



Narodowy Instytut Onkologii

im. Marii Skłodowskiej-Curie
Państwowy Instytut Badawczy
Oddział w Krakowie

Znak: ZP-271-21/20

Kraków, dnia 16.06.2020 r.

Wykonawcy / strona internetowa postępowania

Wyjaśnienia oraz zmiana treści specyfikacji

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) Dyrektor Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego Instytut Badawczego Oddział w Krakowie, ul. Garncarska 11, 31-115 Kraków, uprzejmie informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie: przetarg nieograniczony na „**Dostawa preparatów do dezynfekcji**” (ZP-271-21/20) zostały udzielone wyjaśnienia na zapytania wykonawców oraz wprowadzone następujące zmiany w treści SIWZ:

Pytanie 1:

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający w trosce o zachowanie zasad uczciwej konkurencji wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 7 do nowoutworzonego pakietu 7A pozycji:

Nr	Nazwa
1.	Wodny roztwór nadtlenkowy o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 40-50 ppm kwasu podchlorynowego i 40-50 ppm podchlorynu sodu służący do płukania, odkażania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych o skuteczności potwierdzonej badaniami klinicznymi. Wyrób medyczny. Opakowanie 250 ml.
2.	Wodny roztwór nadtlenkowy o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 40-50 ppm kwasu podchlorynowego i 40-50 ppm podchlorynu sodu służący do płukania, odkażania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych o skuteczności potwierdzonej badaniami klinicznymi. Wyrób medyczny. Opakowanie 500 ml.
3.	Wodny roztwór nadtlenkowy o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie 40-50 ppm kwasu podchlorynowego i 40-50 ppm podchlorynu sodu służący do płukania, odkażania i nawilżania ran ostrych, przewlekłych o skuteczności potwierdzonej badaniami klinicznymi. Wyrób medyczny. Opakowanie 990 - 1000 ml.

NARODOWY INSTYTUT ONKOLOGII IM. MARII SKŁODOWSKIEJ-CURIE PAŃSTWOWY INSTYTUT BADAWCZY
ODDZIAŁ W KRAKOWIE

31-115 KRAKÓW, UL. GARNCARSKA 11

Centrala Tel.: +48 12 634 80 00

Dyrekcja Tel.: +48 12 634 82 00

E-mail: z5cook@cyfronet.pl

NIP: 5250008057

Centrala Fax: +48 12 423 10 76

Dyrekcja Fax: +48 12 422 66 80

Url: www.onkologia.krakow.pl

REGON: 000288366-00035

4.	Roztwór nadtlenkowy w formie płynnego żelu o naturalnym pH o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym zawierający w swoim składzie kwad podchlorawy i podchloryn sodu w stężeniach rzędu 60 ppm służący do płukania, nawilżania ran ostrych, przewlekłych o skuteczności potwierdzonej badaniami klinicznymi. Wyrób medyczny. Opakowanie 250 g.
----	---

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2:

Dotyczy wzoru umowy § 2 W związku z panującą sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych w nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie terminu dostaw wnosimy o dodanie do umowy zapisu, iż: „Zamawiający, pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp. dopuszcza wydłużenie terminu realizacji do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta/dystrybutora.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż znane mu są zapisy ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 347), które przewidują rozwiązania w przypadku zaistnienia nieprzewidzianych zdarzeń, które spowodowane są obecnie panującą sytuacją epidemiologiczną.

Pytanie 3:

Dotyczy wzoru umowy § 8 W związku z nadzwyczajną sytuacją epidemiczną, prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu: „Przed ewentualnym nałożeniem kary każdorazowo Zamawiający ma obowiązek wezwać Wykonawcę do wyjaśnienia czy opóźnienia są następstwem COVID-19 i jeśli tak to Zamawiający nie obciąży Wykonawcy karą (zgodnie z § 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.374 ze zm.).”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż znane mu są zapisy ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 347), które przewidują rozwiązania w przypadku zaistnienia nieprzewidzianych zdarzeń, które spowodowane są obecnie panującą sytuacją epidemiologiczną.

Pytanie 4:

Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1

W umowie jest:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych z następujących tytułów: 1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej - w wysokości 0,5 % wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy. 2) w razie opóźnienia w dostawie - w wysokości 0,5 % wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 10 % wartości brutto opóźnionej dostawy. 3) w razie opóźnienia terminu wynikającego z § 2 ust. 6 pkt 1 i 3 umowy w wysokości 0,2 % wartości części 1 poz. 9 załącznika nr 1 do umowy. 4) niewykonania umowy Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do: a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto umowy; lub b) rozwiązania umowy

w całości/umowy w zakresie danej części (jeśli umowa obejmuje więcej niż jedną część) w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10 % wartości brutto umowy.

Zwracamy się z prośbą o dokonanie zmian w § 8 ust. 1 wzoru umowy w zakresie naliczania kar umownych na następujący: „1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych z następujących tytułów: 1) w razie opóźnienia w dostawie po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej - w wysokości 0,2 % wartości brutto opóźnionej dostawy reklamowanej, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 5 % wartości brutto opóźnionej/niezgodnej dostawy. 2) w razie opóźnienia w dostawie - w wysokości 0,2 % wartości brutto opóźnionej dostawy, za każdy dzień opóźnienia, z tym że kara nie może przekroczyć 5 % wartości brutto opóźnionej dostawy. 3) w razie opóźnienia terminu wynikającego z § 2 ust. 6 pkt 1 i 3 umowy w wysokości 0,2 % wartości części 1 poz. 9 załącznika nr 1 do umowy. 4) niewykonania umowy Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do: a) naliczenia kary umownej w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy; lub b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części (jeśli umowa obejmuje więcej niż jedną część) w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości % wartości brutto niezrealizowanej umowy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający w Części nr 1 w pozycji nr 13 i 14 dopuści preparat w formie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji narzędzi obciążonych krwią, ropobiałkami i tłuszczami do endoskopów (w tym wrażliwych na działanie temperatury endoskopów giętkich), preparat enzymatyczny (proteaza) oraz inhibitory korozji, spektrum działania: B, F, Tbc (M. terrae, M. avium), V (HBV, HCV, HIV, SARS, , Herpes, wirus grypy, Ebola), Adeno, stężenie 0,5% w czasie 15 min., Polio 0,5% w czasie 30 min., badania zgodnie z normą 14885:2008, konfekcjonowany odpowiednio w op. 1l z dozownikiem i 5l z pompką?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w Części nr 1 w pozycji nr 16 dopuści preparat konfekcjonowany w op. 1l z dozownikiem, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 7:

Prosimy o potwierdzenie, że w Części nr 1 w pozycji nr 15 i 16 zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje preparatu działającego w stężeniu 0,5% wobec wirusa Polio.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 8:

Prosimy o określenie wielkości wymaganego opakowania w Części nr 1 w pozycji nr 29.

Odpowiedź: 1 litr. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 9:

Część 2 pozycja 6 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat gotowy do użycia, bezbarwny, o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym, pierwotniakobójczym przeznaczony do wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądki prącia, a także przed cewnikowaniem

pęcherza moczowego, w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowinowego), do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej). Produkt leczniczy zawierający ocetnidynę, opakowanie 250 ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 10:

Część 2 pozycja 7 – Czy Zamawiający miał na myśli preparat gotowy do użycia, bezbarwny, o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym, pierwotniakobójczym przeznaczony do wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych, wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego, w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowinowego), do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej) Produkt leczniczy zawierający ocetnidynę, opakowanie 1000 ml.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 11:

Część 3 pozycja 2 – Czy Zamawiający w pozycji 2 miał na myśli sterylny żel zawierający ocetnidynę przeznaczony do nawilżania i oczyszczania skolonizowanych, skontaminowanych i zakażonych ran przewlekłych z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu oraz resztek po opatrunkach, polecany szczególnie do ran z martwicą suchą i rozplywną, do utrzymania idealnego bilansu wilgoci w ranie, zalecany w ranach ziarninujących i pokrywających się nabłonkiem, rekomendowany do stosowania w ranach oparzeniowych, stosowany do wilgotnej terapii ran chronicznych - głębokich i powierzchniowych, o małym wysięku lub prawie. Produkt bezbarwny i bezwonny. Wyrób medyczny, opakowanie 20 ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 1 – Czy zamawiający dopuści do oceny łagodny dla skóry preparat myjący do mycia rąk w procedurze higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bez substancji zapachowych i barwników o pH ok 5,0 w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 13:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 2 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk przeznaczony do obszaru medycznego o działaniu natychmiastowym i przedłużonym, na bazie etanolu, bez zapachu i barwników, przetestowany dermatologicznie o szerokim zakresie działania: B (w tym prątki gruźlicy) F, V (Noro, Adeno) w czasie do 30 s w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 14:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 3 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie: 89g etanol, witamina-e, gliceryna, pantenol, działający bójczo: PN 1500 lub równoważna - 20 s., PN 12791 lub równoważna - 90s., B (EN 13727 lub równoważna) - 15s., Y (EN 13624 lub równoważna) - 15 s., prątkobójczo EN 14348 lub równoważna 20 s., Adeno i Polio (EN 14476 lub równoważna) - 30 s. Rota oraz Norowirus zgodnie z 14476 lub równoważna w czasie do 15 s, w opakowaniu 500 ml i odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 15:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 4 – Czy zamawiający dopuści do oceny emulsję o działaniu nawilżającym i ochronnym, zawierającą wosk pszczeły oraz bogatą kompozycję olejków pielęgnujących, przetestowaną klinicznie i dermatologicznie w opakowaniu 500 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 16:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 5 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie: 89g etanol, witamina-e, gliceryna, pantenol, działający bójczo: PN 1500 lub równoważna - 20 s., PN 12791 lub równoważna - 90s., B (EN 13727 lub równoważna) - 15s., Y (EN 13624 lub równoważna) - 15 s., prątkobójczo EN 14348 lub równoważna 20 s., Adeno i Polio (EN 14476 lub równoważna) - 30 s. Rota oraz Norowirus zgodnie z 14476 lub równoważna w czasie do 15 s w opakowaniu 500 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 17:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 6 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, zawierający w składzie: 89g etanol, witamina-e, gliceryna, pantenol, działający bójczo: PN 1500 lub równoważna - 20 s., PN 12791 lub równoważna - 90s., B(EN 13727 lub równoważna)- 15s., Y (EN 13624 lub równoważna)- 15 s., prątkobójczo EN 14348 lub równoważna 20 s., Adeno i Polio (EN 14476 lub równoważna) - 30 s. Rota oraz Norowirus zgodnie z 14476 lub równoważna w czasie do 15 s. w opakowaniu: 5L?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 18:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 7 – Czy zamawiający dopuści do oceny syntetyczny preparat myjący przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, wartość pH 4,8-5,2, zawierający w składzie kwas cytrynowy, APG oraz składniki natłuszczające, niezawierający mydła, preparat, który jest barwiony w celu odróżnienia od preparatu dezynfekcyjnego, opakowanie: 500 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 19:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 8 – Czy zamawiający dopuści do oceny syntetyczny preparat myjący przeznaczony do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk, wartość pH 4,8-5,2, zawierający w składzie kwas cytrynowy, APG oraz składniki natłuszczające, niezawierający mydła, preparat, który jest barwiony w celu odróżnienia od preparatu dezynfekcyjnego, opakowanie: 6L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 20:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 12 – Czy zamawiający dopuści preparat oparty o aktywny chlor o właściwościach dezynfekcyjnych i myjących do wszelkich zmywalnych powierzchni; zawierający anionowe tenzydy myjące; w postaci musujących, jednofazowych tabletek o działaniu bakteriobójczym, grzybobójczym, wirusobójczym, prątkobójczym (w stężeniu do 1000ppm aktywnego chloru) i sporobójczym wobec *Clostridium difficile* wg EN 13704 w opakowaniu zawierającym 150 tabletek z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Pytanie 21:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 13 – Czy zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat dezynfekcyjnomyjący w płynie, rozpuszczający albuminy, glikogen i trójglicerydy, przeznaczony do dezynfekcji i mycia zanieczyszczonych substancjami organicznymi narzędzi i sprzętu medycznego wykonanego ze stopów różnych metali w tym aluminium o spektrum działania: B, F, V (HIV, HCV, Herpes, Vaccinia) przy czasie ekspozycji do 15min., w stężeniu 0,5%, w opakowaniu 1l?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 14 – Czy zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat dezynfekcyjnomyjący w płynie, rozpuszczający albuminy, glikogen i trójglicerydy, przeznaczony do dezynfekcji i mycia zanieczyszczonych substancjami organicznymi narzędzi i sprzętu medycznego wykonanego ze stopów różnych metali w tym aluminium o spektrum działania: B, F, V (HIV, HCV, Herpes, Vaccinia) przy czasie ekspozycji do 15min., w stężeniu 0,5%, w opakowaniu 5l?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 23:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 15 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych, niezawierający aldehydów, glikosali, glutaprotamin, związków tlenowych, pochodnych guanidyny, o spektrum działania: B (*Salmonella enteritidis*, MRSA, *Acinetobacter baumannii* ESBL, *Enterobacter aerogenes* ESBL, *Enterobacter cloacae* ESBL, *Enterococcus faecium* VRE, *Escherichia coli* ESBL, *Klebsiella pneumoniae* ESBL, *Listeria monocytogenes* 4b), Y (*Candida albicans*), V (HCV, HIV, HCV, Vaccinia, Rota, Herpes) - czas działania: 15 min (potwierdzone działanie zgodnie z EN 16615 lub równoważna wobec B i F (warunki czyste i brudne) 0,5 % w 15min, możliwość stosowania już w stężeniu 0,25%, możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością o podwójnej rejestracji, opakowanie 5L?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 24:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz 16 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych, niezawierający aldehydów, glikosalu, glutaprotamin, związków tlenowych, pochodnych guanidyny, o spektrum działania: B (Salmonella enteritidis, MRSA, Acinetobacter baumannii ESBL, Enterobacter aerogenes ESBL, Enterobacter cloacae ESBL, Enterococcus faecium VRE, Escherichia coli ESBL, Klebsiella pneumoniae ESBL, Listeria monocytogenes 4b), Y (candida albicans), V (HCV, HIV, HCV, Vaccinia, Rota, Herpes) - czas działania: 15 min (potwierdzone działanie zgodnie z EN 16615 lub równoważna wobec B i F warunki czyste i brudne) 0,5% w 15min, możliwość stosowania już w stężeniu 0,25%, możliwość stosowania do powierzchni mających kontakt z żywnością o podwójnej rejestracji, opakowanie 1L z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 20 – Czy zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy zawierający amfotenydy, 1-propanol oraz 2-propanol, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych o czasie działania: B, F – 1 minuta, B, Tbc, F - do 5 minut, nie zawierający pochodnych fenolowych, QAV i aldehydów, opakowanie 1L? Pytanie dotyczy preparatu Incidin Liquid Spray, który do tej pory jest stosowany w szpitalu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 21 - Czy zamawiający dopuści do oceny preparat alkoholowy zawierający amfotenydy, 1-propanol oraz 2-propanol, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudno dostępnych o czasie działania: B, F – 1 minuta, B, Tbc, F - do 5 minut, nie zawierający pochodnych fenolowych, QAV i aldehydów, opakowanie 5L? Pytanie dotyczy preparatu Incidin Liquid Spray, który do tej pory jest stosowany w szpitalu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 27:

Dotyczy pakietu nr 1:

Poz. 26 – Czy zamawiający dopuści do oceny uniwersalny dozownik łokciowy przeznaczony do preparatów do dezynfekcji, mycia i pielęgnacji rąk o typu Dermados?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza w przypadku zaoferowania w części nr 1 w pozycji 1-4 preparatów, dopuszczonych w odpowiedzi na pytanie nr 12 do 15. Dozowniki muszą być kompatybilne z preparatami z części nr 1 pozycji 1-4. Zamawiający zmienia Formularz oferty asortymentowo-cenowej (szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) - załącznik nr 1a do SIWZ.

Zmiana nr 1:

Ponadto, Zamawiający zmienia pkt 8.5.3. treści SIWZ poprzez usunięcie zapisu:

Było:

2	Dotyczy części nr 1 poz. 7, 8: Oświadczenie producenta Oświadczenie producenta o posiadaniu przez oferowany produkt certyfikatu ECOCERT.
---	--

Jest:

2	Dotyczy części nr 1 poz. 7, 8: Oświadczenie producenta Oświadczenie producenta o posiadaniu przez oferowany produkt certyfikatu ECOCERT.
---	--

Zmiana nr 2:

Dodatkowo, Zamawiający zmienia termin składania i otwarcia ofert:

Było:

Termin składania: 23.06.2020 r. do godz. 11:00.

Termin otwarcia: 23.06.2020 r. o godz. 11:30.

Jest:

Termin składania: 02.07.2020 r. do godz. 11:00.

Termin otwarcia: 02.07.2020 r. o godz. 11:30.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SIWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale VI rozdział 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.