

Adres: ul. Artwińskiego 3C, 25-734 Kielce Dział Zamówień Publicznych  
tel.: (0-41) 36-74-474/072 fax.: (0-41) 36-74071/481

23.07.2024 r.

## WSZYSCY WYKONAWCY WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE SWZ

**Dot. IZP.2411.172.2024.MM: Zakup wraz z dostawą preparatów dezynfekcyjnych do pomieszczeń, powierzchni, sprzętu medycznego i skóry dla Świętokrzyskiego Centrum Onkologii w Kielcach.**

Na podstawie Art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów SWZ wraz z wyjaśnieniami.

W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące pytania :

### Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 5 poz. 8 i 9 i czy dopuści:

Chusteczki do stosowania na sucho i mokro, wykonane z włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, o wymiarach 30x34cm, chusty w zwojach z możliwością zalewania środkami dezynfekcyjnymi, skład: celuloza 55%, poliester 43%, wiskoza 2%, ilość roztworu potrzebna do nasączenia ok. 3l, zwoje 100szt. Oraz kompatybilne z nimi wiadro-pojemnik wykonany z polipropylenu wraz z systemem dozującym, o pojemności 5.5l, możliwość mycia w myjniach w temperaturze 70°C.

lub

Chusteczki do stosowania na sucho i mokro, wykonane z włókniny o gramaturze 70g/m<sup>2</sup>, o wymiarach 18x25cm, chusty w zwojach z możliwością zalewania środkami dezynfekcyjnymi, skład: celuloza 55%, poliester 43%, wiskoza 2%, ilość roztworu potrzebna do nasączenia ok. 3l, zwoje 300szt. Oraz kompatybilne z nimi wiadro-pojemnik wykonany z polipropylenu wraz z systemem dozującym, o pojemności 5.5l, możliwość mycia w myjniach w temperaturze 70°C.

W PRZYPADKU ZGODDY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie do osobnego Pakietu produktów z Pakietu 5 poz. 8 i 9 oraz nie dopuszcza wyżej zaproponowanych produktów.**

### Pytanie nr 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 5 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 6 ustęp 5 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 0.2% wartości netto z faktury 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 nie wyraża zgody na powyższe.**

### Pytanie nr 3

Pakiet 8 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ o pH około 7 i gęstości 0,84-0,85 w 20°C. Prosimy również o zrezygnowanie z wymagania aby preparat posiadał badania zgodnie z normą PN-EN 12054, ponieważ norma o takim numerze nie występuje w katalogu norm zharmonizowanych.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wyżej zaproponowanego preparatu oraz rezygnuje z wymogu aby preparat posiadał badanie zgodnie z normą PN-EN 12054.**

**W załączeniu aktualny Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy – Pakiet nr 8.**

#### **Pytanie nr 4**

Pakiet 3 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholi etylowego - 57g i propan-2-ol - 6 g/100g produktu. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób nieuzasadniony ogranicza konkurencję do preparat firmy Schulke o handlowej nazwie Mikrozyd AF, czym naraża szpital na poniesienie dodatkowych kosztów zakupu preparatu w tej pozycji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 5**

Pakiet 3 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny chusteczek spełniających zapisy SWZ na bazie mieszaniny alkoholi etylowego - 57g i propan-2-ol - 6 g/100g produktu. Aktualny opis przedmiotu zamówienia w sposób nieuzasadniony ogranicza konkurencję do preparat firmy Schulke o handlowej nazwie Mikrozyd AF Wipes , czym naraża szpital na poniesienie dodatkowych kosztów zakupu preparatu w tej pozycji.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 6**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Quatrodes Extra, produkt myjący dezynfekujący do wszystkich wodoodpornych powierzchni na bazie QAV? Spektrum bójcze w stężeniu od 0,25% B, F, V (HIV, HBV, HCV, Corona, Rota, Vaccinia, Adeno) w 15 min z możliwością poszerzenia spektrum o V (Polio, Adeno, Noro)? Preparat o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Wyszczegółony przez Zamawiającego produkt powinien zawierać w składzie QAV przy jednoczesnej skuteczności bójczej wobec sporów (S). Zgodnie z szeroko prowadzonymi badaniami naukowymi (przykład: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC358146/pdf/cmr00047-0007.pdf>, strona 102) preparaty wyłącznie na bazie QAV nie wykazują działania sporobójczego, w związku z czym nie mogą działać na spory już wytworzone. W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie jakiego preparatu wymagał Zamawiający, aby był on możliwy do zaoferowania zgodnie z obowiązującą Specyfikacją Warunków Zamówienia oraz dostępnymi warunkami technicznymi preparatów na rynku.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 7**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Viruton Extra, 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, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min, Noro 4% w 15 min. Op. 1l z dozownikiem. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 8**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 pozycji nr 2 dopuści preparat równoważny typu Viruton Pre, preparat do wstępnego oczyszczania i nawilżania, mycia i dezynfekcji narzędzi przed właściwym procesem dezynfekcji , zapobiegający zasychaniu zabrudzeń organicznych podczas gromadzenia i przewozu narzędzi na miejsce właściwej dezynfekcji, z zawartością inhibitorów korozji. Preparat posiadający wysoką tolerancję materiałową, doskonale sprawdzający się do wszystkich instrumentów ze stali szlachetnej, stali galwanizowanej i aluminium, gumy i tworzyw sztucznych, posiadający bardzo dobre właściwości myjące i przyjemny zapach. Zawierający w składzie: amina, czwartorzędowy związek amonowy, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B,F,V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Ebola, Adeno, Polio), Tbc w czasie do 15 min. Op. 1l ze spryskiwaczem, Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości produktu, zgodnie z podaną w specyfikacji ilością produktu. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 9**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velox Spray, preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyposażenia medycznego, zawierający jako substancje czynne alkohole (w stężeniu do 70%), bez aldehydów, chloru? Stężony, gotowy do użycia, w butelce z nakrętką oraz dołączonym spryskiwaczem. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro? Preparat posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Preparat o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Stężenie alkoholi do 70% nie wyklucza dobrej kompatybilności materiałowej produktu, potwierdzonej pozytywną opinią Famed. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu

osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 10**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycji nr 2 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością? Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm<sup>2</sup>. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: wiaderko 100 szt, posiadające możliwość wymiany wkładów. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 11**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycji nr 3 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, 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-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydrokso-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 12**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycji nr 4 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością? Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19x15 cm, gramatura 50g/cm<sup>2</sup>. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 50 szt. typu flow pack. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości preparatu, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 13**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 3 dopuści preparat równoważny typu Quatrodes Extra, wydajny koncentrat do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni oraz nieinwazyjnych wyrobów medycznych? Zawierający w składzie w 100 g preparatu: 11,5 g N-(3-aminopropyl)-Ndodecylopropano-1,3-diamina, 3,12 g Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetylo-amino)etylo]-.omega.-hydrokso-,propanian(sól), 1,25 g Chlorek didecyldimetyloamonu. Przebadany zgodnie z EN. 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, SARS-Cov-2), Rota – 1% w 15 minut, 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, Noro - stężenie 4% w 15 min. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Preparat możliwy do stosowania na oddziałach dziecięcych (potwierdzone pozytywną opinią Centrum Zdrowia Dziecka) oraz w obecności pacjentów. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 14**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 6 dopuści produkt równoważny typu Velox Wipes NA, 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-aminopropyl)-

Ndodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.- hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 15**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 7 dopuści produkt równoważny typu Velox Duo Wipes, chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością? Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łózek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwaźliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, SARS-Cov-2, Rota, Noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm<sup>2</sup>. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: wiaderko 100 szt, posiadające możliwość wymiany wkładów. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 16**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 8 dopuści produkt równoważny typu MEDISEPT Dry Wipes, chusteczki do stosowania na sucho i mokro, wykonane z włókniny o gramaturze 45 g/m<sup>2</sup> o wymiarach 16 x 30 cm? Chusty w zwojach z możliwością zalewania środkiem dezynfekcyjnym. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Zalecane nasączenie: 1 litr płynu na wiaderko pozwala na skuteczną dezynfekcję przy użyciu jednej ściereczki 2m<sup>2</sup> powierzchni. Zwoje kompatybilne z wiaderkiem. Pojemność opakowania – 100 szt. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 17**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 12 dopuści preparat równoważny typu Velodes Skin, preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk w jednorazowych butelkach wyposażonych w pompkę? Zawiera etanol– 80 g, Propan-2-ol - 8g oraz substancje pielęgnujące. Przedłużone działanie dezynfekcji chirurgicznej do 3 godz. Chirurgiczna dezynfekcja rąk: 2 x 3 ml w 2x 60 sekund. Spektrum i czas działania: bakterie 15 sek., Grzyby (C. albicans) 30 sek., Grzyby (A. brasiliensis) 30 sek., Prątki (M. avium, M. terrae) 30 sek., Wirusy ostonkowe, Adeno, Noro 15 sekund, Polio 30 sekund. Butelka 1000 ml, kompatybilna z dozownikiem typu Dermados. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 18**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji nr 16 dopuści preparat równoważny typu Velodes Cream Aloe Vera, krem doskonale nawilża, pielęgnuje skórę dłoni i chroni ją przed niekorzystnym wpływem czynników zewnętrznych. Bogata formuła, zawierająca glicerynę, ekstrakt z aloesu i witaminę E sprawia, że skóra dłoni jest miękka i jedwabista. Zalecany jest do codziennego stosowania po częstym myciu rąk oraz po higienicznej dezynfekcji. Szczególnie zalecany dla personelu medycznego oraz osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i noszenia rękawic. Przebadany dermatologicznie. Butelka 500 ml z pompką. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 19**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 pozycji nr 1 dopuści preparat równoważny typu Velodes Gel, produkt na bazie etanolu oraz propan-2-olu? Gęstość około 0,90 w 20 stopniach Celsjusza. Przebadany zgodnie z normami: Normy wg EN 14885: EN 13727, EN 13624, EN 14348, EN 14476, EN 1500, EN 12791. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 pozycji nr 2 dopuści preparat równoważny typu Velodes Soap, 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. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados. Preparat opisany w pakiecie nr 8 pozycji nr 2 znacznie ogranicza konkurencję do zaproponowania określonego preparatu dostępnego na rynku i nie pozwalana na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas wyżej. Preparat przebadany dermatologicznie może być bezpiecznie stosowany przez personel oraz pacjentów i jest to wystarczająca cecha produktu, aby mógł zostać dopuszczony do stosowania przez jednostki szpitalne. Przychylenie się do naszego zapytania pozwoli Zamawiającemu osiągnąć wymierne korzyści finansowe związane z większą konkurencyjnością ofert i niższą ceną oraz pozwoli na zaproponowanie produktu równoważnego opisanego przez nas powyżej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza powyższego.**

#### **Pytanie nr 21**

Pakiet 1. Poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga zaoferowania 5000l rr. preparatu o pełnym spektrum bólczym łącznie z działaniem sporobójczym.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.**

#### **Pytanie nr 22**

Pakiet 5 poz. 8 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania zwoi sklasyfikowanych jako wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza powyższe.**

#### **Pytanie nr 23**

##### **Dotyczy: SWZ rozdział VII, pkt 1**

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o usunięcie wymogu przedstawienia kopii powiadomienia Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Prośba związana jest z następującymi faktami:

(i) od 1 lipca 2023 r. system powiadomień funkcjonujący na podstawie przepisów nieobowiązującej już ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych został zastąpiony internetową bazą danych – prowadzonym przez URPL Wykazem dystrybutorów wyrobów, systemów lub zestawów zabiegowych mających siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wskazany system, będący domyślnym sposobem informowania URPL o udostępnianych na rynku wyrobach medycznych nie przewiduje możliwości wygenerowania dokumentu potwierdzającego złożenie w urzędzie takiej informacji;

(ii) obowiązek powiadamiania URPL przez dystrybutorów wyrobów medycznych dotyczy wyłącznie dystrybutorów, którzy jako pierwsi wprowadzają dany wyrób medyczny do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. Wymaganie przedstawienia kopii powiadomienia może wobec tego stanowić formę dyskryminacji rodzimych przedsiębiorców – dystrybutorów, którzy działają wyłącznie na polskim rynku oraz pośrednio także wyrobów medycznych polskiej produkcji;

(iii) powiadomienie wysyłane do URPL ma charakter wyłącznie informacyjny i nie prowadzi do rejestracji wyrobu, ani do wydania jakiegokolwiek decyzji o dopuszczeniu do obrotu, co zostało wyraźnie podkreślone w Komunikacie Prezesa URPL z dnia 27 września 2023 r. w sprawie statusu zgłoszeń i powiadomień o wyrobach medycznych. W wymienionym komunikacie, Prezes URPL zwraca uwagę, że dokumentami, które potwierdzają spełnienie przez dany wyrób medyczny wymogów określonych w przepisach Rozporządzenia UE 2017/745 są wystawiona przez producenta deklaracja zgodności lub certyfikat jednostki notyfikowanej, jeżeli jest wymagany. Złożenie do URPL powiadomienia w żaden sposób nie potwierdza zgodności danego wyrobu medycznego z przepisami Rozporządzenia 2017/745, ustawy o wyrobach medycznych, czy jakiegokolwiek innego aktu prawnego – tak jak wspomniano, ma ono charakter wyłącznie informacyjny;

(iv) z uwagi na wskazany wyżej charakter powiadomienia, wymóg przedstawienia jego kopii może stanowić naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.”

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp zmienia treść SWZ rozdział VII w zakresie wymaganych przedmiotowych środków dowodowych oraz na podstawie art. 286 ust. 9 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zmienia treść ogłoszenia o zamówieniu – sekcja V pkt 5.8) i 5.10) który przyjmuje następujące brzmienie:

1. Deklarację zgodności CE lub dokument równoważny - **dotyczy Pakietu nr 1-8.**  
W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga w/w dokumentu, należy załączyć oświadczenie wraz z uzasadnieniem.
2. Materiały informacyjne na temat przedmiotu oferty uwzględniające wszystkie wymagane parametry (ulotki, etykiety, prospekty, broszury, dane techniczne, instrukcje itp.– w języku polskim) w których należy zaznaczyć wymagane przez Zamawiającego parametry – **dotyczy Pakietu nr 1-8.**

3. Karta charakterystyki produktu biobójczego (zgodnie z REACH Rozp. WE NR 1907/2006 z dnia 18.12.2006 ze zm. – **dotyczy produktów biobójczych**, Pakietu nr 1, Pakietu nr 2 poz. 1-5, Pakietu nr 3 poz. 1-8, Pakiet nr 4 poz.1-6, Pakiet nr 5 poz.1-7,10,12-14, Pakiet nr 6 poz.1-2, Pakiet nr 7, Pakiet nr 8 poz. 1.  
W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga w/w dokumentu, należy załączyć oświadczenie wraz z uzasadnieniem.
4. Potwierdzenie stosownym dokumentem działania biobójczego oferowanych środków i wymaganego spektrum. (Zaświadczenia, certyfikaty wydane przez uprawnione instytucje na podstawie przeprowadzonych badań mikrobiologicznych w akredytowanych laboratoriach posiadających system jakości GLP (Dobrej Praktyki Laboratoryjnej) – **dotyczy produktów biobójczych**  
W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga w/w dokumentu, należy załączyć oświadczenie wraz z uzasadnieniem.
5. Potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (CPNP) – **dotyczy kosmetyków**.  
W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie.
6. Oświadczenie autoryzowanego serwisu producenta myjni WASENBURG dotyczące rekomendacji – dotyczy Pakietu nr 2, poz. 4 i 5.
7. Oświadczenie producenta lub autoryzowanego serwisu myjni AORT dotyczące rekomendacji – dotyczy Pakietu nr 6, poz.1-3.

Jednocześnie, Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp zmienia treść SWZ rozdział XI pkt 13 który przyjmuje następujące brzmienie:

- a. **Wypełniony Druk oferty** (Załącznik nr 1 do SWZ).
- b. **Formularz asortymentowo-cenowy** dla pakietu, na który jest składana oferta (Załącznik nr 2 do SWZ).
- c. **Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu w postępowaniu** (Załącznik nr 3 do SWZ).  
W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenie o którym mowa powyżej składa każdy z Wykonawców.
- d. **Dokument, z którego wynika zakres umocowania do działania w imieniu Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia:**
  - a) **odpis** lub **informacja** z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub inny właściwy rejestr.  
**UWAGA:** Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentu, jeżeli dokument Zamawiający może uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, **o ile Wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.**
  - b) **pełnomocnictwo** lub **innego dokument** potwierdzającego umocowanie do reprezentowania Wykonawcy, jeżeli w imieniu Wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w lit. a.  
**UWAGA:** Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- e. Deklarację zgodności CE lub dokument równoważny - **dotyczy Pakietu nr 1-8**.  
W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga w/w dokumentu, należy załączyć oświadczenie wraz z uzasadnieniem.
- f. Materiały informacyjne na temat przedmiotu oferty uwzględniające wszystkie wymagane parametry (ulotki, etykiety, prospekty, broszury, dane techniczne, instrukcje itp.– w języku polskim) w których należy zaznaczyć wymagane przez Zamawiającego parametry – **dotyczy Pakietu nr 1-8**.
- g. Karta charakterystyki produktu biobójczego (zgodnie z REACH Rozp. WE NR 1907/2006 z dnia 18.12.2006 ze zm.– **dotyczy produktów biobójczych**, Pakietu nr 1, Pakietu nr 2 poz. 1-5, Pakietu nr 3 poz. 1-8, Pakiet nr 4 poz.1-6, Pakiet nr 5 poz.1-7,10,12-14, Pakiet nr 6 poz.1-2, Pakiet nr 7, Pakiet nr 8 poz. 1.  
W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga w/w dokumentu, należy załączyć oświadczenie wraz z uzasadnieniem.
- h. Potwierdzenie stosownym dokumentem działania biobójczego oferowanych środków i wymaganego spektrum. (Zaświadczenia, certyfikaty wydane przez uprawnione instytucje na podstawie przeprowadzonych badań

mikrobiologicznych w akredytowanych laboratoriach posiadających system jakości GLP (Dobrej Praktyki Laboratoryjnej) – **dotyczy produktów biobójczych**

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga w/w dokumentu, należy załączyć oświadczenie wraz z uzasadnieniem.

i. Potwierdzenie zgłoszenia w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (CPNP) – **dotyczy kosmetyków.**

W przypadku, kiedy zaproponowany asortyment nie wymaga dokumentu w/w, należy załączyć oświadczenie.

j. Oświadczenie autoryzowanego serwisu producenta myjni WASENBURG dotyczące rekomendacji – dotyczy Pakietu nr 2, poz. 4 i 5.

k. Oświadczenie producenta lub autoryzowanego serwisu myjni AORT dotyczące rekomendacji – dotyczy Pakietu nr 6, poz.1-3.

Jednocześnie na podstawie art. 286 ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia: **29 lipca 2024 r. do godz. 8:00** i wyznacza nowy termin otwarcia ofert tj. **29 lipca 2024 r. godz. 9:00**.

Ponadto, na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp Zamawiający modyfikuje SWZ poprzez zmianę terminu związania z ofertą tj. do dnia 27 sierpnia 2024 r.

Odpowiednio na podstawie art. 286 ust. 9 ustawy Pzp zmianie ulega Ogłoszenie o zamówieniu. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Powyższe odpowiedzi i zmiany są wiążące dla wszystkich uczestników postępowania i należy je uwzględnić w składanej ofercie.

W załączeniu:

- W załączeniu aktualny Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy – Pakiet nr 8.

Z poważaniem

*Kierownik Działu Zamówień Publicznych mgr Mariusz Klimczak*