



## Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie

### Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,

REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04

[www.szpitalstaszow.pl](http://www.szpitalstaszow.pl), e-mail: [przetargi@szpitalstaszow.pl](mailto:przetargi@szpitalstaszow.pl)



Znak DZPiZ–380–05/2021

### Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na **Dostawę Środków Dezynfekcyjnych**.

- Wykonawca – Dotyczy umowy § 6 ust. 5** - Wnosimy o wprowadzenie do umowy zapisu dotyczącego wykonania zastępczego: „Warunkiem dokonania wykonania zastępczego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy częściowej. Zamawiający może odstąpić od wykonania zastępczego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadł na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).”  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na powyższy zapis i odpowiednio modyfikuje projekt umowy w tym zakresie.**
- Wykonawca – Dotyczy umowy § 7 ust. 1 pkt. 2 lit. b, c i d** - Kary określone w § 7 ust. 1 pkt. 2 lit b, c, d należy uznać za rażąco wygórowane w rozumieniu art. 484 par. 2 k.c. Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za niezawinione przez niego okoliczności, takie jak występujące w związku z COVID-19 problemy z łańcuchem dostaw. Nadmieniamy także, że w znakomitej większości umów w sprawie zamówienia publicznego standardową stawką stosowaną przez Zamawiających są kary umowne w wysokości 0,5% lub 1,0 % wartości brutto niezrealizowanej części dostawy. Z tego względu wnosimy o zmianę § 7 ust. 1 pkt. 2 lit b, c, d na następujące brzmienie:  
„1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:  
2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:  
b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru ,  
c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.  
d) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 0,5% za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.”  
**Odpowiedź – Zamawiający odpowiednio modyfikuje projekt umowy w tym zakresie i nadaje mu brzmienie:**  
„1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:  
2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:  
b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 100,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,

- c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 100.00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,
- d) w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 100,00 zł za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestaranie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy

3. **Wykonawca – Pakiet 8 poz. 2** - Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia alkoholowego preparatu, przeznaczony do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych i powierzchni w tym również mających kontakt z żywnością. Zawierający w składzie min. 2 alkohole: etanol i 2-propanol w ilości min. 60g/100g z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych, bez dodatkowych substancji czynnych np. związków amoniowych, aldehydów i innych. Możliwość stosowania do poliwęglanów.. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F (Candida Albicans, Aspergillus Niger), Tbc , V (Rota, Vaccinia, BVDV, Noro, adeno) w czasie do 2 min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirus Polio. Produkt spełniający normę 16615. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Wyrób medyczny kl. IIA Opakowania do 1 litra, do każdego opakowania należy doliczyć jeden spryskiwacz

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu o wyżej opisanych właściwościach.**

4. **Wykonawca – Pakiet 9** - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu o właściwościach dezynfekujących, w tabletkach rozpuszczalnych, zawierający dichloroizocjanouran sodutenzydów myjących. Spektrum działania: B, Tbc, F, V, S (C.difficile) -dla powierzchni niezanieczyszczonych organicznie przy maksymalnym stężeniu aktywnego chloru 1000 ppm. Możliwość zastosowania do powierzchni i przedmiotów zanieczyszczonych organicznie – B,V,F,Tbc (stężenie aktywnego chloru maksymalnie 10000 ppm). Możliwość przygotowania 1 litra roztworu roboczego (1000 ppm) bez konieczności dzielenia tabletek. Czas działania do 15 minut. Możliwość zastosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. Roztwór roboczy sporządzany na wodzie wodociągowej  
Opakowanie 300 tabletek.

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej opisanych właściwościach.**

5. **Wykonawca** – Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie powyższej klauzuli.**

6. **Wykonawca** – Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. (z późniejszymi zmianami ) o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie powyższej klauzuli. Wskazana w pytaniu podstawa prawna podlega bezwzględному stosowaniu w razie zaistnienia przesłanek w nim wskazanych. Należy zauważyć, iż niemożliwym do przewidzenia jest ustalenie zakończenia obowiązywania stanu epidemii SARS-COV-2, a tym samym ustalenie długości obowiązywania zacytowanego w pytaniu przepisu. W razie zaistnienia przesłanek wskazanych w art. 15r<sup>1</sup>, Zamawiający jest zobowiązany do stosowania tego przepisu z pominięciem zapisu umownego.**

7. **Wykonawca** – Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie powyższej klauzuli.**

8. **Wykonawca** – Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje

możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody wprowadzenie powyższej klauzuli.**

9. **Wykonawca – Czy w pakiecie nr 17 poz. 1** – Zamawiający mógłby dopuścić suche bezwłóknowe chusteczki wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającej klaczków nietkanej mieszany włókien syntetycznych (poliester) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 32 cm x 30 cm i gramaturze 50g/m<sup>2</sup>, w opakowaniach 100 szt.? Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę<sup>1</sup>, to czy możemy nie przeliczać ilości opakowań ze względu na podwójną wielkość naszych chusteczek w stosunku do chusteczek z opisu przedmiotu zamówienia?  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wyżej opisanych chusteczek jednak należy przeliczyć ilości opakowań. Zamawiający oczekuje zaferowania 481000 sztuk chusteczek w opakowaniach nie większych niż 260 sztuk.**
10. **Wykonawca – Czy w pakiecie nr 17 poz. 3** – Zamawiający mógłby preparat do mycia i dezynfekcji małych i dużych powierzchni na bazie guanidyny i czwartorzędowych związków amoniowych, zawierający w swoim składzie alkohol o przyjemnym zapachu, preparat można aplikować metodą rozpryskową, zalecany do dezynfekcji inkubatorów i masek do oddychania, dopuszczony do powierzchni mających kontakt z żywnością, o spektrum działania: B (MRSA), F, Tbc, V ( HBV/HIV, HCV/BVDV, Rota, Vakccinia, wirus grypy) w stężeniu 0,5% do 15 min, z możliwością rozszerzenia o wirus Papowa, Noro i Adeno?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie wyżej opisanego preparatu.**
11. **Wykonawca** – W związku z zapisami pkt 24 ppkt 7 i 9 w SWZ prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie 15 produktu zakwalifikowanego jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy o produktach biobójczych z dnia 13.09.2002 r. (Dz. U. 2002r. Nr 175 poz. 1433 z późniejszymi zmianami) oraz oczekuje na potwierdzenie tego faktu Pozwolenia Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktem biobójczym.  
**Odpowiedź – Zamawiający oczekuje zaferowania w pakiecie 15 produktu zakwalifikowanego jako środek biobójczy w rozumieniu ustawy o produktach biobójczych z dnia 13.09.2002 r. (Dz. U. 2002r. Nr 175 poz. 1433 z późniejszymi zmianami) oraz oczekuje na potwierdzenie tego faktu Pozwolenia Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktem biobójczym.**
12. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie 10 dopuści: Spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 sekund, wirusy w czasie 1 minuty?  
**Odpowiedź – Zamawiający w Pakiecie 10 dopuści zestaw dwóch gazików o spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 sekund, wirusy w czasie 1 minuty, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych zapisów SIWZ.**
13. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 17 poz. 1 i 2 i dopuści: Chusteczki do stosowania na sucho i mokro, wykonane z włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, o wymiarach 30 cm x 34 cm, zwoje zawierające 100 szt. chusteczek, perforacja ułatwiająca odrywanie chusteczek, z możliwością zalewania środkami dezynfekcyjnymi, skład: wiskoza 2% , poliester 43% i celuloza (55%), ilość roztworu potrzebna do nasączenia nie większa 3l, przy każdym zwoju etykieta bezpieczeństwa, na której można zamieścić informacje odnośnie daty przygotowania, daty ważności oraz nazwy preparatu, którym zalane są chusteczki, wyrób medyczny klasy 1, kompatybilne z dowolnym preparatem myjąco-dezynfekującym, oraz Kompatybilne z nimi Wiadro – pojemnik wykonany z polipropylenu wraz z systemem dozującym, o pojemność 5,5l, który może być myty w urządzeniach w temp. min.60C.  
lub  
Chusteczki do stosowania na sucho i mokro, wykonane z włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, o wymiarach 18 cm x 25 cm, zwoje zawierające 300 szt. chusteczek, perforacja ułatwiająca odrywanie chusteczek, z możliwością zalewania środkami dezynfekcyjnymi, skład: wiskoza 2% , poliester 43% i celuloza (55%), ilość roztworu potrzebna do nasączenia nie większa 3l, przy każdym zwoju etykieta bezpieczeństwa, na której można zamieścić informacje odnośnie daty przygotowania, daty ważności oraz nazwy preparatu, którym zalane są chusteczki, wyrób medyczny klasy 1, kompatybilne z dowolnym preparatem myjąco-dezynfekującym, oraz Kompatybilne z nimi Wiadro – pojemnik wykonany z polipropylenu wraz z systemem dozującym, o pojemność 5,5l, który może być myty w urządzeniach w temp. min.60C.  
W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wydzieli do osobnego pakietu poz. 1 i 2 z pakietu 17 oraz nie dopuszcza w/w chusteczek.**
14. **Wykonawca** – Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 6 o treści: "Ustęp: 1 punkt 2) paragrafu 7 obowiązuje pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia."  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach projektu umowy.**

15. **Wykonawca - Dotyczy pakietu 5** - Prosimy o dopuszczenie chusteczek na bazie 1,5g nadtlenu wodoru, bez zawartości chloru, amin oraz alkoholu, spektrum działania: bakterio (EN 16615)-, grzybo - (EN 16615), prątko – (16615), sporo – (C.Difficile EN 16615), wirusobójczym (HCV, HBV, HIV, Adeno) czas działania do 5 minut, przebadane wg. normy EN 16615 w warunkach brudnych. Oświadczenie producenta o możliwości stosowania w obecności pacjentów oraz do powierzchni kontaktujących się z żywnością. Opakowanie 100 sztuk o wymiarze 20x20 cm. nie wymagają aktywacji. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny i produkt biobójczy (dualna rejestracja). Może być używany do wszystkich powierzchni zmywalnych w tym powierzchni mających kontakt z żywnością.  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanych chusteczek do dezynfekcji.**
16. **Wykonawca – do pakietu nr 17 poz. 3** - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat myjąco-dezynfekujący do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, nie zawierający aldehydów, fenoli i ich pochodnych, NaDCC, substancji utleniających oraz kwasu cytrynowego, działający na B, Tbc (M. terrae i M. avium), F w tym A. niger i V (w tym Adeno, Polio i Noro w stężeniu roztworu roboczego od 0,25% w max. 15minut. Możliwość do stosowania w oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych i w obecności pacjentów. Nie wymagający splukiwania. Koncentrat nie może być sklasyfikowany jako żrący. Opakowania 2 litr z dołączoną miarką z przeliczeniem ilości opakowań. Potwierdzona badaniami producenta możliwość stosowania roztworu roboczego nie mniej niż 28 dni. Preparat kompatybilny z produktem poz. 1.  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego preparatu dezynfekcyjnego.**
17. **Wykonawca – Pakiet 4** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania równoważnego preparatu w proszku do mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi medycznych łącznie z giętkimi endoskopami na bazie nadwęglanu sodu, TAED, enzymów, inhibitorów korozji, związków kompleksujących. Wykazujący spektrum działania B, V, F, Tbc, S (B. subtilis, B. cereus)) w stężeniu max 2% w czasie 10 min, konfekcjonowany w opakowaniach 2,5 kg z przeliczeniem ilości, tj. 6 op..  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego preparatu dezynfekcyjnego pod warunkiem, że preparat posiada pozytywną opinię OLYMPUS OPTICAL.**
18. **Wykonawca – Pakiet 9** - Prosimy o potwierdzenie, że ilość opakowań należy wyliczyć dla spektrum podstawowego B, Tbc, V, F przy 1000 ppm.  
**Odpowiedź – Zamawiający potwierdza, że ilość opakowań należy wyliczyć dla spektrum podstawowego B, Tbc, V, F przy 1000 ppm.**
19. **Wykonawca – Pakiet 9** - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie tabletek myjąco- dezynfekujących, spełniających wymagania opisu przedmiotu zamówienia, konfekcjonowanych w opakowaniach 200 tabletek.  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych zapisów SIWZ.**
20. **Wykonawca – Pakiet 9** - Prosimy o potwierdzenie, że należy wyliczyć taką ilość tabletek (opakowań), aby uzyskać 450000 litrów roztworu roboczego.  
**Odpowiedź – Zamawiający potwierdza, że należy wyliczyć taką ilość tabletek (opakowań), aby uzyskać 450000 litrów roztworu roboczego przy 1000 ppm.**
21. **Wykonawca – Paragraf 7 ust. 1 pkt. 2b** - W związku z sytuacją epidemiczną Wykonawca może mieć trudności z zagwarantowaniem terminowości i pełnej realizacji dostaw. Obarczenie Wykonawcy karami umownymi w tej sytuacji jest roszczeniem nadmiernym i działaniem na szkodę Wykonawcy. Prosimy o rezygnację z kar w przypadku niepełnych dostaw i nieterminowości dostaw zgodnie z postanowieniami art. 15r ustawy z dn. 02.03.2020 o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.  
**Odpowiedź – Wskazana w pytaniu podstawa prawna podlega bezwzględnemu stosowaniu w razie zaistnienia przesłanek w nim wskazanych. Należy zauważyć, iż niemożliwym do przewidzenia jest ustalenie zakończenia obowiązywania stanu epidemii SARS-COV-2, a tym samym ustalenie długości obowiązywania zacytowanego w pytaniu przepisu. W razie zaistnienia przesłanek wskazanych w art. 15r<sup>1</sup>, Zamawiający jest zobowiązany do stosowania tego przepisu z pominięciem zapisu umownego.**
22. **Wykonawca – Paragraf 9 ust. 7** - W związku z panującą epidemią oraz problemami z nią związanymi, tj.: czasowym brakiem dostaw niektórych towarów zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości okresowego dostarczenie produktu równoważnego w ramach realizacji umowy.  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę i w § 9 ust. 7 dodaje pkt 23) o następującej treści:  
„§ 9 ust. 7 - Strony dopuszczają możliwość zmian umowy w niżej wymienionym zakresie i sytuacjach, tj. w przypadku / sytuacji:  
23) czasowego braku dostaw produktu Zamawiający dopuszcza możliwość okresowego dostarczania produktu równoważnego w cenie produktu czasowo niedostępnego”.**
23. **Wykonawca – Pakiet 5** – Czy Zamawiający dopuści do oceny chlorowe chusteczki do dezynfekcji małych i dużych powierzchni oraz sprzętu medycznego, niewymagające aktywacji wodą, w składzie podchloryn sodu > 5400ppm?



Spektrum działania: B, F, V – 30 sekund, S – od 60 sekund. Przebadane wg normy EN 16615 zgodnie z wymaganiami SWZ. Opakowanie Tuba 50szt.

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej opisanych właściwościach.**

24. **Wykonawca – Pakiet 10** – Czy Zamawiający dopuści do oceny gaziki pojedynczo pakowane, nasączone 70% propanolem i 2% chlorheksydyną? Wymiary 42x32mm, po rozłożeniu 150x129mm, gramatura 25g/m<sup>2</sup>. Spektrum działania: B, F – 30 sek, V – 15 sek. Tbc – 60sek.

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie gazików o wyżej opisanych właściwościach.**

25. **Wykonawca – Pakiet 17 poz. 3** – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat myjąco-dezynfekujący do dużych powierzchni i sprzętu medycznego, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, nie zaw. aldehydów, fenoli, pochodnych, NaDCC, substancji utleniających oraz kwasu cytrynowego. Spektrum działania w stęż. 0,5% w czasie 15 min: B, F, Tbc, V. Możliwość stosowania na powierzchniach mających kontakt z żywnością. Nie wymaga spłukiwania, nie sklasyfikowany jako żrący. Możliwość stosowania roztworu roboczego przez min. 28 dni.

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie wyżej opisanego preparatu.**

26. **Wykonawca** – Prosimy o:

a) modyfikację par. 7 ust. 1 pkt 2 lit. a wzoru umowy na następujący: "(...) w wysokości 3% wartości niezrealizowanej części umowy brutto";

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody.**

b) modyfikację par. 7 ust. 1 pkt 2 lit. b wzoru umowy na następujący: "(...) w wysokości 30,00 zł, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru";

**Odpowiedź – Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.**

c) modyfikację par. 7 ust. 1 pkt 2 lit. c wzoru umowy na następujący: "(...) w wysokości 30,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru";

**Odpowiedź – Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.**

d) modyfikację par. 7 ust. 1 pkt 2 lit. d wzoru umowy na następujący: "(...) w wysokości 50,00 zł za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestaranie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy".

**Odpowiedź – Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.**

27. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 1 w pozycji nr 1** dopuści preparat w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g, łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni, higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s), chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 3ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s), produkt biobójczy, spektrum B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym, konfekcjonowany w op. 1l wkład do dozownika w systemie zamkniętym z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach.**

28. **Wykonawca** – W przypadku dopuszczenia żelu do dezynfekcji rąk w systemie zamkniętym w poz. nr 1 prosimy o określenie ilości dozowników w jakie należy wyposażyć Zamawiającego na czas trwania umowy?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu opisanego w zapytaniu nr 27 w związku z czym nie ma potrzeby określania ilości dozowników.**

29. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 1 w pozycji nr 3** dopuści gotowe do użycia chusteczki do szybkiej dezynfekcji i mycia małych powierzchni sprzętu medycznego a także przedmiotów mających kontakt z żywnością, nie zawierające aldehydów i fenoli, skład: propano-2-ol, etanol, aminy, chlorek didecylodimetyloamoniowy, spektrum i czas działania: B, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, Herpes Simplex, Ebola, Rota) w 30 s., Adeno 1 min.), rozmiar min. 13 x 20 cm, chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615, opakowanie pojemnik 100 szt., posiadające możliwość wymiany wkładów, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie chusteczek o wyżej opisanych właściwościach.**

30. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 1 w pozycji nr 4** dopuści ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała, odżywiający, regenerujący skórę, wykazujący działanie stymulujące procesy odnowy naskórka, posiadający właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia, niwelujący uczucie szorstkości, uelastycznia, zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk, polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych, wykazujący działanie osłaniające, szybko się wchłaniający, produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiadający badania dermatologiczne, zawierający witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek, opakowanie 500 ml?

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie kremu o wyżej opisanych właściwościach.**

31. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 1 w pozycji nr 5** dopuści emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny, nie zawierająca mydła, polecana dla personelu medycznego

oraz pacjentów z odleżynami, produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne, pH 5,5 – 6,5, konfekcjonowany w op. 500ml?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie emulsji o wyżej opisanych właściwościach.**

32. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 w pozycji nr 1 dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anesteziologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych, do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów, nie wymagający użycia aktywatora, zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji, zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku, spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut, skuteczność potwierdzona badaniami: EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN14476, EN 13704, wyrób medyczny kl. II b., każde opakowanie zawierające miarkę dozującą, konfekcjonowany w op. 1kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wyżej opisanego preparatu dezynfekcyjnego pod warunkiem, że preparat posiada pozytywną opinię OLYMPUS OPTICAL.**

33. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 w pozycji nr 3 dopuści koncentrat 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 obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego, 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 obciowe, posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka, skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamoni, spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), 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 op. 5l, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach przy spełnieniu również warunku bezpłatnego zamontowania u Zamawiającego urządzenia do pianowego mycia powierzchni.**

34. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 6 w pozycji nr 5 dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp, skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-.propanian(sól), spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min., rozmiar min. 13 x 20 cm, chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615, opakowanie pojemnik 100 szt., posiadające możliwość wymiany wkładów z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie chusteczek o wyżej opisanych właściwościach.**

35. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 w pozycji nr 2 dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni, skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%, bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu), polecany do dezynfekcji małych powierzchni, trudnodostępnych powierzchni, zalecany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe, posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną, spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy, Ebola), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty, dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic, produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy, konfekcjonowany w op. 1l ze spryskiwaczem?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach.**

36. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 w pozycji nr 1 dopuści 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. 5l z pompką?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach.**

37. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 w pozycji nr 2 dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni, skład: etanol, 2-propanol, łączna zawartość alkoholu do 70%, bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu), polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni, zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych, produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe, posiadający pozytywną opinię CZD lub równoważną, spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy, Ebola), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty, dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic, produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy, konfekcjonowany w op. 1l ze spryskiwaczem?  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach.**

38. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 w pozycji nr 1 dopuści 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. 5l?  
**Odpowiedź – W pakiecie nr 13 w pozycji nr 1 Zamawiający nie oczekuje zaferowania preparatów do dezynfekcji narzędzi.**

39. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 w pozycji nr 1 dopuści preparat w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g, łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni, higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s), chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 3ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s), produkt biobójczy, spektrum B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym, konfekcjonowany w op. 1l wkład do dozownika w systemie zamkniętym?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach.**

40. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 w pozycji nr 2 dopuści dopuści preparat myjący w postaci pianki do higienicznego mycia rąk, nie zawierająca mydła, zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła, tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie, zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone, konfekcjonowana w op. 1l wkład do dozownika w systemie zamkniętym?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej wymienionych właściwościach.**

41. **Wykonawca** – W przypadku dopuszczenia preparatów w systemie zamkniętym w poz. nr 1 i 2 prosimy o określenie ilości dozowników w jakie należy wyposażyć Zamawiającego na czas trwania umowy?  
**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu opisanego w zapytaniu nr 39 i 40 w związku z czym nie ma potrzeby określania ilości dozowników.**

42. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 w pozycji nr 1 dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą, do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych, struktura o gramaturze 45g/m<sup>2</sup>, niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty, perforacja ułatwiająca odrywanie, chusteczki - wyrób medyczny klasy 1, skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%), każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączania, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór, wymiary: 16 x 30 cm, ilość ściereczek w opakowaniu, pozwalająca na efektywne wykorzystanie w ciągu 30 dni (czas przechowywania roztworu) 100 szt.?  
**Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie chusteczek o wyżej opisanych właściwościach przy odpowiednim przeliczeniu ilości chusteczek. Zamawiający oczekuje zaferowania 481000 sztuk chusteczek w opakowaniach nie większych niż 260 sztuk.**

43. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w Pakiecie nr 17 w pozycji nr 3 dopuści koncentrat 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 obciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego, 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 obciowe, posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka, skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksyo-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamoni, spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), 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 op. 1l?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej opisanych właściwościach.**

44. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 19 w pozycji nr 1** dopuści preparat w postaci żelu przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g, łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni, higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 3 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s), chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 3ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s), produkt biobójczy, spektrum B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym, konfekcjonowany w op. 1l wkład do dozownika w systemie zamkniętym z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej opisanych właściwościach.**

45. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 19 w pozycji nr 2** dopuści preparat myjący w postaci pianki do higienicznego mycia rąk, nie zawierająca mydła, zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła, tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie, zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone, konfekcjonowana w op. 1l wkład do dozownika w systemie zamkniętym, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o wyżej opisanych właściwościach.**

46. **Wykonawca** – W przypadku dopuszczenia preparatów w systemie zamkniętym w poz. nr 1 i 2 prosimy o określenie ilości dozowników w jakie należy wyposażyć Zamawiającego na czas trwania umowy?

**Odpowiedź – Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu opisanego w zapytaniu nr 39 i 40.**

47. **Wykonawca** – **Pakiet 8 poz. 2** - Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego w składzie 2 alkohole: etanol i 1-propanol w ilości min. 60g/100g preparatu z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych,

**Odpowiedź – Zamawiający potwierdza, że doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje preparatu posiadającego w składzie 2 alkohole: etanol i 1-propanol w ilości min. 60g/100g preparatu z dodatkiem amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych.**

48. **Wykonawca** - **Dot. zał. nr 2 formularz ofertowo-cenowy, Pakiet nr 14 poz. 1 i 2:** Czy Zamawiający dopuści wykonanie samej usługi kalibracji myjni wraz z ustawieniem parametrów mycia i dezynfekcji zalecanych przez producenta?

**Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.**

49. **Wykonawca** – **Dot. SIWZ pkt. 14.4) termin gwarancji i rękojmi – Pakiet 14** - Czy ze względu na fakt, że w pakiecie 14 oferowane są środki jednorazowego użytku, których okres ważności wynosić ma min. 12 miesięcy, Zamawiający doprecyzuje, że ten zapis nie dotyczy pakietu 14?

**Odpowiedź – Zamawiający precyzuje, iż zapis pkt 14.4 SWZ nie dotyczy Pakietu nr 14.**

50. **Wykonawca** – **Dot. kryterium oceny ofert – termin dostawy, formularz oferty** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na liczenie terminu dostawy w dni robocze (... godzin w dni robocze)?

**Odpowiedź – Zamawiający precyzuje zapis § 2 ust. 3 Projektu umowy i nadaje mu brzmienie:**

**„§ 2 ust. 2. Zgłoszone zamówienie Wykonawca zrealizuje w terminie do ..... godzin w dni robocze licząc od dnia zgłoszenia.”**

51. **Wykonawca** – **Dot. projektu umowy par. 5 ust. 9 i 10** - Prosimy o podanie numeru Peppol Zamawiającego oraz umieszczenie go w umowie.

**Odpowiedź – Nr PEPPOL Zamawiającego w systemie PEF to 8661455641. Zamawiający dopisze swój nr PEPPOL w Projekcie umowy w § 5 ust. 10.**

52. **Wykonawca** – **Dot. projektu umowy Par. 7 ust. 1 pkt. 2 b, c, d** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary do 100 zł?

**Odpowiedź – Modyfikacja zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 2.**



53. **Wykonawca – Dot. projektu umowy Par. 7 ust. 1 pkt. 3)** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych nie przekraczała 20 % wartości umowy.  
**Odpowiedź – Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.**

*(Jeżeli Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ)*

Mając na uwadze treść udzielonych wyjaśnień, oraz potrzebę usunięcia rozbieżności pomiędzy ich treścią a treścią dokumentu zamówienia, Zamawiający, działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, wprowadza następujące zmiany do SWZ:

**1) Pkt 14.4) SWZ:**

**Było:** 14.4) Gwarancja i rękojmia

- Wymagany okres gwarancji na wykonany przedmiot umowy – 20 miesięcy.
- Wymagany okres rękojmi na wykonany przedmiot umowy – 20 miesięcy.

**Po zmianie jest:** 14.4) Gwarancja i rękojmia (nie dotyczy Pakietu nr 14)

- Wymagany okres gwarancji na wykonany przedmiot umowy – 20 miesięcy.
- Wymagany okres rękojmi na wykonany przedmiot umowy – 20 miesięcy.

### **Zmiana terminu składania i otwarcia ofert**

Zamawiający niniejszym informuje, iż zgodnie z art. 286 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo Zamówień Publicznych, przesuwa termin składania i otwarcia ofert postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji numer DZPiZ-380-02/2021 z dnia 24.03.2021 roku na:

Aktualny termin składania ofert to dzień **26.03.2021 roku** do godziny **9:00**, natomiast otwarcie ofert odbędzie się o godzinie **10:00**.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 22.03.2021 r.

Zatwierdzam

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie