



Znak sprawy: ZP/10/PN/2024

Zabrze, 18.03.2024 r.

Dyrektor

dr n. med.

Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15  
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

Tel: (32) 370 43 07

Fax: (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

[www.szpital.zabrze.pl](http://www.szpital.zabrze.pl)

### ODPOWIEDŹ nr 1 na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r., poz. 1605) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

#### DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKCYJNYCH

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r., poz. 1605).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

#### Pytanie nr 1 dot. zadania 2:

Czy Zamawiający w Zadaniu 2 dopuści:

Chusteczki – na rolce do stosowania na sucho oraz na mokro, chusteczki niskopyłące do mycia oraz dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego poprzez nasączenie chusteczek lub do przecierania na sucho, wymiary 30x34cm, gramatura chusteczek 70g/mkw, pakowane po 100 szt., rolka perforowana na pojedyncze kawałki chusteczek, miękkie i chłonne odporne na rozdarcie, każdy zwój zapakowany w folie i opatrzony etykietą, każdy zwój znajduje się w szczelnie zamkniętym niezgrzanym opakowaniu bezpośrednim, asortyment do zastosowania w obszarze medycznym, wymagana ilość preparatu do nasączenia rolki max 3l. Oraz Kompatybilny z nimi pojemnik/wiaderko do wielorazowego użytku, szczelnie zamykane wieko z aplikatorem, pojemnik trwały, wytrzymały do wielokrotnego użytku, możliwość mycia w myjniach w temperaturze 70 stopni C.

Lub

Chusteczki – na rolce do stosowania na sucho oraz na mokro, chusteczki niskopyłące do mycia oraz dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego poprzez nasączenie chusteczek lub do przecierania na sucho, wymiary 18x25cm, gramatura chusteczek 70g/mkw, pakowane po 300 szt., rolka perforowana na pojedyncze kawałki chusteczek, miękkie i chłonne odporne na rozdarcie, każdy zwój zapakowany w folie i opatrzony etykietą, każdy zwój znajduje się w szczelnie zamkniętym niezgrzanym opakowaniu bezpośrednim, asortyment do zastosowania w obszarze medycznym, wymagana ilość preparatu do nasączenia rolki max 3l. Oraz Kompatybilny z nimi pojemnik/wiaderko do wielorazowego użytku, szczelnie zamykane wieko z aplikatorem, pojemnik trwały, wytrzymały do wielokrotnego użytku, możliwość mycia w myjniach w temperaturze 70 stopni C.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

#### Odpowiedź:

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**



**Pytanie nr 2 dot. zapisów wzoru umowy:**

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 10 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności.

Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 10 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 200.00zł brutto 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 informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 3 dot. zadania nr 1 poz. 3:**

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ o lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B,F, V (HIV,HBV,HCV, Rotawirusy, Vaccina, Papova, Noro) - do 1 min. , Tbc -do 5 min oraz Aspergillus Brasiliensis, Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Chusteczki o podwójnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Konfekcjonowany w tuby po 200 sztuk z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 4 dot. zadania nr 1 poz. 3:**

W związku z opisem przedmiotu zamówienia aby chusteczki były przeznaczone do dezynfekcji powierzchni w tym mających kontakt z żywnością i wyrobów medycznych, Zamawiający będzie wymagał zgodnie z obowiązującym prawem UE i polskim aby posiadały one status produktu biobójczego i wyrobu medyczny. Potwierdzeniem tego faktu jest KOMUNIKATEM PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 11 września 2014 r. w sprawie rejestracji środków do dezynfekcji (dołączony i dostępny na stronie internetowej: "Produkty biobójcze przeznaczone do zastosowań nie tylko zgodnych z celami niniejszego rozporządzenia, ale również związanych z wyrobami medycznymi, jak na przykład środki dezynfekujące stosowane do dezynfekcji powierzchni w szpitalach oraz wyrobów medycznych, mogą stanowić ryzyko inne niż objęte zakresem niniejszego rozporządzenia. Dlatego takie produkty biobójcze powinny spełniać – oprócz wymogów niniejszego rozporządzenia – stosowne wymogi podstawowe określone w załączniku I do dyrektywy Rady 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw państw członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania, w dyrektywie Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych i w dyrektywie 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnozy in vitro."

Opis zastosowania preparatu w sposób oczywisty wskazuje, iż będzie on używany zarówno do wyrobów medycznych jak i pozostałych powierzchni, w związku z powyższym zgodnie z obowiązującym stanem prawnym taki preparat musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż oczekuje zaferowania preparatu posiadającego dualną rejestrację jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.**

**Pytanie nr 5 dot. zadania nr 14 poz. 1:**

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy zgodnie z wymaganiami prawnymi czy dopuszcza również produktu kosmetyczne?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż oczekuje zaferowania produktu biobójczego.**

**Pytanie nr 6 dot. zadania nr 1 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania alkoholowego preparatu do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i trudno dostępnych miejsc, do zastosowania w obszarze medycznym, bez aldehydów, fenoli bez zawartości substancji zapachowych. Dopuszczony do stosowania na oddziałach noworodkowych i neonatologicznych, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni, nie pozostawiania plam, smug i osadów na dezynfekowanych powierzchniach. Zakres działania: B ( w tym MRSA), F(Candida albicans), Tbc (M.

terrae, M. avium), V (Vaccina, Adeno, Norowirus, Polio) do 60 sekund. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą EN 16615. Wyrób medyczny oraz preparat biobójczy. Butelka ze spryskiwaczem a 1 l.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 7 dot. zadania nr 1 poz. 2:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania bezalkoholowego preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnego sprzętu medycznego, do zastosowania w obszarze medycznym. Zawierający w składzie nadtlenek wodoru i QAV bez aldehydów. Dopuszczony do stosowania na oddziałach noworodkowych i pediatrycznych. Nie pozostawia smug i osadu, o niedrażniącym zapachu. Zakres działania: B, F (Candida albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), wirusy (Vaccinia, Polio, Adeno, Noro) do 1 minuty. Posiada badania Fazy 2 Etapu 2 zgodne z normą EN 16615. Wyrób medyczny kl. IIa. Butelka ze spryskiwaczem a 1 l.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 8 dot. zadania nr 1 poz. 3:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania chusteczek do dezynfekcji i mycia wszelkich delikatnych powierzchni i wyposażenia wrażliwego na działanie alkoholi, np. inkubatory, głowice USG, monitory. Nasączone preparatem bez zawartości związków nadtlenowych, chloru, fenoli, aldehydów i ich pochodnych, dopuszczone do stosowania w oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Zakres działania: B, F (C. albicans), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Noro, Corona) do 1 minuty. Opakowanie gwarantującym trwałość chusteczki, zapobiegające wysychaniu, typu flow-pack z plastikowym klipsem, rozmiar 26,7x21 cm. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie a 200 szt. z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 9 dot. zadania nr 1 poz. 3:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: chusteczki do dezynfekcji i mycia wszelkich delikatnych powierzchni i wyposażenia wrażliwego na działanie alkoholi, np. inkubatory, głowice USG, monitory. Nasączone preparatem bez zawartości związków nadtlenowych, chloru, fenoli, aldehydów i ich pochodnych, dopuszczone do stosowania w oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Zakres działania: B, F (C. albicans), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Noro, Corona) do 1 minuty. Opakowanie gwarantującym trwałość chusteczki, zapobiegające wysychaniu, typu soft-pack rozmiar 20x28 cm. Wyrób medyczny kl. IIa. Opakowanie a 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 10 dot. zadania nr 1 poz. 4:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: gotowe do użycia sporobójcze chusteczki przeznaczone do mycia i dezynfekcji powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Potwierdzona możliwość stosowania do dezynfekcji: EEG, EKG, RTG, głowice USG, monitory monitorujące pacjenta, klawiatury i myszy medyczne, inkubatory akrylowe i pleksiglasowe, mankiety do pomiaru ciśnienia krwi, kontenery magazynowe i transportowe. Skład produktu: nadtlenu wodoru, QAV. Zakres skuteczności: B, F, Tbc (M. avium, M.terrae), V (polio-, adeno-, norowirus) S (B. subtilis- zgodnie z EN17126) w czasie do 1 min. w warunkach z brudnych. Posiadające badanie zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie miękkie z trwałym klipsem zabezpieczającym przed wyschnięciem. Produkt nie pozostawia toksycznych pozostałości lub zanieczyszczeń po zastosowaniu. Wyrób medyczny kl. IIa. Chusteczki o wym. 20 cm x 25 cm a'100 sztuk z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 11 dot. zadania nr 2 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania: niskopyłące chusteczki do mycia oraz dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego poprzez nasączenie chusteczek lub do przecierania na sucho. Wymiary 18 x 39 cm, gramatura chusteczek 50g/m<sup>2</sup>, pakowane po 256 szt., rolka perforowana na pojedyncze kawałki chusteczek, miękkie i chłonne odporne na rozdarcie. Każdy zwój zapakowany w folie i opatrzone etykietą, w zgrzanym opakowaniu bezpośrednim zapobiegającym kontaminacji podczas transportu i przechowywania. Asortyment do zastosowania w obszarze medycznym. Ilość preparatu do nasączenia rolki min. 2 litry.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 12 dot. zadania nr 3 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu chlorowego w tabletkach. Preparat o właściwościach myjąco-dezynfekujących. Spektrum działania: B, F (Candida albicans, Aspergillus Niger) Tbc (M. Terre, M. avium), Virusy (Polio, Adeno) w czasie do 15 minut w 1000 PPM w warunkach czystych z możliwością rozszerzenia o spory (Clostridium difficile) w czasie 15 minut w 2000 PPM w warunkach brudnych zgodnie z EN 13704, EN 17126- warunki czyste Preparat w postaci tabletek na bazie aktywnego chloru, zawierający dichloroizocyjanuran sodu. Przeznaczony do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych, także w kuchenkach oddziałowych posiadający zastosowanie w obszarze medycznym oraz do kontaktu z żywnością, do zalewania plam krwi, wydzielin, wydaliny. Opakowanie 200 szt z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 13 dot. zadania nr 10 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania jednorazowych myjek w formie rękawic do mycia ciała bez użycia wody, nasączone substancją myjącą o neutralnym zapachu pH, nawilżające, nie zawierające alkoholu, lateksu oraz substancji zapachowych, możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej, przebadane dermatologicznie, opakowanie typu „Flow wrap” wyrób medyczny. Opakowanie 10 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 14 dot. zadania nr 10 poz. 2:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania jednorazowych czepków do mycia głowy bez użycia wody, impregnowany łagodnym szamponem i odżywką, nie wymagający namoczenia oraz splotkiwania, nie zawiera lateksu, możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej, przebadany dermatologicznie, wyrób medyczny. Opakowanie 1 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 15 dot. zadania nr 11 poz. 1:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu do pielęgnacji rąk po zabiegu mycia i dezynfekcji rąk. Preparat o właściwościach pielęgnujących. Emulsja przeznaczona do pielęgnacji rąk po zabiegu mycia i dezynfekcji rąk, zawiera substancje regulujące stopień wilgotności skóry i jej natłuszczenie, nie powodujący uczuleń i nie powodujący uczucia śliskości skóry. Bez zawartości barwników, kosmetyk, opakowanie 500 ml

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 16 dot. zadania nr 11 poz. 2:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania preparatu gotowego do użycia, preparat w postaci żelu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Preparat o właściwościach dezynfekujących. Zawierający etanol, QAV oraz substancje nawilżające. Bez zawartości chlorheksydyny, nadtlenu wodoru i substancji zapachowych oraz barwników. Produkt biobójczy. O spektrum bójczym: EN 1500- 30 s., EN 12791 - 90 s. B, F (drożdżakobójcze), EN 14476 (Vaccinia, Rota, Noro, Polio, Adeno) w czasie działania 30 s., opakowanie 500 ml

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 17 dot. zadania nr 1 poz. 2:**

Czy w związku z przeznaczeniem produktu do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych zamawiający dopuści do zaferowania produkt posiadający rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIA?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 18 dot. zadania nr 1 poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia aplikowany w formie piany, do mycia i szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu, zawierający QAV i pochodną aminową, niezawierający aldehydów, opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania: B, F, V (Adeno, Polio i Noro) - 1 min.; Tbc, S (B. subtilis) - 1 min. Wyrób medyczny klasy IIA?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 19 dot. zadania nr 1 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki na bazie czwartorzędowych związków amoniowych do mycia i dezynfekcji matych powierzchni oraz sprzętu medycznego, kompatybilne z metalami i tworzywami sztucznymi oraz z sondami i monitorami, posiadające oświadczenie producenta SonoScape. W składzie chlorek didecylodimetyloamoniowy, chlorek benzalkoniowy i pochodna aminowa. Zastosowanie m.in. do mycia i dezynfekcji powierzchni wrażliwych, głowic USG. Spektrum działania: B (P. aeruginosa, S. aureus, E. hirae), F (C. albicans, A. niger) V Adeno, Polio, Noro) Tbc, 1 minuta. Szeroka kompatybilność materiałowa, możliwość stosowania na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych. Chusteczka o wymiarze 22x23cm Wyrób medyczny kl. IIa. W op. typu soft pack a'100 sztuk?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 20 dot. zadania nr 1 poz. 4:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych, Możliwość dezynfekcji: Foteli Zabiegowych, Łóżek Szpitalnych, szkła akrylowego, głowic USG, monitorów, preparat na bazie nadtlenu wodoru bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. chusteczka o wymiarze 22x23cm i gramaturze min.30g/m<sup>2</sup> posiadające rekomendację producenta głowic, osiągają spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (C. albicans) w czasie 30 sekund, Tbc do 1 minuty, V zgodnie z EN 14476 V (Adeno, Polio, Noro) – w czasie 1min, S wg EN 13704 B. subtilis do 1 minuty, trwałość po otwarciu 1 miesiąc, preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II a, opakowanie 100 chusteczek?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 21 dot. zadania nr 2 poz. 1:**

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania suchych chust, zalewanych płynem w ilości do 2,5l potwierdzonej badaniami spełniających pozostałe wymogi SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 22 dot. zadania nr 2 poz. 1:**

Czy w związku z zastosowaniem chust w obszarze medycznym zamawiający oczekuje zaoferowania produktu będącego wyrobem medycznym?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 23 dot. zadania nr 5 poz. 1:**

Uprzejmie proszę o dopuszczenie do zaoferowania preparatu gotowego do użycia niewymagającego rozcieńczenia, na bazie aldehydu glutarowego o działaniu sporobójczym, do dezynfekcji narzędzi, endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych. Wykazujący działanie wobec B wg 14561, F wg EN 14562, Tbc pełne wg EN 14563, V wg EN 14476 (Adeno, Polio i Noro), S wg EN 17126 (Clostridium difficile, Bacillus cereus). Możliwość kontrolowania za pomocą walidowanych testów paskowych stabilności roztworu, możliwość stosowania preparatu przez 30 dni w op. a'5L?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 24 dot. zadania nr 5 poz. 2:**

Uprzejmie proszę o dopuszczenie pasków testowych konfekcjonowanych po 25 sztuk z przeliczeniem ilości op.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 25 dot. zadania nr 6 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, bez zawartości kwasu borowego i związku boru, bez substancji zapachowych, niebieska ciecz, o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, EN 14561 F- zgodnie z EN 13624 oraz EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, posiadający oświadczenie producenta o skuteczności usuwania biofilmu, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu 5L?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 26 dot. zadania nr 6 poz. 2:** Czy zamawiający dopuści do zaofiarowania preparat skuteczny w stężeniu 0,5%, w op a.2L z przeliczeniem ilości, spełniający pozostałe wymogi SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 27 dot. zadania nr 6 poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz narzędzi chirurgicznych na bazie aktywnego tlenu (nadwęglan sodu i kwas cytrynowy) Zawierający kompleks 3 enzymów myjących bez konieczności stosowania aktywatora o spectrum działania: B-zgodnie z EN 13727, F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium oraz M.tuberculosis (Tbc), S ( B. subtilis) – w stężeniu 2% w 10 minut z możliwością poszerzenia spektrum o Cl. Difficile w stężeniu 2% w czasie do 15 minut, przygotowywany w wodzie wodociągowej, roztwór aktywny 24h, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb konfekcjonowany w opakowaniu a'2,5 kg z przeliczeniem ilości op.?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 28 dot. zadania nr 8 poz. 1:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 „Preparaty do myjni Sterimed – narzędzia” ma na myśli i wymaga następujących preparatów:

Poz. 1: Profesjonalny, płynny środek neutralizujący (kwasowy), dedykowany dla narzędzi chirurgicznych. Stosowany do mycia maszynowego w myjniach-dezynfektorach. Usuwa obecne zanieczyszczenia i neutralizuje alkaliczne pozostałości w czasie prowadzenia procesu mycia maszynowego w myjniach -dezynfektorach podczas etapu zubożenia i/lub wstępnego mycia w obróbce narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestetycznego, urządzeń medycznych, misek, nerek. Szczególnie wskazany dla delikatnych materiałów. Produkt przeznaczony do użytku w szpitalach. Nie zawiera fosforanów i związków azotu oraz związków powierzchniowo czynnych. Nie wytwarza piany. pH = 0,8 ± 0,2. Produkt przeznaczony do stosowania w urządzeniach SMEG.

Wymiary pojemników 23 x 18 x 14 cm.

Opakowanie 5 l.

Dozowanie: 1-3 ml/l, 15-65°C (neutralizacja); 4-8 ml/l, 40-60°C (kwasowe mycie wstępne lub zasadnicze); 15 ml/l, 60-90°C (działanie przeciw osadzaniu się kamienia)

Skład:

Kwas cytrynowy 30% (±2%)

Produkt wyłącznie do zastosowania profesjonalnego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 29 dot. zadania nr 8 poz. 2:**

Czy Zamawiający w zadaniu nr 8 „Preparaty do myjni Sterimed – narzędzia” ma na myśli i wymaga następujących preparatów:

Poz. 2: Detergent do maszynowego mycia narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestetycznego, misek, nerek, butów operacyjnych oraz szklanych przedmiotów i innych narzędzi medycznych w myjniach -dezynfektorach. Preparat alkaliczny uniwersalny do mycia w temp. 60°C-95°C. Właściwości emulsyjne i rozpraszające, usuwa substancje organiczne i nieorganiczne, głównie wskazany dla delikatnych materiałów. Produkt przeznaczony do użytku w szpitalach. Wolny od fosforanów i środków powierzchniowo czynnych. Zawiera inhibitory korozji. Nie wytwarza piany. Łatwo się wypłukuje. pH = 13,5 ± 0,5. Produkt przeznaczony do stosowania w urządzeniach SMEG.

Wymiary pojemników 23 x 18 x 14 cm.

Opakowanie 5 l.

Dozowanie 2-6 ml/l.

Skład:

Wodorotlenek potasu

Krzemian sodu

Poliakrylan sodu

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 30 dot. zadania nr 7 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie słabo alkalicznego preparatu na bazie substancji powierzchniowo czynnych i enzymów (koncentrat w płynie nie zawiera krzemianów) i służy jako uniwersalny środek do mycia termostabilnych i termolabilnych instrumentów oraz endoskopów sztywnych i elastycznych. Produkt zawiera anionowe i niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, środki solubizujące, inhibitory korozji. Oferowany preparat może być stosowany wobec materiałów wyjątkowo wrażliwych takich jak: anodowane aluminium czy metale nieżelazne. pH>10 roztworu roboczego ograniczenie do minimum

ryzyka vCJK (zgodnie z zaleceniami RKI) Standardowe dozowanie 5 ml/l (stężenie 0,5 %) lub 3-10 ml/l (stężenie 0,3-1%), endoskopy 35-55°C- 3-10 min., narzędzia chirurgiczne 40-60°C w czasie 5-10 min. pH ok. 10,7 w 20 °C (koncentrat). Wyrób medyczny, opakowanie 5L.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 31 dot. zadania nr 7 poz. 3:**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu w opakowaniach 5 kg (obecnie używanego w Państwa placówce) Prosimy o podanie, czy do wyliczeń przyjąć 5L=5kg, czy ilości wyliczyć z gęstości?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe. Ponadto Zamawiający informuje iż oczekuje wyliczeń z gęstości.**

**Pytanie nr 32 dot. zadania nr 7:**

Czy zamawiający wymaga od wykonawcy kalibracji myjni przy podłączeniu zaoferowanych produktów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.**

**Pytanie nr 33 dot. zadania nr 13 poz. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(C.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 250 ml z atomizerem.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 34 dot. zadania nr 13 poz. 4:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu bezbarwnego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(C.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 1l.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 35 dot. zadania nr 13 poz. 5:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu barwionego do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, zdejmowaniem szwów pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund. Preparat o przedłużonym czasie działania do 24 godzin- z zawartością 2-propanolu, 1-propanolu i 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości chlorheksydy, jodu i jego związków. Spektrum działania: B (w tym MRSA), F(c.albicans), Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex, wirus grypy azjatyckiej), zarejestrowany jako produkt leczniczy. Preparat zgodnie z Charakterystyką produktu leczniczego nie posiada wykluczenia co do stosowania go do dezynfekcji skóry dzieci i noworodków, co potwierdza jego szczególne bezpieczeństwo stosowania. Opakowania 1l.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 36 dot. zadania nr 15 poz. 2:**

W związku 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 termostabilnych i termolabilnych instrumentów oraz endoskopów sztywnych i elastycznych. Produkt zawiera anionowe i niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, środki solubizujące, inhibitory korozji. Oferowany preparat może być stosowany wobec materiałów wyjątkowo wrażliwych takich jak: anodowane aluminium czy metale nieżelazne. pH>10 roztworu roboczego ograniczenie do minimum ryzyka vCJK (zgodnie z zaleceniami RKI) Standardowe dozowanie 5 ml/l (stężenie 0,5 %) lub 3-10 ml/l (stężenie 0,3-1%), endoskopy 35-55°C- 3-10 min., narzędzia chirurgiczne 40-60°C w czasie 5-10 min. pH ok. 10,7 w 20 °C (koncentrat). Wyrób medyczny, opakowanie 5L.

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.****Pytanie nr 37 dot. zadania nr 15:**

Czy zamawiający wymaga od wykonawcy kalibracji myjni przy podłączeniu zaoferowanych produktów.

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.****Pytanie nr 38 dot. zadania nr 14 poz.1:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję myjącą stosowaną do higienicznego mycia rąk, używana w Państwa placówce mycia rąk przed higieniczną oraz chirurgiczną dezynfekcją rąk, ogólnej higieny i mycia ciała pod prysznicem, do kąpieli całego ciała, także przy nadwrażliwości na mydło, mycia pacjentów przed zabiegami operacyjnym. Emulsja nie zawierająca mydła, barwników i substancji zapachowych. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych o właściwościach nawilżających i łagodzących. Produkt jest odpowiedni dla skóry wrażliwej i zniszczonej. Zawierający glukozyd laurylowy, kwas mlekowy, substancję konserwującą. Emulsja wzbogacona w allantoinę, bez zawartości i chlorheksydyny, kwasu cytrynowego o pH ok. 5,0 w 20 °C. Kosmetyk, z możliwością stosowania w dozownikach typu Dermados posiadanych przez Zamawiającego, opakowanie 500 ml

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.****Pytanie nr 39:**

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż w przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań należy podać ilości opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania do pełnych opakowań w górę.****Pytanie nr 40:**

Prosimy o potwierdzenie, że do kosmetyków i leków Zamawiający nie wymaga kart charakterystyki, ze względu na brak obowiązku ich posiadania.

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.****Pytanie nr 41 dot. zadania nr 1 poz.1:**

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Mediquick, zawierający w składzie- 100 g płynu zawiera: 25,9 g Etanol, 11,8 g propan-2-ol, 0,2 g alkylobiguanide; zarejestrowany jako wyrób medyczny, wykazujący potwierdzone badaniami działanie- bakteriobójcze – 30 sek.; Tbc ( M.terrae) – 5 min.; drożdżakobójcze – 1 min.; wirusobójcze VACCINIA, HIV/HBV/HCV – 30 sek., Noro - 5 min., dopuszczony do kontaktu z żywnością?

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.****Pytanie nr 42 dot. zadania nr 1 poz.2:**

Czy zamawiający w poz. 2 dopuści preparat typu Lysoformin Plus Schaum o spektrum działania: bakteriobójcze - 5 min, drożdżakobójcze ( DGHM ) - 5 min, wirusobójcze HBV/HCV/HIV ( RKI/DVV ), BVDV, Vaccinia, Rota ( EN 14476 ) - 5 min; Papova wirus - 15 min, poszerzone o działanie prątkobójcze ( M.tuberculosis - 15 min. M.terrae - 30 min. M.avium - 15 min. ),

**Odpowiedź:****Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.****Pytanie nr 43 dot. zadania nr 1 poz.4:**

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Sporocide Wipe na bazie nadtlenu wodoru, o rozmiarze chusteczki 20cm x 30cm, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-



drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min., B.subtilis – 15 min. , dodatkowo przebadany wg normy sporobójczej EN 17126 oraz zgodnie z EN 16615, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 80szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 44 dot. zadania nr 3 poz.1:**

Czy Zamawiający w poz. 1. Dopuszcza do oceny preparat chlorowy typ Titan Chlor Plus w tabletkach o właściwościach myjąco-dezynfekujących o spektrum działania B (w tym: Listeria monocytogenes, Cymphylobacter jejunii, Salmonella enterica), F (A.brasiliensis), Tbc (M. terae, M. avium), V (Polio, Adeno, Noro), S (C.difficile EN13704,) w czasie do 15 minut do 2000ppm w warunkach brudnych, C.difficile R027) wg EN 17126 5000ppm war. Brudne, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 45 dot. zadania nr 3 poz.2:**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Rapid do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie chlorku didecyloдимetyloamonu, N-(3-aminopropylo) -N-dodecylopropanu, diaminy, zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny wykazujący potwierdzone badaniami działanie:

B (0,25%- 5min) F- C. albicans (0,25%- 5min)- V -HIV, HBV, HCV, Vaccinia (0,5%- 15 min) oraz Rota(2% -15min)?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 46 dot. zadania nr 3 poz.2:**

Czy zamawiający w poz. 2 dopuści preparat typu Taski Sprint Degerm, do mycia i dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością, zarejestrowany jako produkt biobójczy, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i prątkobójcze – 15 min.; grzybobójcze – 5 min. wirusobójcze- Rota – 5 min.; HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Noro – 15 min., Adeno – 30 min. w stężeniu od 0,5%, zawierający w składzie (w 100g) czwartorzędowe związki amonowe i chlorki (97,5 g/kg); N-(3-aminopropylo) -N-dodecylopropano -1,3-diamina (9g/kg), związki powierzchniowo czynne, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 47 dot. zadania nr 6 poz.1:**

Czy zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9 do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, z możliwością zastosowania w myjniach ultradźwiękowych i półautomatycznych, o składzie: enzymy ( proteaza, lipaza, amylaza ), chlorek didecyloдимetyloamonu, propionian, niejonnowe i kationowe związki powierzchniowo - czynne, związki chelatujące, o spektrum działania: B, F (C.albicans ), V ( HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia ( Corona )- w stężeniu 0,5% w czasie 10 minut oraz z możliwością poszerzenia bójkowego wobec Tbc ( M.terrae) w czasie 10 minut w stężeniu 5% lub 60min w stęż 2%? Preparat posiada potwierdzenie producenta o skuteczności wobec biofilmu i spełnia standardy normy NF S94-402-1 dot. analizy elektrochemicznej korozji wżerowej oraz pozostaje stabilny podczas użytkowania i umożliwia namaczanie oprzyrządowania do 72 godzin. Wyrób medyczny kl. IIb.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 48 dot. zadania nr 6 poz.2:**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat pięcioenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza) usuwający zanieczyszczenia w miejscach trudnodostępnych oraz zapobiegający tworzeniu się biofilmu, stężenie użytkowe roztworu od 0, 3 % i czas kontaktu od 3 minut, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l lub 5l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza preparat pięcioenzymatyczny w opakowaniu 1L.**

**Pytanie nr 49 dot. zadania nr 6 poz.2:**

Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści do oceny preparat trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l lub 5l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza preparatu trójenzymatycznego.**

**Pytanie nr 50 dot. zadania nr 6 poz.3:**

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu Neodisher Septo Active konfekcjonowany w opakowania o pojemności 2kg po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania? Szczegółowe parametry zgodnie z załączoną ulotką.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ. Zamawiający informuje, iż wspomniana w pytaniu ulotka stanowi załącznik nr 1 do niniejszych odpowiedzi.**

**Pytanie nr 51 dot. zadania nr 11:**

Czy Zamawiający dopuści uniwersalny dozownik ścienny przeznaczony do dozowania preparatów do odkażania, mycia i pielęgnacji rąk o następujących właściwościach: dozowanie łokciem lub grzbietem dłoni, wykonany z trwałych, wytrzymałych tworzyw – ABS, a ramię dozownika ze stali nierdzewnej, z przednią pokrywą transparentną w celu identyfikacji dozowanego produktu, koloru białego. W celu łatwego przecierania i utrzymania czystości bez wystających elementów mocujących

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 52 dot. zadania nr 14 poz. 1,2:**

Czy Zamawiający w poz. 1, 2 dopuści do oceny preparat do mycia rąk przed higieniczną i chirurgiczną dezynfekcją rąk oraz do mycia ciała typu Medisoap Neutral, zawierający substancje myjące, nawilżające (humektant i emolient), przebadany dermatologicznie i alergologicznie o pH 5,5 +/-0,5, bezzapachowy, z możliwością stosowania w profilaktyce przeciwoleżynowej oraz na oddziałach neonatologicznych i pediatrycznych do procedur higieny rąk, nadający się do dozowników Dermados?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 53 dot. zadania nr 11 poz. 2:**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania preparatu w postaci płynu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk typu *Skinman Soft Protect*. Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 – 20 s, chirurgiczna dezynfekcja rąk wg EN 12791 – 90 s. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.**

**Pytanie nr 54 dot. zapisów wzoru umowy §4 ust.8**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów ust.8 z §4 umowy dotyczących tzw. wykonania zastępczego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu.**

**Pytanie nr 55 dot. zapisów wzoru umowy §4 ust.8**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o usunięcie z wzoru umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie § 7 ust.2 w przypadku dokonania wykonania zastępczego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsameso asortymentu u innego dostawcy – poprzez wykreślenie z § 4 ust. 8 zapisu dotyczącego zapłaty kary umownej i odszkodowań. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wykreślenie zapisu. Jednocześnie należy zwrócić uwagę, że umowa przewiduje naliczanie kary umownej za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy, a nie za opóźnienie.**

**Pytanie nr 56 dot. zapisów wzoru umowy §4 ust.8**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej odnośnie nabycia zastępczego zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §4 ust.8 w sposób następujący:

8. *W razie nie zrealizowania dostawy częściowej w terminie o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiający może zamówić i zakupić przedmiot umowy u innego podmiotu a różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę na podstawie noty księgowej, która płatna będzie do 21 dni od daty wystawienia jej przez Zamawiającego. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego w terminie towaru wynikającej z formularza cenowego stanowiącego załącznik do niniejszej umowy.*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na proponowany zapis.**

**Pytanie nr 57 dot. zapisów wzoru umowy §7 ust.2**

W nawiązaniu do zapisów umowy §7 ust.2 zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

- a) w wysokości 100,00 złotych brutto, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy z danego zadania,
- b) w wysokości 100,00 złotych brutto na którego przedmiot umowy została złożona reklamacja, za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15,
- e) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, określonego w §3 ust.2 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zmianę zapisów.**

**Pytanie nr 58 dot. zapisów wzoru umowy §7 ust.2**

Obecne kary są niewspółmierne w stosunku do opisanego przewinienia. Wnioskujemy zatem o modyfikację i zmniejszenia kary:

- c) w wysokości 200,00 zł za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,
- d) w wysokości 200,00 złotych brutto, za każdy przypadek nie wywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5 tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na zmianę zapisów.**

**Pytanie nr 59 dot. zapisów wzoru 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, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług."

**Odpowiedź:**

**Zamawiający stwierdza, że pojęcie „siły wyższej”, jak również tryb postępowania w przypadku jej zaistnienia zostały określone w § 10 ust.3 wzoru umowy. W związku z powyższym Zamawiający odmawia wprowadzenia do wzoru umowy wnioskowanego zapisu.**

Zamawiający  
z up. **DYREKTORA**  
Kierownik Działu Zamówień Publicznych  
**Adam Strzyżewski**