



Obrzymiła Wykonawcy
zainteresowani przedmiotowym
postępowaniem

Nasz znak: ZOZ.XI.5/272/25/2/18

data 28.11.2018 r.

DOTYCZY: Zapytań do postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr 25/18/ZP na „Zakup wraz z dostawą środków do mycia i dezynfekcji oraz materiałów zużywalnych dla potrzeb sterylizacji”

W związku z zapytaniami firm, które zgłosiły swój udział w przetargu nieograniczonym nr 25/18/ZP - zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 - Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r; Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 t. j. ze zm.) w sprawie wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający informuje co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ:

Firma 1

1. Czy w pozycji 1.1 pakietu Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 5,5 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy w pozycji 2.1 pakietu Zamawiający dopuści zakładkę 2,5 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

3. Czy w pozycji 2.4 i 5 pakietu Zamawiający dopuści zakładkę 6,6 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści rękawy z nadrukiem w języku polskim koloru wskaźnika procesu sterylizacji tylko po sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z opisem SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści rękawy z nadrukiem na zgrzewie tylko normy szczegółowej PN EN 868-5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z opisem SIWZ.

Firma 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pak 34 poz. 1 i utworzenie osobnego pakietu celem zaoferowania korzystnej oferty cenowej

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 3

1. Pakiet 48 poz. 1: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kosz sterylizacyjny wym. 575x280x265, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 48 poz. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kosz sterylizacyjny wym. 575X280x135, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 4

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 43 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu,

foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

lub Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (C. albicans) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA. CZY PRZEZ OKREŚLENIE "opakowanie flow pack" należy rozumieć wkłady do tuby, nasze wkłady do tuby są pakowane tą metodą właśnie...?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Firma 5

1. Czy w pakiecie nr 41 – Zamawiający mógłby dopuścić preparat na bazie etanolu, zawierający w swoim składzie niejonowe związki powierzchniowo czynne, niezawierający substancji zapachowych, o spektrum działania B EN 13727 (łącznie MRSA), Tbc EN 14348, F (C. albicans) EN 13624, V (Adeno, Polio, Rota, Noro) EN 14476 w czasie 1 min., który może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością z dołączanym wysokiej jakości spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy w pakiecie nr 43 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki o spektrum działania B (łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30

sek., Papova/ Polyoma - 2 min., posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych, w tubach o wymiarach 1x20 cm o gramaturze 18g/m², w opakowaniu flow-pack o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze 50g/m² wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy w pakiecie nr 44 – Zamawiający mógłby dopuścić niskopieniący preparat do maszynowego mycia, płukania i dezynfekcji termicznej kaczek i basenów na bazie kwasu cytrynowego, zapobiegający osadzaniu się kamienia kotłowego, nie pozostawiający smug i zacieków, stosowany w niskim stężeniu od 0,1 do 0,3%, o pH koncentratu 2,0 +/- 0,5, zawierający inhibitory korozji czynnik kompleksujący oraz anionowe związki powierzchniowo czynne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Firma 6

dot. przedmiotu zamówienia:

1. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy z folii min. 6-warstwowej?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SIWZ.

2. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy z informacjami o kolorze wskaźników tylko po sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z opisem SIWZ.

3. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy z datą ważności zawartą w nr LOT?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z opisem SIWZ.

4. **Pakiet 11 poz. 1-2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy bez oznaczenia normy PN EN 868-3? Norma nie przewiduje wymogu oznaczenia ich na produkcie. Dane dotyczące spełnienia norm znajdują się na deklaracji zgodności oraz karcie danych technicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SIWZ.

5. **Pakiet 11 poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania rękaw papierowo-foliowy w rozmiarze 38x8cm x100m w miejsce rozmiaru 35x8cm x100m?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

dot. projektu umowy:

1. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w § 6 ust.1a), 1b), 1c) słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne, o których jest mowa w § 6 ust. 1a), 1b), 1c) były naliczane nie od maksymalnego wynagrodzenia brutto, o którym jest mowa w § 5 ust. 1 umowy, ale od wartości towaru niedostarczonego w terminie dostawy lub towaru uzupełnionego lub towaru podlegającego wymianie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna z tytułu odstąpienia od umowy przez Wykonawcę, o której mowa w § 6 ust.1d, była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości maksymalnego wynagrodzenia umownego brutto, określonego w § 5 ust. 1 umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby prawo do odstąpienia od umowy, o którym mowa jest w § 6 ust.4b), 4c), 4d), przysługiwało w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 7

Dotyczy pakietu 26

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat stosowany w stężeniu 0,5%, działający na M.tuberculosis, a przebadany zgodnie z normą Europejską z obszaru medycznego EN 14348?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści produkt w opakowaniach 1l z odkręcanym spryskiwaczem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści preparat na bazie etanolu i propan-2-olu (łącznie zawartość alkoholu do 70%). Opakowanie 1 l z odkręcanym spryskiwaczem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu 35

1. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat na bazie propan-2-olu z dodatkiem glukonianu chlorheksydyny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu 41

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 41 preparat wykazujący działanie bójcze wobec następujących wirusów: rota, adeno HBV, HCV, HIV, HSV? Czas działania na wirus adeno – 1 minuta, pozostałe wymagane spektrum – 30 sekund.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Firma 8

Pakiet 42 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że w celu zwiększenia bezpieczeństwa stosowania preparatu Zamawiający będzie wymagał zaoferowania środków zgodnych z normą EN 16615.

W niniejszej Normie Europejskiej odniesiono się do produktów używanych w obszarze medycznym w celu dezynfekcji nieporowatych powierzchni za pomocą przecierania - niezależnie od tego czy są objęte dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych EWG/93/42. W niniejszej Normie Europejskiej odniesiono się do obszarów i sytuacji, w których dezynfekcja jest wskazana ze względów medycznych.

Takie wskazania występują podczas opieki nad pacjentem, na przykład: w szpitalach czy w zakładach opieki medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza zaoferowanie środków przebadanych zgodnie z normą EN 16615.

Pakiet 45 poz. 2

W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu prosimy o rezygnację z wymogu zaoferowania i wykreślenie pozycji nr 2 z formularza cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla pozycję nr 2. Modyfikacja w załączeniu.

c.d. pytań

Pakiet 35 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, że należy zaoferować preparat o czasie działania zgodnym z normą EN 1500 (higieniczna dezynfekcja rąk) – 30 sek i EN 12791 (chirurgiczna dezynfekcja rąk metodą wcierania) – 1,5 min.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparat zgodny z normą EN 1500- 30 sek. oraz EN 12791 – 90 sek.

c.d. pytań

Pakiet 42 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści preparat równoważny przebadany na prątki według EN 14348.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Firma 9

1. Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy Bowie Dick o wymiarach arkusza 11,5cm x 11,5cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 1: Prosimy o odstąpienie od wymogu by informacje na teście były w języku polskim. Oznaczenia na teście są czytelne i jednoznaczne, dodatkowo Wykonawca dostarcza wraz z testami instrukcje w języku polskim.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

3. Dotyczy Pakiet nr 3, pozycja nr 1: Sposób graficznego rozmieszczenia substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczyć wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych parametrach (PNENISO 11140). Czy – wobec powyższego - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu zintegrowanego klasy 5 z przesuwalną substancją, z jednym okienkiem posiadającym wyraźne rozgraniczenie pola wskaźnikowego wewnątrz okienka na część oznaczającą prawidłowy wynik sterylizacji oraz część oznaczającą nieprawidłowy wynik sterylizacji?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

4. Dotyczy Pakiet nr 5, pozycja nr 1: W przypadku zaoferowania testów innych niż kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego próbnikiem, prosimy o określenie ile dodatkowych przyrządów Wykonawca będzie zobowiązany dostarczyć.

Odpowiedź: W przypadku zaoferowania innych testów niż kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego próbnikami proszę o dostarczenie 2 przyrządów w cenie umowy.

5. Dotyczy Pakiet nr 5, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, posiadające substancję wskaźnikową, umieszczoną w jednym miejscu na teście oraz badające proces mycia w jednej płaszczyźnie, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

6. Dotyczy Pakiet nr 6: Wnosimy o odstąpienie od wymogu poświadczenia zgodności testów do kontroli dezynfekcji z normą ISO 11140-1, gdyż norma ta dotyczy wyłącznie testów do procesu sterylizacji. Normy stanowią katalog zamknięty i jasno określają do jakich produktów się odnoszą, a wymieniona przez Zamawiającego norma w żadnym razie nie odnosi się do testów do kontroli dezynfekcji. Zamawiający musi precyzować swe wymagania w zgodzie z obowiązującymi przepisami oraz nie może zmieniać zakresu rzeczowego normy, zatem w przypadku utrzymania powyżej wspomnianego wymogu, postępowanie w ramach pakietu nr 6 obarczone będą niemożliwą do usunięcia wadą.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga normy zgodnej z ISO 15883-2.

7. Dotyczy Pakiet nr 16, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści plomby o szerokości ok.6cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że nie mniejsza niż 6 cm.

8. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.1.: Czy w miejsce wkładek o wymiarze 30cm x30cm Zamawiający dopuści wkładkę 25cmx 30cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

9. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.1.: Czy Zamawiający dopuści wkładki w opakowaniu 1000 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Pakiet nr 21, pozycja nr 1.2.: Czy w miejsce wkładek o wymiarze 30cm x60cm Zamawiający dopuści wkładkę 40cmx 50cm lub 30cm x50cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

11. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust.1 punkt a, b, c: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie przewidzianych we wzorze umowy kar do: 0,2% wartości brutto złożonego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dostawie asortymentu / opóźnienia w uzupełnieniu dostawy / opóźnienia w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

12. Dotyczy wzoru umowy § 6 ust.1 punkt d: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie przewidzianej we wzorze umowy kar do: 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 10

Dotyczy pakietu nr 11- rękawy papierowo-foliowe:

1. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 7,5cm x 3,5cm x 100m w miejsce rękawa o wymiarach 7,5cm x 3cm x 100m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 20cm x 5,5cm x 100m w miejsce rękawa o wymiarach 20cm x 5cm x 100m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o wymiarach 30cm x 7cm x 100m w miejsce rękawa o wymiarach 30cm x 6cm x 100m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga, zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

Odpowiedź: Nie wymaga.

5. Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny. Szpital nie ma uprawnień do nadawania znaku CE wyrobom sterylizowanym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytania do umowy

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 4 ust. 5 i 6 poprzez nadanie mu brzmienia:

5. W przypadku uznania reklamacji Wykonawca dostarczy na swój koszt, zamiast produktów wadliwych taką samą ilość produktów wolnych od wad w terminie 2 dni roboczych od uznania reklamacji . Wraz z dostawą produktów wolnych od wad Zamawiający zwróci Wykonawcy produkty wadliwe.

6. Brak odpowiedzi na złożoną reklamację w terminie, o którym mowa w ust. 4 jest jednoznaczny z jej uwzględnieniem i koniecznością dostawy produktów wolnych od wad w terminie 2 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 1 i 4 poprzez nadanie mu brzmienia:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia częściowego - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie zamówionego asortymentu po terminie określonym w § 3 ust. 2 Umowy;

- b) w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia częściowego - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w uzupełnieniu dostawy po terminie określonym w § 4 ust. 2 Umowy;
- c) w wysokości 0,2% wartości brutto zamówienia częściowego, w którym stwierdzono wadliwy towar - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostarczeniu asortymentu wolnego od wad, po terminach określonym w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
- d) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia brutto za nie zrealizowaną część przedmiotu Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

4. Zamawiającemu poza przypadkami opisanymi w kodeksie cywilnym, przysługuje prawo do odstąpienia od umowy:

- e) w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy - w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach; w takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy;
- f) w przypadku trzykrotnej zwłoki w dostarczeniu produktów przekraczającego terminy, o których mowa w § 3 ust. 2 Umowy;
- g) w przypadku trzykrotnej zwłoki w uzupełnieniu dostawy o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy;
- h) w przypadku trzykrotnej zwłoki w dostarczaniu produktów wolnych od wad przekraczającego terminy, o których mowa w § 4 ust. 5 – 6 Umowy;
- i) w przypadku trzykrotnej uzasadnionej reklamacji produktów, o której mowa w § 4 ust. 4 Umowy;
- j) w przypadku rażąco nienależytego wykonywania umowy przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

Firma 11

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 39 chusteczki/myjki o następujących parametrach: Chusteczka, myjka do jednorazowego użycia wykonana z włókna poliestrowego o wymiarach co najmniej 24 cm x 20 cm x 0,5 cm

Nasączona hypoalergicznym, dermatologicznym żelem myjącym o neutralnym pH 5.5 aktywowanym pod wpływem wody.

Opakowanie handlowe 12 szt. Zarejestrowane jako kosmetyk.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 12

Pytanie ogólne:

1 - Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

2 . W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź: W przypadku braku podzielności na pełne opakowania należy uwzględnić również ich części ułamkowe do dwóch miejsc po przecinku (cyfry od 1 do 4 należy zaokrąglić w dół, natomiast cyfry od 5 do 9 należy zaokrąglić w górę).

Pakiet 7 pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie słabo alkalicznego preparatu na bazie substancji powierzchniowo czynnych i enzymów (koncentrat w płynie nie zawiera krzemianów) i służy jako uniwersalny środek do mycia narzędzi i utensyliów medycznych, produkt zawiera niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, środki solubizujące, inhibitory korozji. Oferowany preparat może być stosowany wobec materiałów wyjątkowo wrażliwych takich jak: anodowane aluminium czy metale kolorowe itp. Usuwa zanieczyszczenia organiczne, takie jak krew, białka, pozostałości tkanek oraz śluz i zabrudzenia zawierające tłuszcze. Standardowe dozowanie 5 ml/l (stężenie 0,5 %) lub 3-8 ml/l (stężenie 0,3-0,8%), PH ok. 11 w 20 °C (koncentrat). Wyrób medyczny, opakowanie 5L
Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w płynie w opakowaniu 5 kg? Czy do wyliczeń przyjąć 5L=5kg czy wyliczyć ilość z gęstości.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 35 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny alkoholowy płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji skóry rąk. Oferowany produkt zawiera następujący skład: propanol, alkohol izopropylowy, kwas mlekowy, Substancje pomocnicze: (alkohol mirystynowy, triglicerydy nasyconych kwasów tłuszczowych o średniej długości łańcucha, glicerol 85%, sodu mleczan, woda oczyszczona). Higieniczna dezynfekcja skóry rąk - 30 sekund, chirurgiczna dezynfekcja rąk - 90 sekund. Produkt leczniczy, opakowanie 500 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 35 pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 36 - Czy Zamawiający dopuści do oceny balsam do regeneracji suchej skóry. Emulsja typu w/o (woda w oleju), zawiera w składzie między innymi masło shea i wit. E oraz glicerynę, która utrzymuje odpowiednie nawilżenie skóry. Produkt szybko się wchłania, sprzyja regeneracji skóry zniszczonej i suchej, nie osłabia efektu działania preparatów do dezynfekcji skóry. Kosmetyk, opakowanie 500 ml + pompka

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 39 - Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawiczki do mycia i pielęgnacji skóry bez użycia wody. Produkt gotowy do użycia, nie wymaga spłukiwania, myje, pielęgnuje bez użycia wody, zawiera w składzie dichlorowodorek oktenidyny, nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Preparat wzbogacony o allantoinę. Kosmetyk, opakowanie 10szt.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 13

Pyt. 1 dot. pakiet 33 poz. 5

W związku z zaprzestaniem produkcji preparatu wyspecyfikowanego w pakiecie 33 poz. 5 prosimy o wykreślenie tej pozycji z pakietu nr 33.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pyt. 2 dot. pakiet 35 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu opartego na alkoholu izopropylowym, chlorku benzalkoniowym i kwasie undecylenowym spełniającego pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pyt. 3 dot. pakiet 35 poz. 2

Czy Zamawiający w poz. 2 wymaga produktu barwionego, co ułatwia kontrolę zużycia preparatu (lepsza widoczność w dozowniku).

Odpowiedź: Nie.

Firma 14

Pytanie 1 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 1, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści test Bowie&Dick, który posiada, potwierdzoną certyfikatem (na którym widnieje nazwa i kod oferowanego produktu) wydanym przez niezależną jednostkę notyfikowaną, zgodność z normą EN ISO 11140-4? To właśnie ta część normy dot. szczegółowych wymagań dla alternatywnych testów Bowie&Dick, w tym jednorazowych pakietów. Norma EN ISO 11140-1, na którą powołuje się Zamawiający dot. ogólnej klasyfikacji wskaźników chemicznych stosowanych w procesie sterylizacji i nie podaje szczegółowych wymagań dla testów typu 2, w tym Bowie&Dick.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 5, poz. 1)

Czy Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka pisarska i zaoferowany test powinien posiadać substancję wskaźnikową zgodną z normą ISO/TS 15883-5? To właśnie ta norma opisuje szczegółowo substancje wskaźnikowe stosowane do określenia skuteczności mycia. Normy z serii EN ISO 15883 dot. wymagań postawionych urządzeniom - myjniom-dezynfektorom.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 3 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 6, poz. 1)

Czy Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka pisarska i zaoferowany test powinien być zgodny z wymaganiami normy ISO 11140-1 w zakresie tolerancji na zmienne krytyczne procesu tj. czas i temperaturę? Norma EN ISO 15883-2 dot. wymagań dla myjni-dezynfektorów do dezynfekcji termicznej o w całej swojej treści nie zawiera ani jednego zdania dot. wymagań jakie powinny spełniać wskaźniki chemiczne do kontroli procesu dezynfekcji termicznej. Norma ISO 11140-1 opisuje wskaźniki chemiczne oraz ich dopuszczalne progi tolerancji na zmienne krytyczne tj. czas i temperatura.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga normy zgodnej z ISO 15883-2.

Pytanie 4 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 7, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny, spełniający opis SIWZ, o nieznacznym innym składzie tj. niejonowe i anionowe związki powierzchniowo czynne, enzymy i alkoksylowane alkohole tłuszczowe?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z opisem SIWZ.

Pytanie 5 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 7, poz. 1)

Czy Zamawiający potwierdza, że pod opisem "dozowanie: 2-10 ml/l" wymaga preparatu, który będzie wykazywał skuteczność już od 2 ml/l? Aktualny zapis może dopuścić preparaty, które działają np. w stężeniu 8 ml/l, a więc 4-krotnie większym, co oznacza 4-krotnie większe zużycie preparatu i tym samym zwiększone koszty eksploatacji myjni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 13, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści włókninę naprzemiennie pakowaną, w kolorach zielony i niebieski, z włókien 100% polipropylen, gramatura 55 g/m², w technologii wykonania SMS i/lub SMMS cechującą się niezwykle duża odpornością na rozerwanie i przepuklenie? Wg naszej wiedzy nie ma materiału spełniającego wymagania Zamawiającego ponieważ tylko z naturalnych składników jest papier krepowany I generacji (100% celuloza), papier II generacji jest już uszczelniony spoiwem syntetycznym, a włókniny jako opakowania III lub IV generacji zawierają nie więcej niż 50% celulozy. Włókna syntetyczne sprawiają, że materiał jest miękki, podatny na układanie i bardziej wytrzymały, eliminują ryzyko pylenia i są w 100% bezpieczne dla personelu i sterylizowanego materiału.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające opis SIWZ w rozmiarze 30 x 25 cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 21, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające opis SIWZ w rozmiarze 30,5 x 30,5 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 21, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające opis SIWZ w rozmiarze 30 x 50 cm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 21, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści wkładki absorpcyjne spełniające opis SIWZ w rozmiarze 30,5 x 61 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

c.d. pytań

Pytanie 1 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet nr 30, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie preparatu zgodnego z SIWZ o pH 11,0-11,3.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 15

1. do pakietu 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu preparat trójenzymatyczny do mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów i wyrobów medycznych zawierający inhibitory korozji, chlorki benzalkoniowe, DDAC, potwierdzoną skuteczność bójczą wg. norm fazy 2 etap 1: EN 13727, EN 13624, EN 14348- w stężeniu 0,5%-15min, EN 14476- 0,25%-15min, EN 13704 (B. subtilis)-1%-15min, nieposiadający oznaczenia GHS08, będący wyrobem medycznym klasy IIb, w opakowaniu a 2l z przeliczeniem ilości opakowań (do pozycji z op. 1L)?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. do pakietu 29, poz.1

Czy Zamawiający dopuści preparat wykazujący czas działania od 1min spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

3.do pakietu 29, poz.2

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat na bazie 2% aldehydu glutarowego, który wymaga użycia buforu (załączona do kanistra buteleczka), ale dzięki temu roztwór roboczy posiada dużą aktywność i wykazuje znacznie krótszy czas działania, niż wymagany w SIWZ: B (EN 13727, EN 14561), F (EN 13624, EN 14562), Tbc (EN 14348, EN 14563), wirusy (w tym Polio i Adeno, EN 14476) w czasie 5 minut i spory EN 13704) w czasie 15 minut, o aktywności roztworu roboczego- 30 dni z rekomendacją firmy STORZ, spełniający wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

4. do pakietu 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek antyseptycznych nasączonych 2% glukonianem chlorcheksydyny z wyciągiem aloesu, wykonane z miękkiej i delikatnej włókniny z możliwością podgrzewania w kuchenkach mikrofalowych, hipoalergiczne i testowane dermatologicznie w opakowaniu a' 8 sztuk?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

5. do pakietu 43

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji delikatnych powierzchni

o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholinie zawierające alkoholi, aldehydów i fenoli, wykonane z wysokogatunkowej włókniny o spektrum B, F (Candida albicans), w czasie 1 minuty, V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia) w czasie 30 sekund, Noro w czasie 1 minut, Polyoma do 5 minut, Rota, Tbc A. niger w czasie 15 minut, będące wyrobem medycznym klasy IIa, przebadanie zgodnie z norma EN 16615:

a) do pozycji tuby- w opakowaniu typu tuba a' 200 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

b) do pozycji flow pack - w opakowaniu flow pack lub tuba a' 200 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie wymogu przebadania dermatologicznego chusteczek do dezynfekcji sprzętów medycznych?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

6. Pakiet nr 50

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie alkohol etylowy i propan-2-ol oraz chlorek didecyldimetyloamonowy, środki natłuszczające, o spektrum działania: B, V (Polio, Adeno) w czasie 1 minuty, Tbc (M.terrae, M.avium) w czasie 3 minut, F (Candida albicans, Aspergillus Niger) w czasie 5 minut, posiadający badania dla chirurgicznej dezynfekcji rąk wg EN 12791 (Faza 2 Etap 2) w czasie 90s oraz dla higienicznej dezynfekcji rąk wg EN 1500 (Faza 2 Etap 2) w czasie 30 sekund, który jest produktem biobójczym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 16

Pakiet 26 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza preparat spełniający wszystkie zapisy SIWZ, posiadający badania prątkobójcze zgodnie z zharmonizowaną normą PN-EN 14348. Tylko i wyłącznie preparaty przebadane normatywnie zapewniają pełne bezpieczeństwo ich stosowania. Nie ma żadnej merytorycznej przesłanki do wymagania skuteczności wobec prątków według innych badań (często nienormatywnych) kiedy są dostępne normy europejskie potwierdzające daną skuteczność.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 26 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w 11 opakowania ze spryskiwaczem pianowym.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 26 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni roboczych oraz sprzętów medycznych, nie zawierający aldehydów, pochodnych fenolowych, alkiloamin. W płynie, bezpiecznego dla użytkownika, na bazie 57% etanolu oraz 6% izopropanolu o znacznie szerszym spektrum działania: B,F,Tbc,V - 30 sekund. Opakowanie: 1 L z fabrycznie montowanym spryskiwaczem. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 35 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ? Zgodnie z obowiązującym stanem prawnym preparaty do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk są klasyfikowane jako produkty biobójcze na podstawie ustawy z dnia 13 września 2002r. O produktach biobójczych (Dz. U. z 2002r. Nr 175, poz. 1433 z późn. zm.). Komunikat Prezesa Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. "w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza" w jasny sposób wyjaśnia, iż cyt.

"Do produktów biobójczych zalicza się: produkty do dezynfekcji higienicznej skóry człowieka lub zwierząt, do chirurgicznej dezynfekcji rąk, jeśli ich oznakowanie opakowania, instrukcje używania lub inne materiały promocyjne nie zawierają zastosowań wymienionych powyżej dla antyseptyków – produktów leczniczych lub dla wyrobów medycznych." Poprzez inne zastosowanie należy rozumieć w szczególności zastosowanie produktu do błon śluzowych, na uszkodzone tkanki, w szczególności rany i oparzenia, przed iniekcjami, punkcjami. Natomiast przedmiotem zamówienia zakresie pakietu nr 3 poz. 2 jest preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Dodatkowo informujemy, iż żaden z nowoczesnych preparatów rejestrowany po 2007 roku nie został zarejestrowany jako produkt leczniczy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 41

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie mieszaniny alkoholi i czwartorzędowych soli amoniowych do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych metodą spryskiwania, nie pozostawiający plam i zacieków. Nie zawierający aldehydu glutarowego. Gotowy do użycia, bezbarwny, bez splukiwania po użyciu. Preparat w płynie, o przyjemnym zapachu lub bezzapachowy, bezpieczny dla użytkownika i nie wywołujący alergii kontaktowych. Bezpieczny dla powierzchni takich jak: stoły operacyjne, stoliki na instrumenty, fotele zabiegowe, stoły zabiegowe, materace, stelaże łóżek, klamki oraz wszelkie powierzchnie wyrobów medycznych odpornych na działanie alkoholu. Spektrum działania: B, Tbc, F, - 30 sekund, Polio, Adeno– do 60 sekund
Opakowanie: do 1 litra. Opakowanie wyposażone w fabrycznie montowany system spryskujący. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pakiet 43

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych w tubach po 100szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojczy: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcus aureus, MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV, HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakterio-bójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Firma 17

Pakiet 46, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści torbę do nakładania na basen o wymiarach 45,7x62,2 cm, pozostałe zapisy bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 46, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści torbę służącą jako kaczka o wymiarach 16x4,3 cm, pozostałe zapisy bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza jeśli wymiary kaczki wynoszą 16x4,3 cm.

Zamawiający dopuszcza jeśli wymiary kaczki wynoszą 16x 43 cm.

Pakiet 46, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny podłużną o wymiarach około 13x32 cm, pozostałe zapisy bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Firma 18

Dotyczy pakietu nr 3:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania testy , które można używać we wszystkich cyklach w przedziale 134 ° - 3,5 min oraz 121 ° - 15 min. Uzasadnienie : jeśli test odbarwia się już w czasie 3,5 min oraz 15 min . to również odbarwi się w czasie 5, 7, 18 oraz 20 minut (zgodnie z opisem siwz

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapis SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania testy z jednym okienkiem, ale z wyraźnie zaznaczonym prawidłowym polem przesunięcia substancji wskaźnikowej ?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisem SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę , aby na opakowaniu (zawierającym 100 testów) były wszystkie parametry oraz opisy w języku polskim ?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z zapisem SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 45:

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania płyn z pozycji 1, który jest wykorzystywany do procesów zamgławiania urządzeniem Biosanitizer i wtedy jego dozowania jest na poziomie 3 ml/m3, przy wykorzystywaniu z innym urządzeniem dozowanie zgodnie z ustawieniem producenta danego urządzenia ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania płyn z pozycji nr 2, który jest używany w mobilnych dyfuzorach aerozoli i może być używany wraz z urządzeniem Aerosept AF?

Odpowiedź: Zamawiający wykreślił pozycję nr 2. Modyfikacja w załączeniu.

Firma 19

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Dotyczy Parametry Techniczne:

3. Dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Dot. pakietu nr 2, poz. 1 i pakietu nr 3, poz. 1

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Dot. pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby test kontroli mycia posiadał substancję wskaźnikową umieszczoną na 4 płaszczyznach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Dot. pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Dot. pakietu nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny o gramaturze 57 g/m², pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

8. Dot. pakietu nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczotek jednorazowych w wymiarach 80x50x32, pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Firma 20

Pakiet nr 31, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści szczotki jednorazowe suche na stawce vat 23%, posiadające miękkie i delikatne włosie wykonane z medycznego polietylenu, miękkiej poliuretanowej gąbki, wymiary szczotki: 90x45x39, GĄBKA 90x43x25, SZCZECINA 78X40X12, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 47

Czy Zamawiający dopuści rękawice o obniżonej grubości (palec 0,08- 0,09mm), w których odpowiednia grubość zapewnia doskonale czucie, dopasowanie i komfort pracy jednocześnie zmniejszając zmęczenie dłoni, a przy tym są odporne na wiele toksycznych związków chemicznych, pakowane a'250 sztuk (rozmiar XL a'240 sztuk) z przeliczeniem zamawianych ilości na 200 opakowań, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z zapisem SIWZ.

Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SIWZ w pakiecie 45 wg wzoru w załączeniu.

Termin składania i otwarcia ofert

Termin składania ofert: 05.12.2018 r., do godz.: 10:00.

Termin otwarcia ofert 05.12.2018 r., godz.: 11:00.

Otrzymują:
1 x aa
1 x Wykonawcy zainteresowani postępowaniem przetargowym.
1 x Strona internetowa Zamawiającego

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Powiatowej Jednostce Zamawiającej
Podpis Kierownika Jednostki Zamawiającego
mgr inż. Łukasz Węgrzyn

FORMULARZ CENOWY

Pakiet 45- PREPARAT DO ZAMGLAWIANIA

Lp.	Nazwa materiału	Ilość na 1 rok	Nazwa handlowa. Producent	Uwagi	Oferowana wielkość opakowania	Ilość opakowań	Cena jedn. netto za opakowanie	Wartość netto za okresl. ilość na 1 rok	Stawka VAT	Wartość brutto za okresl. ilość na 1 rok
1.	Preparat na bazie nadtlenku wodoru do procesów dekontaminacji pomieszczeń metoda zamglawiania. Pozbawiony pochodnych fenolowych, chloru, aldehydów oraz jonów srebra i innych metali ciężkich. Dozowanie preparatu 8-12 ml/ metr sześcienny. Spektrum bójcze B, Tbc, F, V, S w tym Clostridium difficile. Opakowanie: 5 l	100 L								
WARTOŚĆ GLOBALNA :							NETTO:		BRUTTO:	

.....
 Podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

