



tel. centrala: +48 32 255 61 62
tel. sekretariat: +48 32 255 61 63
fax: +48 32 255 63 37
e-mail: sekretariat@szpitalmurcki.pl
www.szpitalmurcki.pl

ZP/1544/24

Katowice, 14.06.2024 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy postępowania pn. „Dostawa środków dezynfekcyjnych” nr ZP/2299/24

Zgodnie z art. 135 ust. ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) udzielamy wyjaśnień do zadanych przez Wykonawców pytań do treści specyfikacji warunków zamówienia.

Do 10.06.2024 r. tj. terminu składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

PYTANIE 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 3 poz. 8 i 9 i czy dopuści:

Dystrybutor chusteczek w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu o pojemności 5.5l, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 85°C, wyposażony w zamykany dozownik na wieczku, ułatwiający wyciąganie pojedynczych chust i zapobiegający ich wysychaniu. Oraz kompatybilny z nim wkład: Suche włókninowe nie pozostawiające włókien chusteczki wykonane z wysokiej jakości włókniny, mieszany celulozy 55%, poliestru 45% i wiskozy 2%, na rolce, przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 30x34cm w ilości 100 szt. w rolce i gramaturze 70g/m², do każdej rolki dołączona etykieta (nalepka) do opisywania wiaderka, wyrób medyczny.

lub

Dystrybutor chusteczek w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu o pojemności 5.5l, który może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 85°C, wyposażony w zamykany dozownik na wieczku, ułatwiający wyciąganie pojedynczych chust i zapobiegający ich wysychaniu. Oraz kompatybilny z nim wkład: Suche włókninowe nie pozostawiające włókien chusteczki wykonane z wysokiej jakości włókniny, mieszany celulozy 55%, poliestru 45% i wiskozy 2%, na rolce, przeznaczone do zalewania różnymi środkami myjącymi lub dezynfekującymi o wymiarach 18x25cm w ilości 300 szt. w rolce i gramaturze 70g/m², do każdej rolki dołączona etykieta (nalepka) do opisywania wiaderka, wyrób medyczny.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odp. Zgodnie z SWZ.



PYTANIE 2

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 6 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 księgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

Lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7 ustęp 6 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 10.00zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia 4 po dniu zwłoki w płatności, lecz nie więcej niż 1000.00zł za zwłokę w płatności danej faktury.

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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 3

Pytania i prośby dotyczące pakietu nr 6, pozycja 1,2,3,4

Proszę o usunięcie z opisu przedmiotu zamówienia obszaru klinicznego i zastąpienie go obszarem medycznym, ponieważ norma ujęta w opisie Zamawiającego tj. EN 17272 lub NFT 72-281 nie rozgranicza tych obszarów na medyczny i kliniczny, a jedynie uwzględnia obszar medyczny lub niemedyyczny. Jednocześnie informuje, że URPL również stosuje tę zasadę i nie wydaje pozwoleń, w których treści znajdowałby się zapis "obszar kliniczny" a jedynie "obszar medyczny" w którym zawiera się każdy obszar placówki służby zdrowia. Na poparcie powyższego wniosku posiadamy stosowne dokumenty wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych oraz Produktów Biobójczych.

Jednocześnie poniżej zamieszczam odpowiedź Zamawiającego dotyczącą ww. tematu z przetargu nr sprawy ZP/29/22 z kwietnia 2022:

Odpowiedź: Zamawiający zmienia brzmienie zapisów w załączniku 2 FORMULARZU CENOWYM, Pakiet 6 - Preparaty do zamgławiania, jn.:

Pozycja 1 i 2

BYŁO:

Preparat przeznaczony do stosowania w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia oraz obszarze klinicznym -przeznaczenie potwierdzone w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym.

JEST:

Preparat przeznaczony do stosowania w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia oraz obszarze medycznym -przeznaczenie potwierdzone w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym

Odp. Zamawiający zmienia brzmienie zapisów w Załączniku 2 Formularz Cenowy – w pakiecie 6 poz. 1-4, poprzez usunięcie z opisu przedmiotu zamówienia obszaru klinicznego i zastąpienie go obszarem medycznym.

PYTANIE 4

Pytania i prośby dotyczące pakietu nr 6, pozycja 1,2,3,4

Proszę o dopuszczenie środków równoważnych tj. zawierających odpowiednio 6% nadtlenu wodoru oraz 0,005% srebra i 12% nadtlenu wodoru oraz 0,01% srebra, wykazujących działanie bakteriobójcze, wirusobójcze, grzybobójcze, sporobójcze potwierdzone badaniem zgodnie z normą EN 17-272 lub NFT 72-281, gotowy do użycia roztwór wodny. Środek bezzapachowy, nietoksyczny, niekorozyjny, biodegradowalny w 99,9%, nie pozostawia śladów osadu na powierzchni. Bardzo istotne jest, że oprócz nadtlenu wodoru, druga substancja czynna tj. srebro powoduje, że działanie dezynfekujące środka jest dzięki jonom srebra kilkakrotnie wzmacniane katalitycznie. Proces ten może zwiększyć skuteczność dezynfekcji nawet o 800%. Srebro pozostające na powierzchni po rozkładzie nadtlenu wodoru hamują namnażanie się zarazków aż do 72 godzin, zatem bardzo ważne jest aby ilość srebra była proporcjonalna do zawartości procentowej nadtlenu wodoru w celu osiągnięcia maksymalnej ochrony przed ponownym skażeniem patogenami.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 5

Pytania i prośby dotyczące pakietu nr 6, pozycja 1,2,3,4

Proszę o dopuszczenie środków równoważnych, których kompatybilność z urządzeniem zamieszczonym w formularzu cenowym przez Zamawiającego została potwierdzona przez producenta/dystrybutora oferowanych środków równoważnych, w myśl ustawy o zamówieniach publicznych, zgodnie z art. 16. Pkt 1 PZP, art. 99 ust. 1 i ust. 4, art. 106, ust. 1 oraz 2 oraz 3 PZP, oraz art. 44 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE, oraz powołując się na Europejskie Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) 2023/1764 z dnia 12 września 2023 r. na mocy którego udzielono pozwolenia unijnego o numerze EU-0029752-0000 na udostępnianie na rynku europejskim i stosowania na nim rodziny produktów biobójczych zgodnie z charakterystyką produktu biobójczego określoną w załączniku do przedmiotowego Rozporządzenia Wykonawczego 2023/1764 (dalej również jako „Załącznik”). Zgodnie z przedmiotowym pozwoleniem w pkt 5.2. tegoż załącznika zatytułowanego jako: „Risk mitigation measures” w ostatnim akapicie wskazano, że „... bezpośrednio używany w urządzeniu do zamgławiania (takiego jak Nocospray, Bio-sanitizer, Sanofog, Nocomax lub Nocomax Easy)”. Tym samym w pkt 5.2. załącznika wymieniony zostały

katalog różnych zamglawiaczy z oferowanym środkiem, wobec czego kompatybilne są wszystkie środki na bazie nadtlenu wodoru. Zatem bezpodstawny jest wymóg, aby środek oferowany posiadał potwierdzenie kompatybilności wydane przez producenta urządzenia. Biorąc pod uwagę powyższe nie ma regulacji, która wprowadzałaby wymóg kompatybilności dla jednego urządzenia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 6

Pytanie 1 pakiet 6

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 6 pozycja 1 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 6 pozycja 1 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze: 5 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 5 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu (brak wskazania do użycia o działaniu sporobójczym).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 7

Pytanie 2 pakiet 6

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 6 pozycja 2 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 6 pozycja 2 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze : 3 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 8

Pytanie 3 pakiet 6

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 6 pozycja 3 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 6 pozycja 3 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, prątkobójcze i wirusobójcze: 5 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 5 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu (brak wskazania do użycia o działaniu sporobójczym).

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 9

Pytanie 4 pakiet 6

W związku ze zmianą sposobu rejestracji produktu w pakiecie 6 pozycja 4 wnosimy o zmianę sposobu użycia produktu wskazanych w pakiecie 6 pozycja 4 na zgodne, z obowiązującym prawem Dyrektywa o Produktach biobójczych i Ustawie o produktach biobójczych, zawarte w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym EU-0029752-0000

Uzasadnienie:

W dniu 3 października 2023 producentowi Oxy'Pharm zostało udzielone pozwolenie na obrót produktów biobójczych „Oxy'Pharm H2O2” w skład rodziny której wchodzi preparat Nocolyse OneShot.

Zgodnie z wydanym pozwoleniem obecna Instrukcja Stosowania dla danego zastosowania jest następująca:

„Stosować zgodnie z poniższymi protokołami:

— Działanie bakteriobójcze, drożdżobójcze, grzybobójcze, wirusobójcze i sporobójcze : 3 ml produktu/m³ i czas kontaktu 2 godziny. Po raz drugi zastosować 3 ml produktu/m³, czas kontaktu to 2 godziny.

Drugi zabieg ma miejsce zaraz po pierwszym. Dwa zabiegi można zaprogramować tak, aby były wykonywane jeden po drugim.”

Czyli uległa zmianie dawka, czas ekspozycji oraz spektrum działania preparatu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 10

Pytanie 5 pakiet 6

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu w pakiecie 6 pozycja 1, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamiawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 20 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 11

Pytanie 6 pakiet 6

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu w pakiecie 6 pozycja 2, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamiawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxyczności.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 20 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 12

Pytanie 7 pakiet 6

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu w pakiecie 6 pozycja 3, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamiawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxycznymi.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 13

Pytanie 8 pakiet 6

W związku ze zmianami rejestracyjnymi na poziomie europejskim wyspecyfikowanego produktu w pakiecie 6 pozycja 4, prosimy o możliwość zaferowania produktu alternatywnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie.

Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchloryny w stężeniu 500 ppm (0,005%).

Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoxycznymi.

Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 14

dotyczy pakietu 6 – preparaty do zamgławiania

Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaferowanych środków oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospay?

Odp. Zamawiający wymaga, aby produkt był przebadany i kompatybilny z urządzeniem NOCOSPRAY wg normy NFT 72281 lub EN 17272. Na potwierdzenie Wykonawca winien złożyć z ofertą oświadczenie bądź zaświadczenie producenta.

PYTANIE 15

Dotyczy pakietu nr 3

Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Spray o następujących parametrach: gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), Tbc (M.terrae, M. avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Wymagane badania zgodnie z EN 17387 dla B i F (C. albicans) w czasie 5 minut. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 1l ze spryskiwaczem.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 16

Dotyczy pakietu nr 3

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści chusteczki typu Velox Wipes NA o następujących parametrach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

PYTANIE 17

Dotyczy pakietu nr 3

Czy w pozycji 4 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Foam Extra o następujących parametrach: Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta, Tbc (*M.terrae*) - 5 minut, Tbc (*M.terrae*, *M. avium*) - 15 minut, wirus rota - 15 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 I ze spryskiwaczem.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 18

Dotyczy pakietu nr 3

Czy w pozycji 7 Zamawiający dopuści preparat typu Quatrodes Extra o następujących parametrach: koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (*C.albicans*) – 0,25% w 15 minut, Tbc (*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. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1l.

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

PYTANIE 19

Dotyczy pakietu nr 3

Czy w pozycji 9 Zamawiając dopuści suche chusteczki typu Medisept Dry Wipes o następujących parametrach: suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepylące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Opakowanie: wiadro + wkład 100 ściereczek;

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

PYTANIE 20

Dotyczy pakietu nr 3

W przypadku dopuszczenia, w pozycji 8 oferent zaoferuje wiadra kompatybilne z zaoferowanymi chustami.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymaganych parametrów określonych w SWZ i przeliczeniem ilości.

PYTANIE 21

Dotyczy pakietu nr 3

Czy w pozycji 10 Zamawiający dopuści preparat typu Quatrodes Extra o następujących parametrach: koncentrat na bazie aminy i QAV przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Wymagana opinia producenta materiałów obiciowych w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe Famed. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (*C.albicans*) – 0,25% w 15 minut, Tbc (*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. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885.. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. Opakowanie 1l.

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

PYTANIE 22

Dotyczy Pakietu nr 3:

Poz. 8, 9- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusty składające się z 70% wiskozy, 30% poliestru, o gramaturze 50g/m², z możliwością użycia do 28 dni, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 256 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, w rozmiarze 18 x 39 cm, wysoce ekonomiczne- sugerowana ilość środka do zalania to zaledwie min. 1,8l preparatu; konfekcjonowane w specjalnych polipropylenowych pojemnikach wielokrotnego użytku wyposażonych

w system dozujący, co zapewnia ekonomikę i wysokie standardy higieny? Dyspenser posiada etykiety do zapisania i późniejszej identyfikacji środka dezynfekcyjnego którym zostanie napełniony, nie posiada statusu wyrobu medycznego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 23

Dotyczy pakietu nr 4:

Poz. 10- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Sporocide Wipe na bazie nadtlenu wodoru, o rozmiarze chusteczki 20cm x 30cm, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min., B.subtilis – 15 min. , dodatkowo przebadany wg normy sporobójczej EN 17126 oraz zgodnie z EN 16615, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 80szt. po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymaganych parametrów określonych w SWZ i przeliczeniem ilości.

PYTANIE 24

Dot. SWZ

W związku z krótkim czasem na zgromadzenie ofert cenowych od producentów oraz przygotowanie oferty, prosimy o przesunięcie terminu składania ofert.

Odp. Zamawiający przesunął termin składania ofert na 19.06.2024 r.

PYTANIE 25

Dot. SWZ IV punkt 3 oraz §6 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości, aby preparaty posiadały termin ważności wynoszący nie krótszy, niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia brzmienie załącznika 6 Projektowanych postanowień umowy §6 ust. 1

PYTANIE 26

Pakiet nr 1, poz. 10

W związku z zakończeniem produkcji preparatu zwracamy się z prośbą o usunięcie tej pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 27

Pakiet nr 1, poz. 10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Octenisan wash lotion przeznaczonego do mycia i dekontaminacji ciała i włosów pacjentów przed zabiegami operacyjnymi, do wszystkich rodzajów skóry (nawet do skóry ze skłonnością do alergii i nadwrażliwością na mydło), zawierającego oktenidynę. Kosmetyk. Opakowanie 150 ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza z warunkiem przeliczenia ilości.

PYTANIE 28

Pakiet nr 1, poz. 10

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Prosavon Scrub+ do chirurgicznego mycia rąk oraz odkażającego higienicznego mycia rąk i dekolonizacji całego ciała - w tym włosów, nie wymaga spłukiwania. Zawiera roztwór glukonianu chlorheksydyny oraz delikatną formułę pielęgnacyjną z oliwą z oliwek i gliceryną. Zarejestrowany jako produkt biobójczy. Opakowanie 500 ml.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 29

Pakiet nr 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek do dezynfekcji skóry rąk nasączone alkoholem z dodatkiem chlorheksydyny z zawartością środków pielęgnujących skórę. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 30

Pakiet nr 1, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o informację czy nie doszło do omyłkowej omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje rękawic Octenisan wash mitts do mycia i dekontaminacji całego ciała przy zakażeniach MDRO. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zgodnie z SWZ.

PYTANIE 31

Pakiet nr 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o określenie jaką ilość dozowników w w/w pozycji wymaga.

Odp. Zamawiający wymaga 10 sztuk dozowników. W razie awarii Wykonawca zobowiązuje się do naprawy bądź wymiany dozownika (nie dotyczy uszkodzeń mechanicznych z winy Zamawiającego), w okresie trwania umowy.

PYTANIE 32

Pakiet nr 2, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o określenie jaką ilość dozowników w w/w pozycji wymaga.

Odp. Zamawiający wymaga 10 sztuk dozowników. W razie awarii Wykonawca zobowiązuje się do naprawy bądź wymiany dozownika (nie dotyczy uszkodzeń mechanicznych z winy Zamawiającego), w okresie trwania umowy.

PYTANIE 33

Pakiet nr 2, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o określenie jaką ilość dozowników w w/w pozycji wymaga.

Odp. Zamawiający wymaga 10 sztuk dozowników. W razie awarii Wykonawca zobowiązuje się do naprawy bądź wymiany dozownika (nie dotyczy uszkodzeń mechanicznych z winy Zamawiającego), w okresie trwania umowy.

PYTANIE 34

Pakiet nr 2, poz. 12

Odp. Zamawiający wymaga 10 sztuk dozowników. W razie awarii Wykonawca zobowiązuje się do naprawy bądź wymiany dozownika (nie dotyczy uszkodzeń mechanicznych z winy Zamawiającego), w okresie trwania umowy.

PYTANIE 35

Pakiet nr 3, poz. 5,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu działającego na Tbc w czasie 15 min oraz S (C. difficile) w czasie 120 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 36

Pakiet nr 3, poz. 7

W związku z zakończeniem produkcji preparatu zwracamy się z prośbą o usunięcie tej pozycji z pakietu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 37

Pakiet nr 3, poz. 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Quatrades Extra w postaci koncentratu do jednoczesnego mycia i dezynfekcji powierzchni w obszarze medycznym, o wysokiej tolerancji materiałowej na tworzywa ABS i materiały obciowe. Może być stosowany na oddziałach dziecięcych i noworodkowych. Zawierający w składzie N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina, chlorek didecylodimetyloamonium. Możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, F (C. Albicans), Tbc, V (osłonkowe, Rota, Adeno, Polio) w stężeniu do 1% w czasie do 15 min. Z możliwością rozszerzenia o wirusa Noro. Zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie 1l.

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

PYTANIE 38

Pakiet nr 3, poz. 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Velox Foam Extra w postaci piany do szybkiej dezynfekcji i mycia delikatnych powierzchni (w tym do inkubatorów), o wysokiej tolerancji materiałowej na tworzywa ABS i materiały obciowe. Zawierający N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina, Poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością. Spektrum działania: B, F (C. Albicans),Tbc, V(osłonkowe, Rota) w czasie do 15 min. Zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie 1l.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 39

Pakiet nr 3, poz. 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu typu Mikrozyd sensitive liquid bezalkoholowego gotowego do użycia preparatu do szybkiej dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych nieodpornych i odpornych na działanie alkoholi. Bezpieczny dla powierzchni ze szkła akrylowego (np. inkubatory) i wrażliwych tworzyw sztucznych. Zawierający alkil (C12-16)-chlorku dimetylobenzylamonu, chlorek didecylodimetyloamonu, alkil (C12-C14) chlorku etylobenzylamonu. Możliwość stosowania do powierzchni mających

kontakt z żywnością. Działa bakteriobójczo, drożdżakobójczo, wirusobójczo wobec BVDV, wirusa vaccinia, rotawirusa, norowirusa i wirusa polyoma SV40. Zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie 1l.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE 40

Pakiet nr 3, poz. 10,11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu Surfanios Premium spełniającego wszystkie wymagania SWZ bez możliwości stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 41

Pakiet nr 4, poz. 1,2

W związku z aktualizacją ulotki prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Perfektan TB wykazującego działanie bójcze na Tbc w stężeniu 5% w czasie 60 min i wykazującego działania na wirusa papowa w dłuższym czasie. Preparat nie wykazuje działania na Spory.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 42

Pakiet nr 4, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny preparatu typu Anioxyde 1000 LD wykazującego działanie wobec S(C.difficile, Bacillus subtilis) wg EN 17126 w czasie 5 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 43

Pakiet nr 4, poz. 4

W związku z aktualizacją dokumentów preparatu opisanego w/w pozycji prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu skutecznego już w 5 min. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 44

Pakiet nr 4, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny w w/w pozycji preparatu typu Aniosyme XL3 manualne mycie i wstępna dezynfekcja narzędzi chirurgicznych i medycznych, narzędzi termolabilnych oraz sprzętu endoskopowego, przed sterylizacją. Skład: Czwartorzędowy węgiel amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza). Spektrum działania: bakteriobójcze zgodnie z EN 13727 i EN 14561, warunki brudne 0,5% 5 min, drożdżakobójcze zgodnie z EN 13624 i EN 14562, warunki brudne 0,5% 5 min, pratków gruźlicy EN 14348 i EN 14563, warunki brudne 1% 30 min, wirusy osłonkowych zgodnie z EN 14476/ EN 17111, warunki brudne 0,5% 15 min. Opakowanie 5l.

Odp. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem ilości.

PYTANIE 45

Pakiet nr 4, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny w w/w pozycji preparatu typu Aniosyme XL3 manualne mycie i wstępna dezynfekcja narzędzi chirurgicznych i medycznych, narzędzi termolabilnych oraz sprzętu endoskopowego, przed sterylizacją. Skład: Czwartorzędowy węgiel amonu, niejonowe środki powierzchniowo czynne, kompleks enzymów (proteaza, amylaza i mannanaza). Spektrum działania: bakteriobójcze zgodnie z EN 13727 i EN 14561, warunki brudne 0,5% 5 min, drożdżakobójcze zgodnie z EN 13624 i EN 14562, warunki brudne 0,5% 5 min, pratków gruźlicy EN 14348 i EN 14563, warunki brudne 1% 30 min, wirusy osłonkowych zgodnie z EN 14476/ EN 17111, warunki brudne 0,5% 15 min. Opakowanie 1l.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE 46

Dot. Projektowanych postanowień umowy §6 ust. 5

Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji reklamacji ilościowej do 4 dni roboczych.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia brzmienie załącznika 6 Projektowanych postanowień umowy §6 ust. 5

PYTANIE 47

Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 1 pkt. 1),

Zwracamy się z prośbą o modyfikację PPU w §7 ust. 1 pkt. 1), w sposób następujący:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- 1) za zwłokę Wykonawcy w wykonaniu zamówienia cyklicznego – kara umowna w wysokości 10,00 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia 5 po dniu złożenia danego zamówienia cyklicznego, lecz nie więcej niż 1000,00 zł. przy jednym zamówieniu cyklicznym, z którego wykonaniem Wykonawca pozostaje w zwłoce,”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia brzmienie załącznika 6 Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 1 pkt. 1)

PYTANIE 48

Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 1 pkt. 2)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację PPU w §7 ust. 1 pkt. 2) w sposób następujący:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

2) za zwłokę Wykonawcy w wykonaniu reklamacji złożonej na podstawie umowy – kara umowna w wysokości 10,00 zł. za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia 4 po dniu złożenia danej reklamacji, lecz nie więcej niż 1000,00 zł. przy jednej reklamacji,

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia brzmienie załącznika 6 Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 1 pkt. 2)

PYTANIE 49

Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 1 pkt. 3)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację PPU w §8 ust.1c w sposób następujący:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

3) za wypowiedzenie umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę albo za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę – kara umowna stanowiąca równowartość 10% łącznej wartości brutto zamówienia (przedmiotu umowy) pozostałej do realizacji,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 50

Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych §8 ust. 2 PPU.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 51

Dot. Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 2

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu PPU w zakresie §7 ust.2 w sposób następujący :

„W przypadku zwłoki Wykonawcy w dostarczeniu prawidłowych przedmiotów któregośkolwiek z zamówień cyklicznych ponad 14 dni (licząc termin podstawowy oraz termin reklamacyjny 4 dni roboczych), Zamawiający ma prawo do zakupu niedostarczonych lub dostarczonych, lecz wadliwych przedmiotów danego zamówienia cyklicznego we własnym zakresie od innego, dowolnie wybranego przedsiębiorcy, za ustaloną z tym przedsiębiorcą cenę oraz do dochodzenia od Wykonawcy naprawienia poniesionej wskutek powyższego szkody, w tym w szczególności poprzez żądanie zapłaty różnicy ceny nabycia (wskazana w ofercie przetargowej i zapłacona przez Zamawiającego ww. przedsiębiorcy; inaczej: umowne wykonawstwo zastępcze), przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika asortymentowo-cenowego do niniejszej umowy.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zmienia brzmienie załącznika 6 Projektowanych postanowień umowy §7 ust. 2 wyłącznie w zakresie liczby dni terminu reklamacyjnego na 4 dni robocze.

PYTANIE 52

Dot. Projektowanych postanowień umowy §8 ust. 1 pkt. 2)

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §8 ust. 1 pkt. 2) PPU treści „ pod warunkiem zgody obu stron”.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia brzmienie załącznika 6 Projektowanych postanowień umowy §8 ust. 1 pkt. 2)

PYTANIE 53

Dot. Projektowanych postanowień umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.