** Wojewódzki Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej**

**Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi**

91-520 Łódź, ul. Okólna 181

Centrala telefoniczna: /42/ 617 72 11; fax.: /42/ 659 03 18; Sekretariat: /42/ 659 00 11

email: [clchp@centrumpluc.com.pl](mailto:clchp@centrumpluc.com.pl) [www.centrumpluc.com.pl](http://www.centrumpluc.com.pl)

BDO 000035986 KRS 0000192656

Łódź, dnia 27.05.2021 r.

l.dz. WZZOZCLChPłiR/ZP/10-1/21

*Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę preparatów do dekontaminacji powierzchni oraz skóry i błon do Wojewódzkiego Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej Centrum Leczenia Chorób Płuc i Rehabilitacji w Łodzi*

***Znak sprawy: 10/ZP/TP/21***

WZZOZCLChPłiR w Łodzi na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela odpowiedzi na zadane przez wykonawców pytania dotyczące zapisów treści SWZ w/w postępowania.

**Pytanie 1 Dotyczy części 8 (zapisy SWZ)**

Czy Zamawiający zaakceptuje oświadczenie producenta chusteczek o kompatybilności z tworzywami z jakich wykonane są głowice USG i urządzenia?.

**Odpowiedź:** Zamawiający w zakresie części 8 wymaga m.in. przedstawienia opinii producenta aparatury Siemens i Philips w zakresie możliwości stosowania preparatu dezynfekcyjnego w postaci chusteczek do dezynfekcji głowic usg, sond ultradźwiękowych oraz sprzętu i powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi (Rozdział XI ust. A pkt 6.1.8 d) SWZ).

**Pytanie 2 Dotyczy zapisów SWZ**

Proszę o potwierdzenie że Zamawiający zaakceptuje jako potwierdzenie skuteczności mikrobiologicznej, załącznik- zestawienie wykonanych badań skuteczności mikrobiologicznej wg Norm Europejskich, potwierdzone przez producenta, które stanowi część dokumentacji technicznej, jaka jest przedkładana w procesie notyfikacji produktu przez Jednostkę Notyfikującą jako wybór medyczny klasy IIa.

**Odpowiedź:** Zgodnie z zapisami Rozdziału VI ust. 5 SWZ cyt: „Zamawiający wymaga, aby skuteczność mikrobiologiczna preparatów dezynfekcyjnych była potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników /obszar medyczny/ i danego zastosowania, wraz z przedłożeniem oświadczenia, że oferent na każde żądanie Zamawiającego w trakcie badania ofert przedłoży badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów, wykonane metodami uznanymi międzynarodowo lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych”. Dodatkowo w rozdziale XI ust. A pkt 6.1.1 c) w zakresie części 1 Zamawiający wymaga cyt.:” raport z badań dot. spektrum działania Sporów w czasie do 15 min. – warunki brudne, wykazujący dobrą tolerancję materiałowa wobec tworzyw sztucznych wykonanych z poliwęglanu, polietylenu” oraz w rozdziale XI ust. A pkt 6.1.4 e) zakresie części 4 cyt.:” raport z badań przeprowadzonych przez niezależne laboratorium w zakresie przebadania preparatu zgodnie z normą EN 14885 lub równoważną”.

**Pytanie 3**

Prosimy o modyfikację:

1) par. 8 ust. 1 lit. a wzoru umowy na następujący: "w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego towaru, w przypadku gdy Wykonawca nie zrealizuje zamówienia w jednej dostawie w terminie określonym w § 2 ust. 3 za każdy rozpoczęty dzień zwłoki (...)";

2) par. 8 ust. 1 lit. b wzoru umowy na następujący: "w wysokości 0,5% wartości reklamowanego towaru, w przypadku uchybienia terminowi określonemu w § 3 ust. 4, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki";

3) par. 8 ust. 1 lit. c wzoru umowy na następujący: "w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku sytuacji określonej w § 9 ust. 3 niniejszej umowy";

4) par. 8 ust. 1 lit. d wzoru umowy na następujący: "w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części brutto umowy, w przypadku rozwiązania umowy z powodu okoliczności za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca oraz rozwiązania umowy przez Zamawiającego bez zachowania okresu wypowiedzenia w sytuacji o której mowa w § 9 ust. 1 umowy";

5) par. 8 ust. 1 lit. e wzoru umowy na następujący: "w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części brutto danej części umowy określonej w załączniku nr 1 do umowy, w przypadku rozwiązania danej części umowy z powodu okoliczności za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca oraz rozwiązania umowy danej części umowy przez Zamawiającego bez zachowania okresu wypowiedzenia w sytuacji o której mowa w § 9 ust. 1 umowy."

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

**Pytanie 4 Dotyczy części 16, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę jak dotychczas stosowaną w Państwa placówce w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3cm?

**Odpowiedź:** Zamawiający w części 16 poz. 1 dopuszcza zaoferowanie gąbki w rozmiarze 12cm x 7,5cm x 2,3cm.

**Pytanie 5 Dotyczy Część 16, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści gąbkę jak dotychczas stosowaną w Państwa placówce zarejestrowaną jako wyrób biobójczy i objętą 8% stawką podatku VAT?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w części 16 poz. 1 gąbki zarejestrowanej jako wyrób biobójczy i objętej 8% stawką podatku VAT.

**Prosimy o uwzględnienie powyższych modyfikacji przy składaniu ofert.**

**Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.**

*Kierownik*

*Działu Zamówień Publicznych*

*Marzena Kolasa*