



WSzSL/FZ.381.50/24.395.2024

Legnica 17.07.2024 r.

Do wszystkich Zainteresowanych

**Dotyczy: POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO
W TRYBIE PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO
NA DOSTAWY MATERIAŁÓW DO STERYLIZACJI PAROWEJ I PLAZMOWEJ
ORAZ PREPARATÓW DO DEZYNFEKЦИИ, PIELĘGNACJI, MYCIA
znak sprawy WSzSL/FZ-50/24**

Działając na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 obowiązującej ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający poniżej udziela wyjaśnień, w związku z wpływaniem wniosków od Wykonawców dotyczących wyjaśnień treści SWZ.

Zapytanie 1 - Część 12 poz 2

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie alkoholu etylowego 85g/100g produktu. Nie ma merytorycznego uzasadnienia do żądania aby preparat miał 89g/100g alkoholu etylowego, jest to zapis wprowadzony tylko w celu ograniczenia konkurencji do tylko jednego preparatu o takim składzie firmy Ecolab o nazwie Skinamn Soft Protect

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 2 - Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ emulsji spełniającej zapisy SWZ na bazie olejków pielęgnujących, witaminy E, gliceryny i masła Shea.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części 2 wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 3 - (Dotyczy Załącznika nr 2A_50 do SWZ, Część 8, pkt. 4 - 6)

Zwracam się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 4, 5, 6. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Dodatkowo informujemy, iż dokonanie takiej zmiany ogłoszenia na portalu TED Urzędu Publikacji Unii Europejskiej nie jest możliwe.

Zapytanie 4 - Proszę o więcej informacji nt. etykiet i taśm (rozmiary, rodzaj materiału, ilości).

Odpowiedź: Prosimy o doprecyzowanie pytania, jakiej części i asortymentu dotyczy zapytanie – Części 2 czy Części 6? Według Zamawiającego asortyment opisany został w sposób wyczerpujący, jednak aby wyjaśnić Państwu dodatkowo opis przedmiotu zamówienia - prosimy o wskazanie jakiej Części i pozycji dotyczy zapytanie.

Zapytanie 5 - Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkty z Części 11 poz. 7 i 8 oraz dopuści:
w poz. 7:

Wkład – suche chusteczki wykonane z wysokiej jakości, odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny (mieszanka poliestru, celulozy i wiskozy) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 18 x 25 cm i gramaturze 70g/m². Pakowane po 300 szt. Do opakowania dołączony zestaw dwóch chusteczek do umycia i dezynfekcji dozownika. Wyrób medyczny kl. I? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA lub

Wkład – suche chusteczki wykonane z wysokiej jakości, odpornej na rozdarcie, niskopylnej włókniny (mieszanka poliestru, celulozy i wiskozy) do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 30 x 34 cm i gramaturze 70g/m². Pakowane po 100 szt. Do opakowania dołączony zestaw dwóch chusteczek do umycia i dezynfekcji dozownika. Wyrób medyczny kl. I?

w poz. 8:

Dystrybutor w postaci wiaderka wielokrotnego użytku, wyposażony w specjalny system dozujący, dostosowany do wielkości chusteczek, umożliwiający łatwe pobieranie pojedynczych chusteczek oddzielonych perforacją, wykonany z polipropylenu, wyposażony w szczelne zamknięcie zapobiegające wysychaniu nasączonych chusteczek, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych przystosowany do maszynowego mycia w temperaturze do 70 stopni Celsjusza.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 6 - Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 6 dopisać ustęp 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie informujemy, iż Wykonawca w oparciu o obowiązującą ustawę z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych ma prawo dochodzić zapłaty odsetek za nieterminową zapłatę zobowiązania.

Zapytanie 7 – Dotyczy Części 12 Poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk Phago’Gel Sterisol, produkt biobójczy? Skład preparatu: etanol 72%, substancje nawilżające i natłuszczające (glicerol, emolienty), alkohol mirystylowy, higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 – 90 sek., spektrum, B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 8 - Dotyczy Części 12 Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk Phago’Gel Sterisol, produkt biobójczy?

Skład preparatu: etanol 72%, substancje nawilżające i natłuszczające (glicerol, emolienty), alkohol mirystylowy, higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 1500 – 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z PN-EN 12791 – 90 sek., spektrum, B, F, Tbc, V (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek., opakowania kompatybilne z dozownikami Dermados.

Zwracamy uwagę, że Zamawiający wymaga preparatu spełniającego normę PN- EN 1500, która przewiduje czas wykonywania procedury higienicznej dezynfekcji rąk w czasie 30 sek. Określenie więc czasu działania na spektrum biójcze poniżej tej wartości nie ma żadnego uzasadnienia praktycznego, prawnego i merytorycznego, a wręcz jest nieprawidłowe, ponieważ norm nie można w dowolny sposób modyfikować (powyższa kwestia znalazła swoje uzasadnienie w Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej –UZP z 2012-12-13 sygn. KIO 2292/12) ani skracać procedury do np. 15 czy 20 sek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 9 - Dotyczy Części 12 Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nawilżającej, regeneracyjnej i ochronnej emulsji do rąk i ciała typu olej w wodzie, na bazie naturalnych olejków roślinnych z dodatkiem gliceryny, wosku pszczelego, kwasu hialuronowego, kolagenu, elastyny oraz kompleksu witamin: C, E, F, bez zawartości barwników, posiadającej badania dermatologiczne, oświadczenie producenta o kompatybilności z preparatami oferowanymi w poz. 1 i 2, nie pozostawiającej tłustej powłoki, opakowania kompatybilne z dozownikami Dermados, op. 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycje Wykonawcy.

Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 10 - Dotyczy Części nr 13 Poz. 1 i poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie kompleksu trzech enzymów (proteaza, lipaza, amylaza), chlorku didecyldimetyloamoniowego, propionianu, niejonowych i kationowych związków powierzchniowo-czynnych, związków chelatujących, o doskonałych właściwościach dezynfekcyjnych i myjących w czasie 10 minut, przebadanego w warunkach brudnych w stężeniu 0,5%: B (EN 13727, EN 14561), F (C. albicans: EN 13624, EN 14562), V (EN 14476: HIV, HBV, HCV, Herpes, EN 17111 Vaccinia) z możliwością rozszerzenia spektrum o Tbc (M. terrae: EN 14348, EN 14563)- 5% 10 min.? Możliwość przechowywania narzędzi w roztworze przez 72h bez ryzyka wywołania jakichkolwiek zmian materiałowych w narzędziach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ .

Zapytanie 11 - Dotyczy Części nr 13 Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia i wstępnej dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych opartego o aktywny tlen Neodisher Septo Activ, wyrób medyczny? Parametry zgodnie z załączoną ulotką.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ .



Zapytanie 12 - Dotyczy Części nr 13 Poz. 1-poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatów kompatybilnych ze sobą, pochodzących od różnych producentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 13 - 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 wymaga asortymentu odpowiednio według wielkości i jednostek miary wskazanych w SWZ. Jeżeli Wykonawca otrzyma w drodze odpowiedzi na zapytanie zgodę na inny rodzaj konfekcjonowania nie pozwalający dostawę dokładnie wskazanej przez Zamawiającego w SWZ ilości - należy zaferować ilość gwarantująca realizację zamówienia nie mniejszą niż 100% wymaganej ilości maksymalnej.

Zapytanie 14 – Część 11 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki konfekcjonowane w opakowania po 108 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 15 - Część 9 - Czy Zamawiający dopuści suche myjki w rozmiarze 30x40cm lub 40x70cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem SWZ.

Zapytanie 16- Część 9 - Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z opisem SWZ.

Zapytanie 17- Część 9 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. =100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wskazania ceny zgodnej z jednostką miary tj. za jedną sztukę asortymentu. Zamawiający nie określa wielkości opakowania handlowego.

Zapytanie 18 – Część 11, poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek o wymiarach 30x32 cm, spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 19 – Część 11, poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny chusteczek konfekcjonowanych w opakowania po 120 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 20 - Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie enzymatycznego preparatu do maszynowego mycia endoskopów giętkich oraz wyposażenia dodatkowego stosowanego w endoskopii? Jest przeznaczony do termicznego i chemiczno - termicznego przygotowania endoskopów oraz oprzyrządowania endoskopowego np.: fiberskopów w myjniach dezynfikatorach firm np.: BHT, Belimed, Getinge, Steelco, Olympus, HAMO, Kleindienst. pH 6-7,5. Standardowe stężenie 0,5% (5ml/l); 5 minut; 45°C. Skład: 5-15 % niejonowe związki powierzchniowo czynne, enzymy, substancje zwiększające rozpuszczalność, inhibitory korozji. Bez soli kwasów organicznych i substancji wysoce łatwopalnych. Deklaracja zgodności. Wyrób medyczny, op. 5L.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 21 - Pakiet 7, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do maszynowej, chemiczno-termicznej dezynfekcji endoskopów giętkich i sztywnych oraz akcesoriów do endoskopii. Preparat nie pieni się. Sprawdzona tolerancja materiałowa endoskopów np. Olympus, Pentax, Fujinon oraz urządzeń dezynfekcyjno – myjących np.: Olympus, BHT, Belimed. Preparat działa bakteriobójczo, grzybobójczo, prątkobójczo, wirusobójczo w 0,5% (5ml/l) w 55°C w 5min, sporobójczo (C. difficile) w 1% (5ml/l) w 55°C w 5min. Produkt zawiera aldehyd glutarowy w stężeniu 20%, inhibitory



korozji, środki wspomagające rozpuszczalność, związki kompleksujące. Bez soli kwasów organicznych i glioksalu. Opakowanie a 5L. Deklaracja CE. Wyrób medyczny IIb.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 22 - Pakiet 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści koncentrat na bazie kompleksu trójenzymatycznego i niejonowych substancji powierzchniowo czynnych do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów oraz manualnego mycia wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, nie wytwarzający piany, zapewniający ochronę przed korozją, pH ok 7. Możliwość użycia w myjkach ultradźwiękowych. Po zakończeniu mycia narzędzia należy dokładnie opłukać wodą. Stężenie użytkowe przy normalnym zanieczyszczeniu: 0,5-1%. Opakowanie 5L. Wyrób medyczny kl. I.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 23 - Pakiet 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gotowych do użycia rękawic do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry bez użycia wody. Wykonane z puszystej i miękkiej tkaniny o wymiarach 15,5cm x 23,5cm i gramaturze 73g/m². Nasączone obustronnie. Zawierają alantoinę i glicerynę, bez zawartości mydła. Przebadane dermatologicznie. pH neutralne dla skóry. Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej lub schłodzenia. Instrukcja użytkowania w języku polskim. Opakowanie – 10 rękawic. Kosmetyk.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 24 - Pakiet 9

Proszę o doprecyzowanie, czy W kol. D i E wskazana jest ilość sztuk myjek, czy opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 25 - Pakiet 11, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, bez substancji zapachowych, wykonane z polipropylenu, o wymiarach 20cmx20cm, gramatura 20 g/m². Nasączone mieszaniną na bazie 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie. Pozytywne opinie producentów urządzeń USG. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.Terrae), V (Noro) – 15min. Zgodne z EN 16615. Bez alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Opakowanie – tuba, 200szt. chusteczek. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 26 - Pakiet 11, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (ekrany dotykowe, monitory wyrobów medycznych, głowic sond USG). Na bazie roztworu wodno-alkoholowego (30g alkoholi na 100g) zapewniającego szybkie odparowaniem produktu z powierzchni. Posiadają dobrą tolerancję materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem i poliwęglanem. Bez chloru, aldehydów, fenoli. Skuteczne wobec: B, V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV40, SARS-CoV-2) w 15s, F (C.albicans), V (Noro) w 1min., Tbc (terrae) w 5min., V (Adeno) w 15min.. Wykonane z poliestru o wymiarach 20cmx20cm, gramatura 50g/m². Przebadane dermatologicznie – z możliwością stosowania bez rękawic ochronnych oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Opakowanie typu flow pack, po 100szt. Wyrób medyczny kl. IIa + produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 27 - Pakiet 11, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (pleksiglas), inkubatory, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, bez substancji zapachowych, wykonane z polipropylenu, o wymiarach 20cmx20cm, gramatura 20 g/m². Nasączone mieszaniną na bazie 3 różnych czwartorzędowych związków amoniowych. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Przebadane dermatologicznie. Pozytywne opinie producentów urządzeń USG. Skuteczny wobec: B, MRSA, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota, Polyoma SV 40) – 1min., Tbc (M.Terrae), V (Noro) – 15min. Zgodne z EN 16615. Bez alkoholi, chloru, aldehydów, fenoli. Opakowanie – tuba, 200szt. chusteczek. Wyrób medyczny kl. IIa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ



Zapytanie 28 - Pakiet 11, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych małych powierzchni wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia nieodpornego na działanie alkoholu (ekrany dotykowe, monitory wyrobów medycznych, głowic sond USG). Na bazie roztworu wodno-alkoholowego (30g alkoholu na 100g) zapewniającego szybkie odparowaniem produktu z powierzchni. Posiadają dobrą tolerancję materiałową ze stałą nierdzewną, polietylenem i poliwęglanem. Bez chloru, aldehydów, fenoli. Skuteczne wobec: B, V (BVDV, Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Rota, Polyoma SV40, SARS-CoV-2) w 15s, F (C.albicans), V (Noro) w 1min., Tbc (terrae) w 5min., V (Adeno) w 15min.. Wykonane z poliestru o wymiarach 20cmx20cm, gramatura 50g/m². Przebadane dermatologicznie – z możliwością stosowania bez rękawic ochronnych oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Opakowanie typu flow pack, po 100szt. Wyrób medyczny kl. IIa + produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 29 - Pakiet 11, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie suchych jednorazowych chusteczek z poliestru, do nasączania środkiem myjącym lub dezynfekującym, przeznaczonych do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych, charakteryzujących się wysoką chłonnością, o wymiarach 30cmx30cm i gramaturze 50g/m². Materiał, z którego wykonana jest ściereczka (poliester) nie strzępi się, nie rozciąga, nie pozostawiające smug, włókien i nie pyli. Jedna rolka zawiera 100szt. chusteczek. Wyrób medyczny kl. I.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 30 - Pakiet 11, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści do oceny dystrybutor w postaci wiaderka do wielokrotnego użytku wykonanego z polipropylenu wyposażonego w system dozujący zapobiegający wysychaniu chusteczek. Oferowane wiaderko posiada możliwość mycia i dezynfekcji pojemników w temp. do 70°C (również w myjniach dezynfektorach).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 31 - Pakiet 11, poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych dużych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksytanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, zw. tlenowych, chloru, fenoli. Preparat wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta również na oddziałach noworodkowych. Nie posiada drażniącego zapachu. Trwałość roztworu roboczego – 28 dni. Skuteczność wobec: w stężeniu 0,5% w warunkach wysokiego obciążenia wobec B, F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w 15min; Tbc (M.terrae), V (Noro) w 30min. Z możliwością rozszerzenia o Adeno, Opakowania 5L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl.IIa i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ

Zapytanie 32 - Pakiet 12, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (83,7g/100g). Produkt bez substancji zapachowych i barwiących, zawiera innowacyjną formułę substancji pielęgnujących (D-pantenol i witamina E). Przebadany dermatologicznie. Higieniczna dezynfekcja EN1500 - 30sek., chirurgiczna dezynfekcja EN12791 - 90sek. Skuteczny wobec: B, Tbc (M.terrae, M.avium), F (C.albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota, Noro, Adeno) w 15sek., Polio w 30sek., F (C.albicans+A.brasiliensis/niger) w 60sek. Produkt biobójczy, w opakowaniach 500ml. Kompatybilny z doz. Dermados.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 33 - Pakiet 12, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny emulsję typu olej w wodzie do pielęgnacji rąk i ciała bez zawartości barwników. Preparat odżywia i nawilża skórę dzięki zawartości olejku jojoba, wosku pszczelego oraz alantoiny. Szybkie wchłanianie emulsji pielęgnującej eliminuje powstawanie na powierzchni skóry tłustej powłoki. Kosmetyk. Opakowanie 500ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).



Zapytanie 34 - Pakiet 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezjologicznego, bez pochodnych benzenu, substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych. Możliwość moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym przez 72h. Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniem korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, nie pieni się. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia w 0,5%, w 15min. bakteriobójczo EN 13727, EN 14561, drożdżakobójczo EN 14562, V (BVDV, Vaccinia) DVV/RKI. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Brak konieczności stosowania aktywatora. Opakowania 5L. Wyrób medyczny IIa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 35 - Pakiet 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny płynny koncentrat zawierający połączenie kompleksu trójenzymatycznego (proteaza, lipaza, amylaza) oraz substancji powierzchniowo czynnych do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezjologicznego, bez pochodnych benzenu, substancji utleniających, aldehydów, chloru, pochodnych fenolowych. Możliwość moczenia oprzyrządowania w roztworze roboczym przez 72h. Posiadający neutralne pH roztworu, bardzo wysoką tolerancją materiałową popartą badaniem korozji i zgodności materiałowej, skutecznie usuwa zabrudzenia zawierające białka, tłuszcze i cukry, nie pieni się. Skuteczny w warunkach wysokiego obciążenia w 0,5%, w 15min. bakteriobójczo EN 13727, EN 14561, drożdżakobójczo EN 14562, V (BVDV, Vaccinia) DVV/RKI. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Brak konieczności stosowania aktywatora. Opakowania 5L. Wyrób medyczny IIa.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 36 - Pakiet 13, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat w proszku, nie wymagający użycia aktywatora, do mycia oraz dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, endoskopów giętkich oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, masek oddechowych, endoskopów, inkubatorów, materiałów stosowanych w medycynie (stal nierdzewna, szkło, tworzywa sztuczne, gumy, porcelana, ceramika i pleksi). Produkt na bazie aktywnego tlenu, posiada następujący skład: nadwęglan sodu, TEAD, tenzydy, enzymy, inhibitory korozji. Dzięki połączeniu trójenzymatycznego kompleksu i substancji powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa białko, cukry i tłuszcze. Nie zawiera aldehydów. Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych. Sporządzony roztwór użytkowy preparatu wykazuje pełną skuteczność bójącą w czasie do 36godz. pH 7,5 - 8,5. Skuteczny wobec w stężeniu 2% w 10 min, w warunkach wysokiego obciążenia działa: bakteriobójczo EN 16615, EN 13727, EN 14561, prątkobójczo EN 14563, grzybobójczo, wirusobójczo oraz w warunkach niskiego obciążenia sporobójczo EN17126. Opakowanie 6kg. Wyrób medyczny kl. IIB.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 37 - Pytanie ogólne

W przypadku gdy ilość podano w kg, litrach, litrach roztworu roboczego lub sztukach chusteczek, prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Umożliwi to porównanie ofert. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.
Odpowiedź: Zamawiający odsyła do treści Rozdziału XVII pkt 2 SWZ pn. Sposób obliczenia ceny.

Zapytanie 38 - Pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu, 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 wymaga asortymentu odpowiednio według wielkości i jednostek miary wskazanych w SWZ. Jeżeli Wykonawca otrzyma w drodze odpowiedzi na zapytanie zgodę na inny rodzaj konfekcjonowania nie pozwalający dostawę dokładnie wskazanej przez Zamawiającego w SWZ ilości - należy zaoferować ilość gwarantującą realizację zamówienia nie mniejszą niż 100% wymaganej ilości maksymalnej.



Zapytanie 39 - Dotyczy Części 11

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Wiepes NA o następujących parametrach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (*M.terrae*) - 5 minut., prątki (*M. terrae*, *M. avium*) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt., gramatura 23 g/m². Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 40 - Dotyczy Części 11

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Wiepes NA o następujących parametrach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (*M.terrae*) - 5 minut., prątki (*M. terrae*, *M. avium*) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt., gramatura 23 g/m². Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 41 - Dotyczy Części 11

Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Wiepes NA o następujących parametrach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (*M.terrae*) - 5 minut., prątki (*M. terrae*, *M. avium*) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt., gramatura 23 g/m². Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 42 - Dotyczy Części 12

Dotyczy pozycji 1: Zamawiający w opisie parametrów technicznych opisał przedmiot zamówienia cytując dokładną specyfikację techniczną jednego z dostępnych produktów pasujących do systemu NEXA firmy Ecolab, a tym samym wskazał na produkt konkretnego producenta. Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie preparatu o właściwościach równoważnych typu Velodes Silk: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), prątki (*M.terrae*, *M. avium*), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, Corona, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Dezynfekcja higieniczna wg EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund. Dezynfekcja chirurgiczna wg EN 12791: 2 x 1,5 ml przez 2x90 sekund. Przedłużone działanie do 3 godz. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych i powierzchni mających i niemających kontaktu z żywością. Opakowanie 1l w systemie zamkniętym. Równocześnie prosimy o określenie ilości dozowników, jaka powinna być dostarczona Zamawiającemu.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 43 - Dotyczy Części 12

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat o właściwościach równoważnych do opisanego preparatu firmy Ecolab, tj. dopuści preparat typu Velodes Skin o następujących parametrach: płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (*C. albicans*, *A. brasiliensis*), Prątki (*M. avium*, *M. terrae*), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników typu dermados.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.



Zapytanie 44 - Dotyczy Części 12

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści preparat typu Velodes Cream o następujących parametrach:

ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje 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. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500 ml.

Odpowiedź: Zmawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 45 - Dotyczy Części 13

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat o równoważnych właściwościach typu Viruton Extra: enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chimed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie(w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytania 46 - Dotyczy Części 13

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat o równoważnych właściwościach typu Viruton Extra: enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chimed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie(w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 47 - Dotyczy Części 13

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści preparat typu Viruton Pulver o następujących parametrach: Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestetycznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością substancji zapobiegających pyleniu. Aktywność niezanieczyszczonego roztworu roboczego - 30h. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA) (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, prątki (M.terrae, M.avium) EN 14563, V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, oraz 17111 - pełna wirusobójczość w fazie 2.2., pełna sporobójczość potwierdzona normą 17126 (C. difficile, B. subtilis, B. cereus) - od 1% w 10 min.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Zapytanie 48 - Dotyczy Części 14

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści preparat typu Quatrodes Extra: koncentrat na bazie amin (QAV) przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obiciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta wyrobów medycznych FAMED. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, prątki (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus Noro – 4% w 15 minut. Pełne spectrum wirusobójcze i grzybobójcze. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy. Opakowanie 5 l. Wykonawca dokona wycieńcenia ilości opakowań dla stężenia 0,5%.

Odpowiedź: Zmawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.



Zapytanie 49 - Pytanie nr 1 część 2 pozycja. 6.

Ze względu na zaprzestanie produkcji taśmy w kolorze niebieskim zwracam się z pytaniem czy zamawiający dopuści taśmę w kolorze beżowym?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 50 - Pytanie nr 2 część 3 poz. 1 i 2.

Ze względu na odchylenia w gramaturze papieru przy produkcji zwracam się zapytaniem czy zamawiający dopuści papier biały o gramaturze min. 58 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Składając taką ofertę należy w oferowanej Części wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Zapytanie 51 - dotyczące zapisów umowy paragraf 6 ustęp 2a i 2b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na obniżenie wysokości podanej kary do 20,00 zł

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Kary mają charakter dyscyplinujący. Przed naliczeniem wygórowanych kar zabezpiecza Wykonawcę § 6 ust. 4 projektowanych postanowień umowy.

Zapytane 52 - dotyczące parametrów punktowanych „termin wykonania dostawy”

Celem doprecyzowania zapisów swz prosimy o potwierdzenie, że termin dostawy liczony jest w dniach roboczych zgodnie z zapisami SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza i odsyła do treści zapisów Rozdziału XVIII oraz Rozdziału XX SWZ.

Zapytanie 53 - Część 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaaferowania myjek/chust przeznaczonych do mycia ciała pacjenta. Gotowe do użycia myjki, nie wymagające aktywacji wodą, w postaci nawilżonych chust o minimalnych wymiarach 20cm x 25 cm. Gramatura myjek/chust min. 50g/m².

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SWZ.

Uwaga!

Udzielone niniejszym pismem odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

Z poważaniem,

Z-CA DYREKTORA
Ds. Ekonomiczno – Finansowych
Andrzej Urniaż