 8**

**BYŁO:**

**usuwa biofilm (badanie do oferty) i zapobiega jego powstawaniu.**

**JEST:**

**usuwa biofilm (oświadczenie potwierdzające do oferty) i zapobiega jego powstawaniu.**

**Ponadto, Zamawiający dodaje do punktu 1 w rozdziale VI SWZ - INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH, podpunkt 1.2. o brzmieniu:**

**„1.2. W zakresie pakietu nr 4 poz. 7 i 8 - oświadczenie producenta potwierdzające zdolność preparatu do usuwania biofilmu;”**

8. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 3 poz. 8 i 9 i czy dopuści:

Dystrybutor chusteczek w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu o pojemności 5,5 L, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 85°C, wyposażony w zamykany dozownik na wieczku, ułatwiający wyciąganie pojedynczych chust i zapobiegający ich wysychaniu. Oraz Kompatybilny z nim: Wkład: Suche włókninowe nie pozostawiające włókien chusteczki wykonane z wysokiej jakości, Suche chusteczki na rolce wykonane z mieszany wiskozy i poliestru i celulozy (2%/43%/55%) przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 30x34cm w ilości 100szt. w rolce i gramaturze 70g/m², Do kazdej rolki dołonczona etykieta (nalepaka) do opisywania wiaderka. Wyrób medyczny.

Lub

Dystrybutor chusteczek w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu o pojemności 5,5 L, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 85°C, wyposażony w zamykany dozownik na wieczku, ułatwiający wyciąganie pojedynczych chust i zapobiegający ich wysychaniu. Oraz Kompatybilny z nim: Wkład: Suche włókninowe nie pozostawiające włókien chusteczki wykonane z wysokiej jakości, Suche chusteczki na rolce wykonane z mieszany wiskozy i poliestru i celulozy (2%/43%/55%) przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 18x25cm w ilości 300szt. w rolce i gramaturze 70g/m², Do kazdej rolki dołonczona etykieta (nalepaka) do opisywania wiaderka. Wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

9. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."

(Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

Lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 6 o treści:

Naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego otrzymany.

Lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 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 10.00zł za każdy dzień opóźnienia w płatności, z tym że kara będzie liczona licząc od dnia 4 po dniu terminu płatności faktury.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

10. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w poz. nr 1 równoważnego preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etanol - 63,7g, propan-2-ol - 6,3g oraz dodatkowo substancję pielęgnującą (glicerynę), bez zawartości barwników. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund, chirurgiczna 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. o pH 7,25 - 8,75. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola), BVDV, Rota, Noro, konfekcjonowany w op. 0,5l?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

11. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w poz. nr 2 równoważnego preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etanol - 63,7g, propan-2-ol - 6,3g oraz dodatkowo substancję pielęgnującą (glicerynę), bez zawartości barwników. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund, chirurgiczna 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. o pH 7,25 - 8,75. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola), BVDV, Rota, Noro, konfekcjonowany w op. 0,5l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

12. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w poz. nr 3 równoważnego preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etanol - 63,7g, propan-2-ol - 6,3g oraz dodatkowo substancję pielęgnującą (glicerynę), bez zawartości barwników. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund, chirurgiczna 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. o pH 7,25 - 8,75. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola), BVDV, Rota, Noro, konfekcjonowany w op. 1l w systemie zamkniętym?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

13. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w poz. nr 4 równoważnego preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etanol - 63,7g, propan-2-ol - 6,3g oraz dodatkowo substancję pielęgnującą (glicerynę), bez zawartości barwników. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund, chirurgiczna 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. o pH 7,25 - 8,75. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola), BVDV, Rota, Noro, konfekcjonowany w op. 0,5l?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

14. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w poz. nr 5 równoważnego preparatu do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk. Zawierający alkohol etanol - 63,7g, propan-2-ol - 6,3g oraz dodatkowo substancję pielęgnującą (glicerynę), bez zawartości barwników. Testowany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja rąk 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund, chirurgiczna 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. o pH 7,25 - 8,75. Spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy A, B, C, Vaccina, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola), BVDV, Rota, Noro, konfekcjonowany w op. 0,5l?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

15. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 2 w poz. nr 8 równoważnej emulsji typu olej w wodzie na bazie witaminy E, gliceryny, oliwy z oliwek do pielęgnacji wrażliwej, suchej oraz skłonnej do podrażnień skóry rąk i ciała. Posiadający właściwości pielęgnujące i wygładzające zapewnia zawartość naturalnych olejków pochodzących z oliwy z oliwek, konfekcjonowaną w op. 0,5l?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

16. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 1 równoważnego preparatu alkoholowego  
 o przyjemnym zapachu zielonej herbaty, przeznaczony do dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych, o bardzo dobrych właściwościach czyszczących błyszczących, metalowych powierzchni. Preparat o gęstości 870 - 880 kg/m³, zawierający w swoim składzie wyłącznie alkohole – 63,7 g etanol, 6,3 g propan-2-ol. Bez zawartości glioksalu, aldehydów i QAC. Czas działania: Bakterie/drożdże – 30 sek. (EN 13697), prątki – 30 sek. (EN 14348), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, Vaccina, BVDV) – 30 sek., wirusy bezotoczkowe (Rota, Noro) – 30 sek. (EN 14476) Preparat zgodny z normą EN 16615 warunki brudne – 30 sek.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

17. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 2 równoważnych gotowych do użycia chusteczek przeznaczonych do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, metodą przecierania; również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 0,15 g N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina,0,14 g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-propanian(sól) i chlorek dwudecylodwumetyloamoniowy; niezawierające aldehydów i alkiloamin oraz związków tlenowych, wartość pH 10,3 - 11,3. Wymiary Chusteczek: 13 x 20 cm. Chusteczka o gramaturze 23 g/m. Skuteczne w czasie do 1 min. na bakterie (w tym MRSA), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccina, BVDV, SARS-CoV-2, Herpes simplex, Ebola) oraz w czasie 5 min. na Prątki gruźlicy (M. terrae); w opakowaniach puszka z wkładem po 100 chusteczek. Preparat zgodny z normą EN 16615 - 1 minuta?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

18. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 4 równoważnego preparatu opartego o 0,15 g N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3–diamina, 0,14 g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól) do dezynfekcji małych powierzchni, urządzeń z aplikatorem pianowym, bez zawartości aldehydów i alkoloamin, o dobrej tolerancji materiałowej, możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych raz do głowic USG. Zakres działania B, F, V(HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Ebola, Vaccina, BVDV, SARS-CoV-2, Herpes simplex) - do 1 min, Tbc - 5 min. Preparat zgodny z normą EN 16615 - 1 minuta?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

19. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 8 równoważnego dystrybutora chust kompatybilnego z zaoferowanymi wkładami?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

20. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 9 równoważnych wkładów - suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, suche chusteczki na rolce wykonane z mieszany polipropylen (50%) i celuloza (50%), przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 16 x 30 cm w ilości 100 szt. w rolce z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań i gramaturze 45g/m², Do każdej rolki dołączona etykieta (nalepka) do opisywania wiaderka. Wyrób medyczny.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

21. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 10 równoważnego koncentratu do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego, może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni, posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe, posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka, skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3–diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecylodimetyloamonu, spektrum i czas działania: B (w tym MRSA)(EN 13727), F (C. albicans)(EN 13624), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, preparat przebadany zgodnie z normą EN 14885, preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny, konfekcjonowany w opakowanie 5L?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

22. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 3 w poz. nr 10 równoważnego koncentratu do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna, posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego, może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni, posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe, posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka, skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3–diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecylodimetyloamonu, spektrum i czas działania: B (w tym MRSA)(EN 13727), F (C. albicans)(EN 13624), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych, preparat przebadany zgodnie z normą EN 14885, preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny, konfekcjonowany w opakowanie 1L z dozownikiem?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

23. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 w poz. nr 1 dopuści równoważny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych, do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych, aktywność roztworu roboczego 14 dni, skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji, spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., konfekcjonowany w op. 1l z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

24. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 w poz. nr 2 dopuści równoważny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych, do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych, aktywność roztworu roboczego 14 dni, skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji, spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

25. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 w poz. nr 7 dopuści równoważny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych, do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych, aktywność roztworu roboczego 14 dni, skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji, spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

26. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 w poz. nr 1 dopuści równoważny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych, do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych, aktywność roztworu roboczego 14 dni, skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji, spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

27. Pytanie dotyczy pakiet 6, pozycja 1 oraz 2

Proszę o usunięcie z opisu przedmiotu zamówienia obszaru klinicznego i zastąpienie go obszarem medycznym, ponieważ norma ujęta w opisie Zamawiającego tj. EN 17272 lub NFT 72-281 nie rozgranicza tych obszarów na medyczny i kliniczny, a jedynie uwzględnia obszar medyczny lub niemedyczny. Jednocześnie informuje, ze URPL również stosuje tę zasadę i nie wydaje pozwoleń, w których treści znajdowałby się zapis "obszar kliniczny" a jedynie " obszar medyczny" w którym zawiera się każdy obszar placówki służby zdrowia. Na poparcie powyższego wniosku posiadamy stosowne dokumenty wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych oraz Produktów Biobojczych

**Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów w załączniku 2 FORMULARZU CENOWYM, Pakiet 6 - Preparaty do zamgławiania, jn.:**

**Pozycja 1 i 2**

**BYŁO:**

**Preparat przeznaczony do stosowania w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia oraz obszarze klinicznym -przeznaczenie potwierdzone w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym.**

**JEST:**

**Preparat przeznaczony do stosowania w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia oraz obszarze medycznym -przeznaczenie potwierdzone w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym**

28. Dot. Wzoru umowy §8 pkt. 1 b) – dot. Pakietu nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o obniżenie kary umownej, o której mowa w §8 pkt. 1 b) do 10 zł za każdy dzień zwłoki oraz nie więcej niż 1000,00 zł przy jednej reklamacji.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

29. Dot. Pakiet nr 6, poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający dla potwierdzenia aktywność wobec: B, V, F, S zgodnie z obowiązującą normą PN EN 17-272 dotyczącą dezynfekcji drogą powietrzną, wymaga przedstawienia badań zaoferowanego środka z urządzeniem Nocospray posiadanym przez Zamawiającego?

Wskazana norma nakazuje traktować urządzenie i stosowane środki jako zestaw. Zastosowanie przypadkowego urządzenia z przypadkowym preparatem bez przedstawienia badań nie potwierdza spełnienia normy i nie daje gwarancji prawidłowo przeprowadzonego procesu dezynfekcji.

Bez wykazania zgodności z normą na zestaw nie jest także możliwe określenie dawki preparatu dla osiągnięcie wymaganego spektrum działania, ponieważ technika dezynfekcji i wielkość generowanej kropli jest różna w zależności od zastosowanego urządzenia co ma ogromny wpływ na skuteczność dezynfekcji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga dodatkowych dokumentów. Niemniej zgodnie ze wskazaną normą EN 17272 jednoznacznie wskazuje, że oferowany produkt ma być kompatybilny  
 z urządzeniem NOCOSPRAY.**

30. Dot. Pakiet nr 6, poz. 1 i 3

Czy Zmawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m3?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje, że wymaga aby preparat był kompatybilny z urządzeniem Nocospray jednocześnie nie stawia dodatkowych wymagań.**

31. Dot. Pakiet nr 6, poz. 2 i 4

Czy Zmawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m3?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje, że wymaga aby preparat był kompatybilny z urządzeniem Nocospray jednocześnie nie stawia dodatkowych wymagań.**

32. Dot. Pakiet nr 6, poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray/Nocomax?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje, że wymaga aby preparat był kompatybilny z urządzeniem Nocospray jednocześnie nie stawia dodatkowych wymagań.**

33. Dot. Pakiet nr 6, poz. 2 i 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania środka opartego na 12% nadtlenku wodoru oraz ≤ 0,005% srebra?

**Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**

34. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 9 dopuści suche chusteczki w opakowaniu 256 sztuk, produkt nie posiada rejestracji wyrobu medycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

35. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycja 9 dopuści do oceny produkt w opakowaniu 150 sztuk o wymiarach 16x36 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

36. Dotyczy pakietu 2:

Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny preparat na bazie etanolu – 79,9% i substancji nawilżających, do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry, do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, punkcjami, operacjami oraz przed innymi zabiegami przebiegającymi z naruszeniem ciągłości tkanek, wykazuje działanie: bakteriobójcze, prątkobójcze, grzybobójcze – 30 sek. oraz

wirusobójcze (Polio – 1 min., Adeno, Noro – 30 sek.). dodatkowo- HIV, HBV, BVDV (HCV), Vaccinia, H1N1, Rota – 30 sek.?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

37. Dotyczy Pakietu 3:

Poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, metodą przecierania; również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o izopropanol i etanol max 2,6% i chlorek benzalkonium; niezawierające aldehydów i alkiloamin oraz związków tlenowych, wartość pH roztworu 5-7 (nasączającego chusteczkę)? Wymiary Chusteczek: 18 x 20 cm. Chusteczka wykonana z poliestru i wiskozy o gramaturze 45g/m2. Skuteczne w czasie do 5min na bakterie (w tym MRSA), grzyby, wirusy (HBV, HCV, Adeno, Corona, VRS, Wirus ptasiej grypy, HSV1, Polyoma) oraz w czasie do 15min na wirusa Noro i prątki gruźlicy; w opakowaniach miękkich po 100 chusteczek, z zamknięciem uniemożliwiającym wysychanie chusteczek. Preparat zgodny z normą EN 14885.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

38. Dotyczy Pakietu ne 3:

Poz. 8, 9- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusty składające się z 70% wiskozy, 30% poliestru, o gramaturze 50g/m2, z możliwością użycia do 28 dni, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 256 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, w rozmiarze 18 x 39 cm, wysoce ekonomiczne- sugerowana ilość środka do zalania to zaledwie min. 1,8l preparatu; konfekcjonowane w specjalnych polipropylenowych pojemnikach wielokrotnego użytku wyposażonych w system dozujący, co zapewnia ekonomikę i wysokie standardy higieny? Dyspenser posiada etykiety do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekcyjnego którym zostanie napełniony, nie posiada statusu wyrobu medycznego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

39. Pakiet nr 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji skóry rąk nasączone alkoholem z dodatkiem chlorheksydyny z zawartością środków pielęgnujących skórę. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

40. Pakiet nr 3, poz. 5,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu działającego na Tbc w czasie 15 min pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

41. Pakiet nr 3, poz. 9

Prosimy o informację czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający w kolumnie wymagane opakowanie miał na myśli 250 szt. w opakowaniu tak jak w kolumnie opis środka.

**Odpowiedź: Zamawiający koryguje ilość sztuk w kolumnie „wymagane opakowanie” na 250 szt.**

42. Pakiet nr 4, poz. 4

W związku z aktualizacją dokumentów preparatu opisanego w/w pozycji prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu skutecznego już w 5 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

43. Dot. Projektowanych postanowień umowy §2 ust. 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami konfliktu zbrojnego w Ukrainie, jego zasięg oraz transgraniczne, gospodarcze skutki, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, zaburzenia w łańcuchu dostaw) prosimy o wydłużenie terminu realizacji zamówień do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin realizacji zamówień do 4 dni roboczych.**

44. Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 2, §8 ust. 2

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji reklamacji ilościowej do 4 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający wydłuża termin realizacji reklamacji ilościowej do 3 dni roboczych.**

45. Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 3, §8 ust. 2

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji reklamacji jakościowej do 4 dni roboczych.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu realizacji reklamacji jakościowej do 4 dni roboczych.**

46. Dot. Projektowanych postanowień umowy §8 ust.1a,

Zwracamy się z prośbą o modyfikację PPU w §8 ust.1a w sposób następujący:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) za zwłokę Wykonawcy w wykonaniu zamówienia cyklicznego – kara umowna w wysokości 10 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia 6 po dniu złożenia danego zamówienia cyklicznego, lecz nie więcej niż 1000,00 zł. przy jednym zamówieniu cyklicznym, z którego wykonaniem Wykonawca pozostaje w zwłoce,

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

47. Dot. Projektowanych postanowień umowy §8 ust.1b,

Zwracamy się z prośbą o modyfikację PPU w §8 ust.1b w sposób następujący:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

b) za zwłokę Wykonawcy w wykonaniu reklamacji złożonej na podstawie umowy – kara umowna w wysokości 10 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki , licząc od dnia 5 po dniu złożenia danej reklamacji, lecz nie więcej niż 1000,00 zł. przy jednej reklamacji,

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

48. Dot. Projektowanych postanowień umowy §8 ust.1c,

Zwracamy się z prośbą o modyfikację PPU w §8 ust.1c w sposób następujący:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

c) c) za wypowiedzenie umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę albo za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę – kara umowna stanowiąca równowartość 10% łącznej wartości brutto zamówienia (przedmiotu umowy) pozostałej do realizacji,

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

49. Dot. Projektowanych postanowień umowy §8 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych §8 ust. 2 PPU.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

50. Dot. Projektowanych postanowień umowy §8 ust. 2

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu PPU w zakresie §8 ust.2 w sposób następujący :

„W przypadku zwłoki Wykonawcy w dostarczeniu prawidłowych przedmiotów któregokolwiek z zamówień cyklicznych ponad 14 dni (licząc termin podstawowy oraz termin reklamacyjny 4 dni roboczych ), Zamawiający ma prawo do zakupu niedostarczonych lub dostarczonych, lecz wadliwych przedmiotów danego zamówienia cyklicznego we własnym zakresie od innego, dowolnie wybranego przedsiębiorcy, za ustaloną z tym przedsiębiorcą cenę oraz do dochodzenia od Wykonawcy naprawienia poniesionej wskutek powyższego szkody, w tym w szczególności poprzez żądanie zapłaty różnicy ceny nabycia (wskazana w ofercie przetargowej i zapłacona przez Zamawiającego ww. przedsiębiorcy; inaczej: umowne wykonawstwo zastępcze), przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika asortymentowo-cenowego do niniejszej umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

51. Dot. Projektowanych postanowień umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do PPU zapisu o następującej treści:

„ Siła 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, itp. przez Siłę Wyższą Strony rozumieją

również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

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.

5. 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.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

52. Dot. Projektowanych postanowień umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §8 PPU poprzez dodanie w § 8 ustępu 6 do PPU o następującej treści:

6. Żadna ze stron nie będzie odpowiedzialna 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. 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, itp. przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego. 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.**

53. Dot. Projektowanych postanowień umowy §10 ust. 1 b)

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §10 ust.2 PPU treści „ pod warunkiem zgody obu stron”.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Zamawiający informuje, że odpowiedzi na wnioski Wykonawców, a także wyjaśnienia oraz zmiana treści SWZ stają się integralną częścią specyfikacji i są wiążące przy składaniu ofert. Zgodnie z dyspozycją art. 286 ust. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania zmianę treści SWZ razem z wyjaśnieniami i odpowiedziami na wnioski Wykonawców, bez dodatkowego wyodrębniania wprowadzonych zmian.

Zamawiający dokonał zmiany terminu składania i otwarcia ofert oraz związania ofertą, a co za tym idzie dokonał zmiany poniższych zapisów SWZ:

ROZDZIAŁ XIV SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA OFERT ORAZ TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

BYŁO:

Termin składania ofert upływa w dniu 29.04.2022r. o godzinie 10:00

JEST:

Termin składania ofert upływa w dniu 06.05.2022r. o godzinie 10:00

ROZDZIAŁ XV TERMIN OTWARCIA OFERT

BYŁO:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.04.2022r. o godzinie 10:05

JEST:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 06.05.2022r. o godzinie 10:05

Zatwierdzono w dniu 29.04.2022 r.

Prezes Zarządu Członek Zarządu

Krzysztof Zaczek Mariusz Kokosza