

znak sprawy: ZP.261.12.2024.KM

Dzierżoniów, 09.10.2024r.

## WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

dotyczy:

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.:  
**„DOSTAWA ŚRODKÓW MYJĄCYCH I DEZYNFEKCYJNYCH”**

Zamawiający:

NZOZ Szpital Powiatowy w Dzierżoniowie Sp. z o. o. na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych w odpowiedzi na zapytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania udziela następujących wyjaśnień:

### I

#### Pytanie 1

Część 2 pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji nawilżającej zgodnej z oferowanymi preparatami dodezynfekcji rąk o składzie: Aqua, Paraffinum Liquidum, Stearic Acid, Glycerin, Glyceryl Stearate SE, Dimethicone, Phenoxyethanol, Triethanolamine, Caprylic/Capric Triglyceride (and) Sodium Acrylates Copolymer, Propylene Glycol (and) Aloe Barbadensis Extract, DMDM Hydantoin, Lanolin, Parfum, Allantoin, D-Panthenol, Tocopheryl Acetate, Retinyl Acetate, Hexyl Cinnamal

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 2

Część 2 pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji nawilżającej zgodnej z oferowanymi preparatami do dezynfekcji rąk z masłem Shea o składzie: Aqua, Ethylhexyl Stearate, Glycerin, Glyceryl Stearate, Cetearyl Alcohol, Butyrospermum Parkii Butter, Cetareth-20, Acrylates/C10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer, Decylene Glycol, Caprylyl Glycol, Phenoxyethanol, Sodium Hydroxide

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 3

Część 3 pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Nawilżone gotowe do użycia. Konfekcjonowanych w tuby po 200 sztuk z przeliczeniem ilości o gramaturze 39g/m<sup>2</sup>. Możliwość 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 wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(candida), 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.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut.

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

### II

#### Pytanie 1

Część 5, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików wykonanych z włókniny o gramaturze 50 g/m<sup>2</sup>.

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

#### Pytanie 2

Część 5, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików pakowanych po 25 zestawów (gazik suchy + gazik mokry).

#### Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

### III

#### Pytanie 1

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 11:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na

rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 11:

"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 50.00zł 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:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

**IV**

**Pytanie 1**

Część 3 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu spray alkoholowy do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni na bazie mieszaniny alkoholi, tj etanol -10%, propanol 30% i QAV o spektrum B-1 min (EN 13727 oraz EN 16615) F(Drożdżaki)-1 min (EN 13624 oraz EN 16615) ,V(Noro lub Adeno)-1 min (EN 14476) Tbc/Prątki-5 min (EN 14348) pochodzący od jednego producenta z poz. 3 i 5, spełniający pozostałe wymagania SWZ. Opakowanie 1l

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 2**

Część 3 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczek bezalkoholowych spełniających wymagania opisu przedmiotu zamówienia o gramaturze min. 40g/m<sup>2</sup>

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 3**

Część 4 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania chusteczek sporobójczych do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni o spektrum działania :B-1 min (EN 13727 oraz EN 16615) Tbc/M. terrae, M avium) - 1 min (EN 14348) S (B. subtilis )-1 min (EN 13704 lub EN 17126) F(drożdżaki)-1 min (EN 13624 oraz EN 16615) V (noro i adeno, polio )-1 min (En 14476) Wymiary: min. 18 cm x min. 20 cm Trwałość po otwarciu: min. 30 dni/100 szt. Możliwość stosowania na oddziałach pediatrycznych. Skład: Substancja Czynna: Nadtlenek Wodoru i/lub Kwas Nadoctowy. Gotowe do użycia, BEZ Aldehydów i Chloru Kompatybilność materiałowa: Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, Szklą Akrylowego, Głowic USG, Monitorów opakowanie większych niż 200.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**V**

**Pytanie 1**

Część 12

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z obowiązującym prawem, w związku z wymogiem przedstawienia wyników badań skuteczności mikrobiologicznej preparatu zgodnie z EN17272, zamawiający wymaga przedstawienia pełnego raportu z przeprowadzonego badania, który składa się z 2 części jakimi jest wynik skuteczności mikrobiologicznej oraz obligatoryjny test dystrybucji, który jest potwierdzeniem poprawnej dystrybucji produktu przez urządzenie w całej przestrzeni badawczej zgodnie z EN17272.

Brak wyniku testu dystrybucji dyskwalifikuje wyniki badań mikrobiologicznych, które zgodnie z zapisami Normy EN1727 są nie pełne i nie mogą służyć jako potwierdzenie skuteczności produktu w myśl wymaganej normy EN17272.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 2**

Część 12

W związku ze zmianami rejestracyjnymi dotyczącymi produktów na bazie nadtlenu wodoru, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



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/m<sup>3</sup> 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 baumannii, 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 1m<sup>3</sup>.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**VI**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1:

1. W przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości:

b) 25 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności towaru u Wykonawcy zgodnie z § 7 pkt 5.

c) 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy,

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

**VII**

**Pytanie 1**

Część 3 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Mediquick na bazie etanolu (25,9 g) i propan-2-ol (11,8 g) z dodatkiem alkylobiguanide (0,2g), który wykazuje działanie: bakteriobójcze (EN 13727) – 30 sek.; przeciwko prątkom gruźlicy (EN 14348): M.terrae – 5 min.; drożdżakobójcze (EN 13624) – 1 min.; wobec wirusów(RKI/DVV): HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro (EN 14476) - 5 min? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 2**

Część 3 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Oxivir Plus Spray, na bazie nadtlenu wodoru (2,8g/kg), spektrum biobójcze B (EN 13727, EN 16615) – 5min., Y (EN 13624, EN 16615)- 5 min., spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 3**

Część 3 Poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek Mediwipes DM przeznaczonych do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholi, delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego takich jak ekrany, klawiatury, panele kontrolne, głowice USG, zawierających w swoim składzie alkohole (2,6%), o wymiarach 18x20cm, gramatura 45g/m<sup>2</sup>, wykonane z wiskozy i poliestru, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B (EN 13727) - do 5 min., Y (EN 13624) - do 5 minut? Opakowanie typu flow-pack 100 szt. chusteczek, spełniające pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



**Pytanie 4**

Część 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę , aby zaofertowane produkty pochodził od jednego, wyłącznego dystrybutora na Polskę?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 5**

Część 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie chusteczek Oxivir Sporicide, dotychczas stosowanych w placówce, trwałość po otwarciu – 4 tygodnie, ze śladową zawartością alkoholu benzylowego, który nie stanowi substancji czynnej i nie występuje na etykiecie produktu, konfekcjonowanych w tuby 80 szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniających pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 6**

Część 4

Czy ze względu na zastosowanie chusteczek do mycia i dezynfekcji małych powierzchni oraz powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych (np. głowice USG) Zamawiający oczekuje chusteczek o podwójnej rejestracji tj. wyrób medyczny i produkt biobójczy?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 7**

Część 4

Czy Zamawiający opisując działanie Tbc/ Prątki – 10 min. (EN 14348 lub EN 16615) oczekuje działania na szczepach normatywnych M. terrae i M. avium?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 8**

Część 10 Poz. 2

Czy Zamawiający opisując działanie Tbc/ Prątki – 15 min. (EN 14348 lub EN 16615) oczekuje działania na szczepach normatywnych M. terrae i M. avium?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 9**

Część 10 Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa Zamawiający wymaga preparatu do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni zarejestrowanego jako produkt biobójczy a nie wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 10**

Część 10 Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie koncentratu do sporządzania roztworu do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni Oxivir Plus? Skład: Nadtlenek wodoru 63,6 g/1 kg, kwas salicylowy 25 g/1 kg, związki powierzchniowo czynne. Preparat wykazuje szerokie spektrum biobójcze: bakterio-, grzybo- i prątkobójczy oraz działanie wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro), dodatkowe działanie przeciwko C. difficile (EN 13704), dodatkowo przebadany zgodnie z norma EN16615, stężenie: min. 2,5%; czas działania: min. 5 min., możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 11**

Część 10 Poz. 3

Czy ze względu na zastosowanie preparatu do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni Zamawiający oczekuje środka zarejestrowanego również jako produkt biobójczy?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**

**Pytanie 12**

Część 10 Poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pianki sporobójczej Oxivir Sporicide ze śladową zawartością alkoholu benzylowego, który nie stanowi substancji czynnej i nie występuje na etykiecie produktu, spełniającej pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 13**

Część 11

Czy Zamawiający opisując działanie Tbc/ Prątki – 15 min. (EN 14348 lub EN 14563) oczekuje działania na szczepach normatywnych *M. terrae* i *M. avium*?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 14**

Część 11

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, Zamawiający wymaga preparatu do dezynfekcji i mycia dużych powierzchni zarejestrowanego jako produkt biobójczy a nie wyrób medyczny.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 15**

Część 13 Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych chusteczek spełniających wymagania opz, nie posiadających statusu wyrobu medycznego?

W związku z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych na rynku UE, z dniem 26.05.2021 r. niektóre wyroby utraciły dotychczasowy status wyrobu medycznego klasy I, który uprawniał do zastosowania stawki VAT 8% z załącznika nr 3 do ustawy o podatku od towarów i usług (poz. 13), dotyczy to m. in. suchych chusteczek.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 16**

Część 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Neodisher Septo Activ konfekcjonowanego w op. 2kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

**Pytanie 17**

Część 15

Prosimy o udzielenie informacji do kiedy obowiązuje gwarancja na sprzęt do którego dedykowane są preparaty wymagane w poz. 1 i poz. 2?

**Odpowiedź:**

Pytanie nie dotyczy wyjaśnienia treści SWZ.

**VIII****Pytanie 1****Dot. termin składania ofert**

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert zgodnie z modyfikacją z dnia 09.10.2024.

**Pytanie 2****Część nr 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek typu *Wip Anios Excel* gotowe do użycia, szybko działające do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych i nie przeznaczonych do zanurzania wyrobów medycznych oraz przecierania endoskopów podczas wstępnego przygotowania przed myciem i dezynfekcją metodą zanurzeniową. Nie zawierają alkoholu, substancji zapachowych ani barwników. Roztwór nasączający : chlorek didecylodimetyloamoniowy (Nr CAS 7173-51-5: 3 mg/g), niejonowe związki powierzchniowo czynne, związek kompleksujący, substancje pomocnicze. Spektrum działania : B,

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**



F, V ( HIV, HBV, HCV ), Rota w czasie 2 min. Opakowanie 100 szt. Gramatura 50g/m<sup>2</sup> i wielkość 20x20cm.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza

**Pytanie 3**

**Część nr 14 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do w/w pozycji preparatu typu *Sekusept Aktiv* wykazującego działanie bójcze wobec wirusa Polio w czasie 15 minut w warunkach czystych. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający modyfikuje treść załącznika nr 1A do SWZ w Części 14 poz. 1

**Pytanie 4**

Dot. projektu umowy §2 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §2 ust. 2 w sposób następujący :

„Umowa może zostać przedłużona do czasu wykorzystania jej wartości, nie dłużej jednak niż o 3 miesiące po wcześniejszej akceptacji każdej ze stron”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

**Pytanie 5**

Dot. projektu umowy §11 ust. 1 a)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §11 ust. 1 a) w sposób następujący :

„w przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości :

a) 30 zł za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu produktu. ”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

**Pytanie 6**

Dot. projektu umowy §11 ust. 1 b)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §11 ust. 1 b) w sposób następujący :

„w przypadku niewykonania bądź nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości :

b) 30 zł w przypadku niepoinformowania Zamawiającego o braku dostępności produktów u Wykonawcy zgodnie z §7 pkt 5. ”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

**Pytanie 7**

**Dot. umowy**

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy 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, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
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.

**Odpowiedź:**

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**





Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy

## **IX**

### **Pytanie 1**

Pakiet 8 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie roztworu służącego do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran. Oferowany preparat posiada doskonałą skuteczność czyszcząca, bardzo wysoką tolerancję tkankową, możliwość stosowania w podciśnieniowej terapii leczenia ran, doskonale usuwa biofilm bakteryjny, jest odpowiedni dla wszystkich rodzajów ran. Skład : oktenidyny dichlorowodorek, etyloheksylogliceryna, glicerol, woda oczyszczona. Preparat zachowuje swoje właściwości przez 8 tygodni po pierwszym otwarciu opakowania. Wyrób medyczny, opakowanie 350 ml

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

### **Pytanie 2**

Pakiet 8 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie żelu do ran, który jest wilgotnym otoczeniem dla gojącej się rany. Oferowany produkt efektywnie nawilża, dekontaminuje i oczyszcza ranę, ułatwia zmianę opatrunków, tworzy idealne warunki dla procesu gojenia się rany, wspierając naturalne procesy naprawcze, bezbolesna aplikacja oraz doskonała tolerancja przez błony śluzowe i skórę. Produkt zawiera octenidynę – substancję inaktywującą patogeny. Wyrób medyczny, opakowanie 20 ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

### **Pytanie 3**

Pakiet 11 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w tabletkach, na bazie aktywnego chloru, do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i wyposażenia pomieszczeń, skuteczny również w obecności znacznych zanieczyszczeń organicznych. Do dezynfekcji powierzchni kontaktujących się z żywnością, o pH 4-6, stabilność roztworu wynosi 24h. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, Tbc (M.terrae), F (C.albicans+A.brasiliensis/Niger), V (HCV, BVDV, Adeno, Noro, Polio), S. (C.difficile) w 1.000ppm (1 tbl./1,5Lwody) w 15min. oraz w warunkach niskiego obciążenia S (B.subtilis) w 1.000ppm w 15min. Opakowanie 300tabl, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań. Produkt biobójczy.

### **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ

PREZES ZARZĄDU  
Maciej Smolarz

**KONTO BANKOWE: 69 1440 1101 0000 0000 0820 1398**

Spółka wpisana do Rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Wrocławia – Fabrycznej  
we Wrocławiu IX wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego KRS 0000300119 KAPITAŁ ZAKŁADOWY 27.213.000 zł

**NIP 882 20 52 381 REGON 020680960**

