



wielkopolskie centrum onkologii

ul. Garbary 15, 61-866 Poznań
tel. (+48-61) 885 05 00, fax 61 852 19 48
dyrektor 61 885 07 00

Poznań, dnia 2022-05-20

EZ/350/35/2022/ 248

Wg rozdzielnika do uczestników i zainteresowanych

Dotyczy Postępowanie: 35/2022 ZAKUP I DOSTAWA ŚRODKÓW DEZYNFEKUJĄCYCH

Niniejszym Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania do SWZ:

Pytania: Jesteśmy polskim producentem preparatów dezynfekcyjnych i czystościowych oraz posiadamy nowoczesną fabrykę wyrobów medycznych i produktów biobójczych w Polsce, a w czasie pandemii koronawirusa mogliśmy nieprzerwanie dostarczać nasze środki dezynfekcyjne do polskich placówek służby zdrowia.

Polski rynek produktów dezynfekcyjnych, do wybuchu epidemii był uzależniony od dostawców zagranicznych, którzy z chwilą pojawienia się koronawirusa w Europie nie sprościli wzmożonemu zapotrzebowaniu przez szpitale. Pomimo braku surowców i komponentów nasza firma zachowała ciągłość dostaw, mało tego zwiększył dostawy kilkakrotnie. Całą produkcję środków do dezynfekcji rąk i powierzchni kierowaliśmy w pierwszej kolejności do szpitali i jednostek służby zdrowia w Polsce. Epidemia wciąż trwa, nikt nie jest w stanie przewidzieć jak dalek będzie ona przebiegać, kiedy znowu się nasili. W przypadku ewentualnej współpracy zwracamy Państwa uwagę na fakt, że kupując środki dezynfekcyjne wytworzone w polskiej fabryce, zyskujecie pewność zaopatrzenia w sytuacjach krytycznych, jednocześnie rozwijacie i wspieracie potencjał produkcyjny w naszym kraju.

Z naszej strony deklarujemy gwarancję jakości produktu, dostawy wynikające z zakontraktowanych ilości, ciągłość i solidność obsługi oraz indywidualne podejście wynikające z potrzeb Państwa szpitala.

Mając na uwadze dobro pacjentów i bezpieczeństwo personelu, którzy są na pierwszej linii frontu oraz zapewnienie im nieprzerwanych dostaw wnosimy o dopuszczenie wyżej opisanych preparatów.

1. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE I poz. 1 Zamawiający dopuści dozownik w systemie zamkniętym, hermetyczny system zamknięty bez dostępu powietrza. Dozowniki dostosowane są do opakowań jednorazowych w formie 1l worków. Wymiary: szerokość 133mm, wysokość 270 mm, głębokość 115 mm.

Odpowiedź 1:

Nie. Zamawiający wymaga dozownika dostosowanego do opakowań o pojemności 700 ml.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE I poz. 2 Zamawiający dopuści 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), Tbc (M.terrae), V (Vaccinią, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Higieniczna dezynfekcja wg. EN 1500: 2x 1,5 ml w czasie 2 x 15 sekund. Chirurgiczna dezynfekcja rąk, EN 12791: 2 x 1,5 ml w 3 min. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów

medycznych. Opakowanie wkład 1l do dozownika w systemie zamkniętym z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź 2:

Nie. Zamawiający wymaga worków o pojemności 700 ml dopasowanych do posiadanego systemu dozowania

3. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE I poz. 3 Zamawiający dopuści żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni .Higieniczna dezynfekcja rąk, EN 1500: 2 x 1,5 ml w 30 sek. Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791):2 x 1,5 ml w 3 min. Produkt biobójczy. Zakres działania: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Opakowanie wkład 1l do dozownika w systemie zamkniętym z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź 3:

Nie. Zamawiający wymaga worków o pojemności 700 ml dopasowanych do posiadanego systemu dozowania.

4. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE I poz. 4 Zamawiający dopuści 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. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek. Opakowanie 500 ml z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź 4:

Nie. Zamawiający wymaga worków o pojemności 700 ml dopasowanych do posiadanego systemu dozowania.

5. W przypadku dopuszczenia preparatu z PAKIETU I poz. 4 prosimy o określenie potrzebnej ilości dozowników w jakie należy wyposażyć szpital na czas trwania umowy.

Odpowiedź 5 Preparat z PAKIETU I poz. 4 (pytanie jak wyżej) nie został dopuszczony.

6. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE I poz. 5 Zamawiający dopuści mydło w postaci pianki do higienicznego mycia rąk . Nie zawierająca mydła. Zalecana do stosowania u osób z alergią i nietolerancją na produkty na bazie mydła. Tworząca białą, trwałą i gęstą piankę delikatnie pokrywając myte dłonie. Zawierająca w składzie: Glycerin, Sodium C14-16 Olefin Sulfonate, Propylene Glycol, Cocamidopropyl Betaine, Lactic Acid, Methylchloroisothiazolinone, Methylisothiazolinone. Opakowanie wkład 1l do dozownika w systemie zamkniętym z odpowiednim przeliczeniem opakowań wymaganych przez Zamawiającego.

Pytanie 6:

Nie. Zamawiający wymaga worków o pojemności 700 ml dopasowanych do posiadanego systemu dozowania.

7. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE III poz. 1 Zamawiający dopuści 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 niewrażliwych 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/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Produkt posiada podwójną rejestrację: wyrób medyczny klasy II a oraz produkt biobójczy. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Opakowanie 100 szt. pojemnik, posiadające możliwość wymiany wkładów.

Odpowiedź 7:

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymagania dotyczące minimalnej gramatury chusteczek 50 g/m² i zachowania stabilności produktu minimum 90 dni po otwarciu.

8. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE III poz. 1 Zamawiający dopuści 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/cm². Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 50 szt. typu flow pack.

Odpowiedź 8:

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymagania dotyczące zachowania stabilności produktu minimum 90 dni po otwarciu.

9. Prosimy o wyjaśnienie czy w PAKIECIE IV poz. 1 Zamawiający dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo), .alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecyldimetyloamonu. 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), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (*C. albicans*) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny klasy IIa. Opakowanie 1l z wbudowanym dozownikiem oraz opakowanie 5l.

Odpowiedź 9:

Tak. Jeśli spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Pakiet II poz. 1

Prosimy Zamawiającego o możliwość dopuszczenia w/w pozycji działania na wirusa Adeno do 1 min zgodnie z normą EN 14476 czyli równoważną metodyką badania do metodyki RKL.

Odpowiedź: Pakiet II poz. 1:

Tak. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pakiet II

Prosimy Zamawiającego o informację czy w kolumnie „Cena jednostkowa netto” podać cenę za 1 op tj. 100 szt chusteczek czy za 1 sztukę chusteczki.

Odpowiedź: cena jednostkowa winna być podana za opakowanie.

Pytania do treści umowy.

Dot. projektu umowy §2 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §2 ust.2 na następujący :

1. *Dostawy Przedmiotu umowy będą realizowane w okresie 24 miesięcy od dnia do dnia lub do osiągnięcia kwoty całkowitej wartości Przedmiotu umowy wskazanej w § 5 ust. 1, w zależności , które zdarzenie nastąpi wcześniej.*

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie widzi konieczności dokonywania zmian w umowie.

W projekcie umowy jest zapis cyt.: „... lub do osiągnięcia kwoty....”.

Dot. projektu umowy §6 ust. 5

Prosimy o modyfikację zapisów §6 ust.5 na następujący :

*5. W przypadku dokonania zakupu interwencyjnego Wykonawca pokryje różnicę między ceną zakupu brutto poniesioną przez Zamawiającego u innego dostawcy a wysokością wynagrodzenia brutto wynikającą z oferty Wykonawcy. **Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu.** Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego.*

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dokonuje zmian w umowie .

Nowe brzmienie:

***§ 6 ust. 5.** W przypadku dokonania zakupu interwencyjnego Wykonawca pokryje różnicę między ceną zakupu brutto poniesioną przez Zamawiającego u innego dostawcy a wysokością wynagrodzenia brutto wynikającą z oferty Wykonawcy. **Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu.** Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego.*

Dot. projektu umowy §6 ust. 6

Zwracamy się prośbą o usunięcie z wzoru umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie § 6 ust.6 w przypadku dokonania zakupu interwencyjnego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu u innego dostawcy. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych

towarów po dokonaniu zakupu interwencyjnego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie widzi konieczności dokonywania zmian w umowie. Zamawiający w §6 przewidział maksymalną 20% wysokość kar.

Cyt. „2. Łączna maksymalna wartość naliczonych Wykonawcy kar umownych nie może przekroczyć 20 % całkowitej wartości umowy brutto.

Pakiet IV

Czy Zamawiający dopuści do oceny koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych oraz różnych przedmiotów i powierzchni, również powierzchni mających kontakt z żywnością. Na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin, nie zawierający aldehydów, pochodnych fenolowych, związków nadtlennych, nie uwalniający aktywnego chloru. Możliwość stosowania w obecności pacjentów. Wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych. Skuteczność wobec: B (*Staphylococcus aureus*, *Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*), F (*Candida albicans*), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu do 0,5% i w czasie do 15 minut, z możliwością rozszerzenia spektrum o TBC (*Mycobacterium terrae*), V (Noro) przy wydłużeniu czasu działania. Opakowania 1L i 5L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny kl.IIIa i produkt biobójczy.

Wraz z zamontowaniem w siedzibie Zamawiającego 4 automatycznych systemów dozujących kompatybilnych ze środkiem, w ramach umowy użyczenia.

Odpowiedź: Pakiet IV;

Tak, jeśli spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź;

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Dotyczy Umowy:

1. Czy Zamawiający pak. IV określa warunki użyczenia 4 automatycznych systemów dozujących w odrębną umową? Prosimy o wzór umowy użyczenia.

Odpowiedź:

Wzór umowy użyczenia w załączeniu do niniejszego pisma

Dotyczy Parametry Techniczne: PAKIET IV – Koncentrat do mycia i dezynfekcji dużych powierzchni

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie środka na bazie związków amoniowych, w postaci koncentratu, służącego do mycia i dezynfekcji różnych wodoodpornych wyrobów medycznych oraz powierzchni, w tym wyposażenia sali operacyjnej, spełniającego także wymagania dla przemysłu spożywczego, bez aldehydów, o wartości pH 10-11,

biodegradowalnego, kompatybilnego z materiałami typu metal, plastik, plexi, zawierającego w swoim składzie: czwartorzędowe związki amoniowe, amina, monoetanolamina, eter poliglikolowy, guanidyna, o działaniu bakteriobójczym, prątkobójczym, drożdżakobójczym, wirusobójczym wobec wirusów otoczkowych (w tym HBV, HIV, HCV, koronawirusów, grypy, wirusa Vaccinia) oraz wirusobójczym wobec wirusów nieotoczkowych (w tym rota-, noro-, adeno-, polio- i poliomawirusów), w stężeniu od 0,25% do 1,25% w czasie do 15 min., zgodnego z następującymi normami: EN 1276, EN 13624, EN 13727, EN 14348, EN 14476, EN 14561, EN 14562, EN 16615?

Odpowiedź: pakiet IV Pytanie 2:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis dotyczący możliwości poszerzenia spektrum działania środka poprzez wydłużenie czasu działania, bez konieczności zwiększania jego stężenia.

3. Prosimy o określenie minimalnych parametrów technicznych automatycznych systemów dozujących kompatybilnych z środkiem, wymaganych przez Zamawiającego w pakiecie IV w ramach umowy użyczenia.

Odpowiedź: Pakiet IV Pytanie 3:

Dozowniki powinny zapewnić możliwość otrzymania wymaganego stężenia środka dezynfekującego, poprzez automatyczne pobieranie wody z instalacji wody bieżącej WCO z jednoczesnym pobieraniem odpowiedniej ilości koncentratu środka dezynfekującego - możliwość podłączenia 5 L kanistra z koncentratem. Jednocześnie powinny zapewnić możliwość automatycznego napełniania środkiem o odpowiednim stężeniu pojemników stosowanych w procesie sprzątania (6-15 L).

Pakiet nr V, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki wykonane w całości z poliestru?

Odpowiedź:

Tak, jeśli spełniają pozostałe wymagania SIWZ.

Pakiet nr V, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki wykonane z włókniny Molton?

Odpowiedź:

Tak, jeśli spełniają pozostałe wymagania SIWZ.

Pakiet nr V, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki o wstępnej grubości (po wyjęciu z opakowania) 0,2 cm? Wartość ta zwiększa się w trakcie użytkowania.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje wymaganie minimalnej grubości rękawicy 0,5 cm.

Pakiet nr V, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści myjki niezarejestrowane jako kosmetyk?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis dotyczący zarejestrowania produktu jako kosmetyk.

Pakiet nr V, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wymaga opakowania jednostkowe z nadrukowaną, graficzną instrukcją użycia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet nr V, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wymaga nadrukowanych na opakowaniu jednostkowym napisów w języku polskim?

Odpowiedź;

Zamawiający wymaga ulotki informacyjnej i etykiety produktu w języku polskim.

Dotyczy Pakietu IV:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu typu Taski Sprint Degerm, na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, chlorków, niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, pochodnych diaminy, o spektrum działania B, F (C. albicans), Tbc (M. terrae, M. avium), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Rota) - czas działania 15 min. w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia spektrum o wirus Adeno (2%) – 30 min., Noro (3%)- 15 min. spełniający pozostałe wymagania SWZ, o statusie produktu biobójczego? Konfekcjonowany w op. 1L z i 5L.

Odpowiedź: Pytanie 1. Pakiet IV:

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapis dotyczący możliwości poszerzenia spektrum działania środka poprzez wydłużenie czasu działania, bez konieczności zwiększania jego stężenia.

Dotyczy projektu umowy:

1. Czy zamawiający zmieni § 6 ust. 1 i 3 poprzez nadanie mu brzmienia:
 1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:
 - a) zwłoki w realizacji zamówienia Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę 0,2% kwoty brutto za każdy dzień zwłoki niezrealizowanej w terminie części zamówienia, łącznie nie więcej niż 20% wartości umowy brutto.
 - b) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania asortymentu będącego przedmiotem umowy lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto nie zrealizowanej części umowy,
 - c) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy zwłoka w dostawie będzie przekraczać 10 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 2 ust. 3 lit. a) umowy lub w przypadku określonym w § 8 ust. 2 umowy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy.
 - 3 Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w przypadku nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy - w takiej sytuacji Zamawiający zapłaci na rzecz Wykonawcy karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dokonuje zmian w zapisach umowy.

Pakiet V, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy, nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny, obie warstwy

myjki niepodfoliowane, w rozmiarze 14 cm x 20 cm i gramaturze 90g/m², produkowaną zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015, w opakowaniu jednostkowym a'10 sztuk z nadrukowanym składem, zarejestrowaną jako wyrób kosmetyczny?

Odpowiedź: Tak. Jeśli spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Pakiet V, pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak.

Z poważaniem,

Wielkopolskie Centrum Onkologii
Z-ca Dyrektora ds. Ekonomicznych

mgr inż. Magdalena Kraszevska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Witkowska, Przygotowane przez Dział zamówień publicznych i zaopatrzenia, tel. 61/ 88 50 643, ...644 fax ...698

Kierownik Działu
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

mgr Marcin...

Umowa użyczenia

Zawarta w dniu.....

1. Strony umowy

Firma biorąca w użyczenie:

Wielkopolskie Centrum Onkologii i. Marii Skłodowskiej-Curie, 61-866 Poznań, ul. Garbary 15,
reprezentowana

przez:.....
.....

zwaną w treści umowy biorącym w użyczenie

a

Firma użyczająca:

.....
.....
.....

Reprezentowana

przez.....
.....
.....

zwaną w treści umowy użyczającym.

2. Przedmiot użyczenia

Przedmiotem użyczenia są dozowniki ściennie:

Nazwa

dozowników.....
.....

Ilość

dozowników.....
.....

do przygotowywania roztworów roboczych środków dezynfekujących do dezynfekcji
powierzchni

Nazwa środka

dezynfekującego.....
.....

Miejsce instalacji: Wielkopolskie Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie,
adres:.....
.....

3. Prawa i obowiązki stron umowy

Użyczający zobowiązuje się:

- Zagwarantować zapoznanie się z technicznymi warunkami instalacji dozownika

- Zagwarantować szkolenie personelu z zasad używania dozownika
- Zagwarantować pracownika do montażu oraz przeglądów dozownika i kontaktu w sprawach związanych z normalnym użytkowaniem dozownika
- Po zakończeniu okresu użyczenia umożliwić biorącemu w użyczenie ewentualne odkupienie dozownika.

Biorący w użyczenie zobowiązuje się:

- W czasie użyczenia stosować środki dezynfekujące zgodnie z przetargiem 35/2022/4
- Umożliwić kontrolę dozownika przedstawicielom firmy

-
- Użytkować sprzęt zgodnie z instrukcją obsługi, w przypadku awarii wynikającej bezpośrednio z niewłaściwego użytkownika koszty naprawy ponosi biorący w użyczenie
 - W momencie przejęcia dozownika, biorący w użyczenie przejmuje odpowiedzialność materialną za powierzony sprzęt, jego uszkodzenie, ewentualną kradzież.

4. Czas użyczenia

Czas użyczenia określa się na 2 lata od podpisania umowy, jeśli nie będzie ustalone inaczej.

5. Postanowienia końcowe

Termin dostarczenia dozownika: 30 dni od podpisania umowy.

Umowa podpisana w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa z nich otrzymuje użyczający, jeden biorący w użyczenie.

Umowa może ulec zmianie jedynie w drodze pisemnych aneksów.

Obie strony akceptują warunki umowy.

Data:.....

.....
(podpis firma)

.....
(podpis szpital)