

KUJAWSKO-POMORSKIE CENTRUM  
PULMONOLOGII w BYDGOSZCZY  
ul. Seminaryjna 1, 85-326 Bydgoszcz  
tel. (0-52) 32 56 600, 700, fax (0-52) 32 56 606  
REGON 092356930  
(3)

E.ZP.261.28.2019

## Do Wykonawców

**Dotyczy:** przetargu nieograniczonego na dostawę preparatów myjących i dezynfekcyjnych  
– postępowanie nr 28 Z PN 19.

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych (*tekst jednolity: Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.*), Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

### Pytanie 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji powierzchni oraz sprzętu medycznego, rozmiar 17 x 23 cm, nasączone 36,8 % alkoholem izopropylowym, i 47,3% etanolem, konfekcjonowane po 100 sztuk w opakowaniu-tuba-Spektrum do 1 minuty: bakterie (*Enterococcus hirae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus* warunki czyste i brudne), grzyby i grzyby drożdżopodobne (*Candida albicans* warunki czyste i brudne), wirusy (Polio i Adeno do 1 minuty) (13727, 13624, 14476)?

### Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to zarówno rozmiaru chusteczek, składu chemicznego, wielkości opakowania jak i bójczości.

### Pakiet 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie 20 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 17x23cm, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba, okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania 28 dni?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu.

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. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 150 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby, okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania 28 dni?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. 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. Dopuszczenie producenta głowic USG. Możliwość użycia na oddziałach noworodkowych. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania: B (w tym MRSA) w czasie 1 minuty (EN 13727), F (*C. albicans*) w czasie 1 minuty (EN 13624), Tbc w czasie 15 minut (EN 14348), V (HIV, HBV, HCV, BVDV, Vaccinia, Rota) w czasie 1 minuty (BGA/DVV), V (polyoma SV 40)- w czasie 1 minuty (DVV/RKI), V (Noro) w czasie 30 minut (PN EN 14476), wymiar chusteczki 12x18cm, 200 sztuk w opakowaniu typu tuba i wkłady do tuby, okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania 28 dni?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to składu chemicznego, spektrum i czasu działania preparatu.

Rozmiar chusteczek, wielkość opakowania oraz okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania są dostosowane i optymalne do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie przewiduje zmian w tym zakresie, zatem nie dopuszcza produktów, których rozmiar nie mieści się w wymaganych parametrach, a okres trwałości po otwarciu opakowania jest krótszy niż 3 miesiące.

**Pytanie 3:**

**Pakiet 29**

Prosimy o dopuszczenie preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni, również mających kontakt z żywnością np. stoliki pacjentów, ściany, meble medyczne, szkło, guma, tworzywa sztuczne, wyposażenie sal chorych, łóżka itp., z możliwością stosowania w obecności pacjentów, bez zawartości aldehydów, fenoli, alkoholu, kwasu nadoctowego, nie pozostawiającego smug na mytych powierzchniach, o nie drażniącym zapachu, o spektrum działania: bakterie, grzyby (*Candida albicans*) prątki (Avium i Terrae), min. wirusy osłonione w max. czasie 15 min.

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również bójczego spektrum działania.

**Pytanie 4:**

**dotyczy pakietu nr 18**

Czy Zamawiający dopuści preparat o pH mieszaniny  $3,5 \pm 0,5$  oraz gęstości względnej 1,02kg/L?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaofiarowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 18.06.2019 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

**Pytanie 5:****dotyczy pakietu nr 18**

Czy Zamawiający dopuści preparat (system zamglawiania) umożliwiający ponowne korzystanie z pomieszczenia o dowolnej kubaturze po 60 minutach w przypadku wykonywania dezynfekcji?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 18.06.2019 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

**Pytanie 6:****dotyczy pakietu nr 18**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pełnego spektrum działania przy dawce 1ml/m<sup>3</sup> (zużycie preparatu) i zastąpi to zapisem: „Wymagane pełne spektrum bójcze zgodnie z normą NFT 72 281”. Wynika to z faktu, że NFT 72 281 jest jedyną normą na świecie dotyczącą skuteczności dezynfekcji przez zamglawianie, a preparaty przeznaczone do tego rodzaju dezynfekcji muszą być przebadane zgodnie z tą normą.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 18.06.2019 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

**Pytanie 7:****Pakiet 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu osiągającego wymagane spektrum przy jednokrotnej aplikacji na skórę.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga by preparat osiągał wymagane spektrum przy jednokrotnej aplikacji na skórę.

**Pytanie 8:****Pakiet 7**

Czy zamawiający dopuści preparat do działania F (*C. albicans*) spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:****Pakiet 7**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia, należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również bójczości preparatu. Zatem Zamawiający wymaga pełnego grzybobójczego preparatu.

**Pytanie 9:****Pytanie ogólne**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający określił sposób podania ilości opakowań w pkt. 3.3 SIWZ i 3.4 SIWZ tj.

„3.3 W Formularzach cenowych/Przedmiot zamówienia, w kolumnie: „Zaoferowana ilość opakowań”, należy podać wymagane w SIWZ ilości przedmiotu zamówienia tzn. ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania. Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).

3.4 Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczenia towaru w pełnych opakowaniach. Jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu, Wykonawca powinien uwzględnić tę różnicę w kalkulacji ceny."

#### Pytanie 10:

##### Dot. Pakiet nr 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu w postaci :Gotowy do użycia preparat alkoholowy bezbarwny przeznaczony do odkażania i odtłuszczenia skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenu wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml z atomizerem, 1000ml i 5000ml; **produkt leczniczy.**

##### Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również składu chemicznego. Zatem Zamawiający nie dopuszcza preparatu bez zawartości nadtlenu wodoru.

#### Pytanie 11:

##### Dot. Pakiet nr 2

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu w postaci :Gotowy do użycia preparat alkoholowy barwiony przeznaczony do odkażania i odtłuszczenia skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenu wodoru,

fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny na bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vacina, HIV, HCV, HBV – 15s, Rotawirus, Polio); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml z atomizerem, 1000ml i 5000ml; **produkt leczniczy.**

##### Odpowiedź:

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia, należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również składu chemicznego. Zatem Zamawiający nie dopuszcza preparatu bez zawartości nadtlenu wodoru.

#### Pytanie 12:

##### Dot. Pakiet nr 7

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu w postaci: Gotowy do użycia preparat alkoholowy przeznaczony do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni i miejsc trudnodostępnych również na oddziałach noworodkowych, pediatrycznych i w pionie żywieniowym; oparty wyłącznie o etanol (do 45g / 100g preparatu), pozbawiony właściwości drażniących i żrących (potwierdzone w KCH)niezawierający QAV, aldehydów i alkiloamin; skuteczny na B (w tym Tbc), F, V (HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Rotawirus, Norowirus, Adenowirus) w czasie do 1 minuty; konfekcjonowany w opakowaniach 250ml ze spryskiwaczem, 1000ml ze spryskiwaczem; 1000ml w butelce z zamknięciem typu "klip" i 5000ml; wyrób medyczny klasy IIA

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również składu chemicznego.

**Pytanie 13:**

**Dot. Pakiet nr 8**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu w postaci: Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do szybkiej dezynfekcji urządzeń, małych powierzchni metodą przecierania; również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 1-propanol i QAV; niezawierające aldehydów i alkiloamin; skuteczne w czasie do 1min na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Noro, Vaccinia, Adeno) oraz w czasie do 10min wirus Polio; Opakowania tuba i wkład uzupełniający po 100 chusteczek o rozmiarze 185 mm x 145 mm.; **wyrób medyczny klasy IIA**

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również składu chemicznego i rozmiaru pojedynczej chusteczki.

**Pytanie 14:**

**Dot. Pakiet nr 20**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu w postaci: Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, metodą przecierania (w tym systemy infuzyjne, monitory LCD); również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 1-propanol i chlorek dwudecyldwumetyloamoniowy; niezawierające aldehydów i alkiloamin; skuteczne w czasie do 1min na bakterie (w tym MRSA, Tbc), grzyby, wirusy (HIV, HBV, HCV, Rota, Wirus ptasiej grypy) oraz w czasie do 5min na wirusy Noro, Polyoma; gramatura 60g/m<sup>2</sup>; w opakowaniach (puszkach) po 60 chusteczek (rozmiar 15,2x20cm) z możliwością późniejszego uzupełniania, w miękkich opakowaniach po 100 chusteczek (rozmiar 18x20cm) oraz wersja "XL" w miękkich opakowaniach po 42 chusteczek (rozmiar 24x30cm); **wyrób medyczny klasy IIA**

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to również składu chemicznego i sójczości preparatu.

**Pytanie 15:**

**Dot. Pakiet nr 26**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu w postaci gotowego do użycia roztworu - przeznaczonego do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej ust i codziennej higieny jamy ustnej na bazie poliheksanidyny; skuteczny na bakterie (w tym MDRO Multi-Drug Resistant Organism, np. Staphylococcus aureus, MRSA; Enterococcus hirae; Pseudomonas aeruginosa; Acinetobacter baumannii; Enterococcus faecium (VRE); Klebsiella pneumoniae (ESBL)) oraz grzyby (Candida albicans).

201  
10



Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy III co potwierdza jego skuteczność dotyczącą...  
Dostarczany w opakowaniu 250ml z miarką

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 18.06.2019 r. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to zarówno składu chemicznego, bójczości jak i innych walorów użytkowych.

**Pytanie 16:**

**Dotyczy Pakietu 1:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o statusie produktu biobójczego, spełniający wymagania SIWZ, na bazie etanolu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie przedmiotu zamówienia o proponowanym opisie. Zamawiający wymaga produktu leczniczego.

**Pytanie 17:**

**Dotyczy Pakietu 3:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o czasie działania do 30 sek. w wymaganym spektrum z uwagi na higieniczną dezynfekcję rąk, która trwa 30 sek.?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

**Pytanie 18:**

**Dotyczy Pakietu 4:**

Czy Zamawiający wymaga preparatów do dezynfekcji rąk przebadanych zgodnie z obowiązującymi normami z obszaru medycznego na szczepach normatywnych ?

**Odpowiedź:**

Wymagania stawiane preparatowi zawarte są w pkt. 10.2, 10.3, 10.4 i 10.5 SIWZ.

**Pytanie 19:**

**Dotyczy Pakietu 4:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk na bazie alkoholu etylowego 70% (700 mg/g; tj. 755 ml/L) z dodatkiem składników chroniących i pielęgnujących skórę pochodzenia roślinnego typu bisabolol oraz substancji nawilżających np. gliceryna, glicerydy, o szerokim spektrum bójczym : B (EN 13727-30 sek.), pełne grzybobójcze – C. albicans, A. niger (EN 13624 – 30 sek.), Tbc (EN 14348 – 30 sek.), pełne spektrum wirusobójcze EN 14476 – HIV, HBV, HCV, Polio, Adeno, Noro, Rota, Herpes, Corona A H1N1 – 30 sek., spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Zatem nie dopuszcza preparatu o niższym niż wymagane stężeniu zawartości alkoholu.

**Pytanie 20:**

**Dotyczy Pakietu 5:**

Czy Zamawiający wymaga preparatów do dezynfekcji rąk przebadanych zgodnie z obowiązującymi normami z obszaru medycznego na szczepach normatywnych ?

**Odpowiedź:**

Wymagania stawiane preparatowi zawarte są w pkt. 10.2, 10.3, 10.4 i 10.5 SIWZ

**Pytanie 21:**

**Dotyczy Pakietu 5:**

Czy Zamawiający oczekuje oświadczenia producenta dozowników typu Sterisol potwierdzającego kompatybilności oferowanego preparatu z dozownikiem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie oczekuje oświadczenia producenta, a jedynie oświadczenia dostawcy preparatu potwierdzającego jego kompatybilność z dozownikiem.

**Pytanie 22:**

**Dotyczy Pakietu 5:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu działającego na wirusy Polio, Adeno i Noro ?

**Odpowiedź:**

Wymagane bójcze działanie preparatu zostało opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum.

**Pytanie 23:**

**Dotyczy Pakietu 5:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o czasie działania do 60 sek. na wymagane spektrum ?

**Odpowiedź:**

Preparat musi wykazywać bójcze działanie w czasie wymaganym dla higienicznej dezynfekcji rąk.

**Pytanie 24:**

**Dotyczy Pakietu 5:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, o zawartości alkoholu min. 70%?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Zatem nie dopuszcza preparatu o niższym niż wymagane stężeniu zawartości alkoholu.

**Pytanie 25:**

**Dotyczy Pakietu 5:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu bez zawartości fenolu lub jego pochodnych czy dopuszcza preparaty mogące toksycznie wpływać na skórę poprzez długotrwałe stosowanie z zawartością fenolu lub jego pochodnych?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

**Pytanie 26:**

**Dotyczy Pakietu 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji małych powierzchni na bazie etanolu i IV rzędowych związków amonowych (propionian), spełniający wymagania SIWZ, wykazujący skuteczność bójczą już w:

- 30 sekund: bakterie, prątki gruźlicy, drożdże, wirusy ( adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, H1N1)
- 5 minut: bakterie, prątki (M. terrae, M. avium), grzyby, wirusy ( adeno, HIV, HBV, HCV, Herpes, Corona, Rota, Vaccinia, H1N1)

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również składu chemicznego jak i bójczości preparatu. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

**Pytanie 27:****Dotyczy Pakietu 7:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji małych powierzchni na bazie propanolu i etanolu z zawartością 0,1g glutaraldehydu, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ, wykazującego skuteczność bójczą już w 1 minutę na B, Tbc (M. terrae, M. avium), F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV, Adeno, Noro, Vaccinia, Polioma)?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również składu chemicznego jak i bójczości preparatu. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Zatem Zamawiający nie dopuszcza preparatu z zawartością aldehydu glutarowego.

**Pytanie 28:****Dotyczy Pakietu 8:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki na bazie etanolu, działające na B, F (c. albicans), Tbc w czasie 1 min., V (HBV, HBV, HCV, Adeno, Rota, Vaccinia, Noro) – 30 sek. Polio – 5 minut, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247cm<sup>2</sup>, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to zarówno rozmiaru chusteczek, składu chemicznego, wielkości pojedynczej chusteczki jak i bójczości.

**Pytanie 29:****Dotyczy Pakietu 10:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowaniu po 200 szt. tabletek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, przebadany na szczepach normatywnych tj. M. terrae i M. avium a nie na M. tuberculosis? W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne uzasadnienie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również wielkości opakowania, ze względu na małe zużycie stanowiskowe wymagana wielkość opakowania to max. 150 szt. Punkt 10.3 SIWZ ściśle określa wymagane dokumenty potwierdzające bójczość preparatu.

**Pytanie 30:****Dotyczy Pakietu 11:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, przebadany na szczepach normatywnych tj. M. terrae i M. avium a nie na M. tuberculosis?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza preparat, spełniający wymagania SIWZ, przebadany na szczepach normatywnych tj. M. terrae i M. avium a nie na M. tuberculosis.

**Pytanie 31:****Dotyczy Pakietu 13:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia bezpośrednio po przygotowaniu roztworu roboczego?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum.

11  
ca



**Pytanie 32:****Dotyczy Pakietu 13:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu wykazującego działanie sporobójcze wobec *B. subtilis*, *B. cereus*, *C. difficile*, *C. sporogenes*?

**Odpowiedź:**

Zamawiający przyjmie preparat wykazujący potwierdzone działanie sporobójcze potwierdzone właściwym dokumentem.

**Pytanie 33:****Dotyczy Pakietu 16:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek inkrustowanych chlorem, do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyposażenia, miejsc zanieczyszczonych organicznie oraz do usuwania plam krwi, o statusie produktu biobójczego, w rozmiarze 19x24 cm, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 456 cm<sup>2</sup>, działających na *B. Tbc*, *F*, *V* (Polio, Adeno), *S* (*C. Difficile*) w czasie 15 min., konfekcjonowane w op. typu flow-pack po 25 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, o trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania do 24 m-cy, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia. Dotyczy to składu chemicznego, spektrum i czasu działania preparatu oraz rodzaju opakowania.

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie chusteczek zawierających chlor.

Rozmiar chusteczek, wielkość opakowanie oraz okres trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania są dostosowane i optymalne do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie przewiduje zmian w tym zakresie, zatem nie dopuszcza produktów, których rozmiar nie mieści się w wymaganych parametrach.

Zamawiający nie dopuszcza opakowania typu Flow- Pack .

**Pytanie 34:****Dotyczy Pakietu 19:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1 kg, każde wyposażone w miarkę dozującą?

**Odpowiedź:**

Wielkość opakowania jest dostosowana i optymalna do potrzeb użytkowników. Zamawiający nie przewiduje zmian w tym zakresie, zatem nie dopuszcza opakowania powyżej 0,5 kg.

**Pytanie 35:****Dotyczy Pakietu 19:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia bezpośrednio po przygotowaniu roztworu roboczego?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum.

**Pytanie 36:****Dotyczy Pakietu 20:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do mycia i dezynfekcji głowic USG, ekranów, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, inkubatorów oraz wszelkich delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego, posiadające w składzie śladową ilość alkoholu, który nie jest substancją aktywna, lecz powoduje szybsze odparowanie preparatu z dezynfekowanej powierzchni, działające na *B*, *F* (*c. albicans*) – 5 min., *Tbc* (*M. terrae*) – 15 min., *V* (*HBV*, *HCV*, *Adeno*, *Noro*, *Polyoma*, *Corona*, *HSV*, *VRS*, *H1N1*) – w czasie 1 min., posiadające oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, o powierzchni pojedynczej chusteczki nie mniejszej niż 247 cm<sup>2</sup> spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to składu chemicznego, spektrum i czasu działania preparatu oraz rozmiaru pojedynczej chusteczki. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

**Pytanie 37:**

**Dotyczy Pakietu 20:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki przeznaczone do mycia i dezynfekcji głowic USG, ekranów, sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, inkubatorów oraz wszelkich delikatnych powierzchni i wyposażenia medycznego, posiadające w składzie śladową ilość alkoholu, który nie jest substancją aktywną, lecz powoduje szybsze odparowanie preparatu z dezynfekowanej powierzchni, działające na B, F (c. albicans) – 5 min., Tbc (M. terrae) – 15 min., V (HBV, HCV, Adeno, Noro, Polyoma, Corona, HSV, VRS, H1N1) – w czasie 1 min., posiadające oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych, o powierzchni pojedynczej chusteczki 360 cm<sup>2</sup>, konfekcjonowane w op. typu flow-pask, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wymagania zawarte w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to składu chemicznego, spektrum i czasu działania preparatu oraz rodzaju opakowania. Zamawiający dopuści każdy preparat, który je spełnia.

**Pytanie 38:**

**Dotyczy Pakietu 23:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni, o spektrum działania: B, Tbc (M. tuberculosis), F (C. albicans), V (HIV, HBV, HCV) w czasie 15 min., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o spektrum działania podanym w zadanym pytaniu. Wymagane spektrum jest zawarte w przedmiocie zamówienia.

**Pytanie 39:**

**Dotyczy Pakietu 23:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o statusie wyrobu medycznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie preparatu o statusie wyrobu medycznego.

**Pytanie 40:**

**Dotyczy Pakietu 27:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o szerokim spektrum działania: B, F (C. albicans) – 5 min., Tbc (M. tuberculosis, M. avium) – 15 min., V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) – 5 min., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również czasu działania.

**Pytanie 41:**

**Dotyczy Pakietu 28:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu zawierającego kompleks enzymów (amylaza, proteaza, lipaza)?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również spektrum działania. Przeznaczenie preparatu jest ściśle określone. Zamawiający nie narzuca składu chemicznego.

**Pytanie 42:****Dotyczy Pakietu 28:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu skutecznego wobec bakterii wieloopornych m. in. Acinetobacter baumannii ESBL, Enterobacter cloacae OXA 48, Enterococcus faecium – VRE, Escherichia coli OXA 48, Klebsiella pneumoniae OXA 48?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również spektrum działania. Przeznaczenie preparatu jest ściśle określone. Zamawiający nie narzuca składu chemicznego.

**Pytanie 43:****Dotyczy Pakietu 29:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu o spektrum działania: B, F (C. albicans), Tbc (M. tuberculosis) V (HIV, HBV, HCV) – 15 min., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również pełnego prątko i grzybobójczego działania.

**Pytanie 44:****Dotyczy Pakietu 31:**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, konfekcjonowany w opakowania 1 kg, każde wyposażone w miarkę dozującą?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również wielkości opakowania, która jest optymalna i dostosowana do potrzeb Zamawiającego.

**Pytanie 45:****Dotyczy Pakietu 31:**

Czy Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia bezpośrednio po przygotowaniu roztworu roboczego?

**Odpowiedź:**

Wszystkie wymagania stawiane preparatowi zostały opisane w Formularzu cenowym/ Przedmiot zamówienia i należy je traktować jako niezbędne minimum.

**Pytanie 46:****Dotyczy Pakietu 31:**

Czy ilość koncentratu należy wyliczyć w oparciu o działanie preparatu na wymienione spektrum w tym tylko wirusy HIV, HBV, HCV czy również w przyjętym stężeniu ma działać na Polio, Adeno i Noro w czasie 15 min.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga pełnego wirusobójczego działania preparatu.

**Pytanie 47:****Pytanie ogólne**

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 określił sposób podania ilości opakowań w pkt. 3.3 SIWZ i 3.4 SIWZ tj.

„3.3 W Formularzach cenowych/Przedmiot zamówienia, w kolumnie: „Zaoferowana ilość opakowań”, należy podać wymagane w SIWZ ilości przedmiotu zamówienia tzn. ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania. Jeżeli z przeliczeń nie wynikają pełne opakowania należy podać ilość ułamkową z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z zasadą arytmetyczną).

3.4 Wykonawca będzie zobowiązany do dostarczenia towaru w pełnych opakowaniach. Jeżeli ilość wymagana przez Zamawiającego jest mniejsza niż ilość znajdująca się w opakowaniu, Wykonawca powinien uwzględnić tę różnicę w kalkulacji ceny.”

**Pytanie 48:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 4 ust. 8 i ust. 9 pkt 1 poprzez nadanie mu brzmienia:

8. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany wielkości dostawy i asortymentu wskazanych w zamówieniu, o którym mowa w ust. 2 a zmiana ta nie będzie powodować roszczeń odszkodowawczych ze strony Wykonawcy.

9. Zamawiający zastrzega sobie prawo opcji, tzn. prawo do:

1) jednostronnego zmniejszenia wielkości zamówienia na każdej z pozycji w obrębie danej części przedmiotu zamówienia, łącznie o maksimum 40% wartości brutto danego pakietu w zależności od bieżących potrzeb Zamawiającego;

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 49:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 4 ust. 10 poprzez nadanie mu brzmienia:

„ 10. Wykonawcy nie przysługuje wobec Zamawiającego roszczenie z tytułu niewykorzystania zakresu ilościowego umowy oraz niewykorzystania całej wartości umowy, z zastrzeżeniem ust. 9 pkt 1. Niewykorzystanie przez Zamawiającego umowy nie wymaga podania przyczyn oraz nie powoduje powstania zobowiązań odszkodowawczych z tego tytułu.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 50:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 5 ust. 5 poprzez dodanie zdanie trzeciego o treści:

” W przypadku uszkodzeń dozowników / systemów z przyczyn obciążających Zamawiającego, koszty wskazane w zdaniu poprzednim pokrywa Zamawiający.” ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. § 5 ust. 5 otrzymuje następujące brzmienie:

„5. Wykonawca jest zobowiązany do odbioru od Zamawiającego z jego siedziby dozowników/systemów dozujących, niezwłocznie po zgłoszeniu mu dozowników/systemów do odbioru i podpisaniu przez strony protokołu zdawczo-odbiorczego. Zamawiający zobowiązany jest do wydania urządzeń czystych oraz w stanie niepogorszonym ponad zużycie wynikające z normalnego używania. W przypadku uszkodzeń dozowników/systemów z przyczyn obciążających Zamawiającego, koszty wskazane w zdaniu poprzednim pokrywa Zamawiający.”

**Pytanie 51:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość dodania w § 5 ust. 7 po słowach „24 godzin ” słów „w dni robocze”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 5 ust. 7. W związku z tym § 5 ust. 7 projektu umowy otrzymuje następujące brzmienie:

7. „Wykonawca zapewni reakcję serwisu w ciągu 24 godzin w dni robocze od zgłoszenia do serwisu przekazanego przez Zamawiającego faksem na nr .....  
w godzinach od 8<sup>00</sup> do 14<sup>00</sup>”.

**Pytanie 52:**

**Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 7 ust. 2 zdanie pierwsze poprzez zastąpienie słów „bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do wykonania niezrealizowanej części zamówienia i bez obowiązku nabycia od Wykonawcy towarów dostarczonych po terminie w przypadku braku dostawy w terminie określonym w umowie ” słowami „ po bezskutecznym upływie wyznaczonego przez Zamawiającego dodatkowego terminu na wykonanie zamówienia” .?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 53:**

**Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 9 ust. 3 poprzez nadanie mu brzmienia:

„W przypadku powtarzającej się co najmniej 3-krotnie - złej jakości towaru, nieterminowych dostaw lub ich zaniechania, a także nieuwzględnienia reklamacji, Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, bez wypowiedzenia.” ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 54:**

**Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 9 ust. 4 poprzez nadanie mu brzmienia:

„W przypadku zwłoki w dostawie lub wymianie towaru na wolny od wad i zgodny z umową w stosunku do terminów podanych w umowie lub zaniechania dostaw, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5 % ceny brutto każdej części niezrealizowanej dostawy lub dostawy dostarczonej ze zwłoką , za każdy dzień zwłoki. „

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 55:**

**Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 9 ust. 6 użytego określenia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę. § 9 ust. 6 otrzymuje następujące brzmienie:

„6. Zamawiający uprawniony jest do naliczenia kary umownej w wysokość 50 zł za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu w terminie wskazanym w §1 ust. 3 umowy do osoby wskazanej w § 6 ust. 2 aktualnych kart charakterystyk preparatu.”

**Pytanie 56:**

**Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 9 ust. 7 kwoty „500 zł” kwotą „250 zł” ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 57:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 10 ust. 2 poprzez nadanie mu brzmienia:

„Zamawiającemu przysługuje uprawnienie do odstąpienia od umowy w całości lub w części w każdym czasie w przypadkach przewidzianych w Kodeksie cywilnym, w szczególności w przypadku zwłoki w realizacji dostawy w terminie, o którym mowa w postanowieniu § 4 ust. 5 lub zwłoki w wymiany towaru w terminie określonym w § 9 ust. 1 niniejszej umowy, a także w przypadku wadliwego wykonywania obowiązków określonych w § 5 ust. 1, 6-9 Umowy, po bezskutecznym upływie wyznaczonego przez Zamawiającego dodatkowego terminu na prawidłowe wykonanie zamówienia” ? (dotyczy Pakietów; 23, 24, 25 i 29) oraz w przypadkach:

- 1) powtarzającej się co najmniej 3-krotnie złej jakości przedmiotu umowy;
- 2) reklamowania towaru z tej samej przyczyny co najmniej 3-krotnie;
- 3) bezzasadnego nie uwzględniania co najmniej 3-krotnie reklamacji w terminie 60 dni od zajścia okoliczności uprawniającej Zamawiającego do odstąpienia od umowy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 58:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 11 ust. 2 poprzez dodanie pkt. 5 o treści: „wzrostu średniego kursu walut (euro, dolar) o więcej niż 10% „ ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 59:****Pytania do umowy**

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 11 ust. 1.1 poprzez nadanie mu brzmienia: „ „Wszelkie zmiany umowy wymagają zgody obu stron oraz zachowania formy pisemnej pod rygorem ich nieważności, z zastrzeżeniem wyjątków przewidzianych w treści umowy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 60:**

Dot. pozycji 3 w pakiecie 17.

Czy ze względu na niepodzielne opakowania handlowe zawierające 15L( 3 x 5L) Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie oferowanej ilości w dół do 240L lub w górę do 255L?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga ilości preparatu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia – 250 litrów.

**Pytanie 61:**

Czy w pakiecie 17 (poz. 2) Zamawiający dopuści wykonane badania fazy II etap 1

EN 13727 – Działanie bakteriobójcze

EN 14348 – Działanie prątkobójcze

EN 13624 – Działanie grzybobójcze (przeciw C. albicans)

EN 13704 – Działanie sporobójcze

EN 14476 – Działanie wirusobójcze ?

**Odpowiedź:**

Ze względu na specyfikę procedury maszynowej dekontaminacji endoskopów Zamawiający dopuszcza przedstawienie badań fazy II, etap 1 z zachowaniem pozostałych wymagań – zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 18.06.2019 r.

W przypadku preparatów do dezynfekcji narzędzi wymagane badania fazy II, etap 2 przeprowadzone w warunkach zanieczyszczeń organicznych. Dla pakietu 17 poz. 2 dopuszcza się badania fazy 2 etap 1 z dodatkiem substancji obciążającej.

Ca



**Pytanie 62:**

Dotyczy załącznika nr 6 (wzoru umowy), paragraf 9, ustęp 7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 100 zł za każdorazowe zaniechanie bieżącej aktualizacji kart charakterystyk?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w projekcie umowy.

**Pytanie 63:**

pytanie do pakietu nr 9

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia, alkoholowy preparat na bazie etanolu i izopropanolu z niewielkim dodatkiem chlorku didecyldimetyloamonu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zamiany. Zamawiający oczekuje preparatu na bazie etanolu bez udziału innych alkoholi.

**Pytanie 64:**

pytanie do pakietu nr 27

Czy Zamawiający dopuści preparat, którego butelka, zamknięta jest szczelnie korkiem i dodatkowo posiada osobno pakowany spryskiwacz, co zapobiega ewentualnym zniszczeniom lub pęknięciom spryskiwacza podczas transportu, preparat gotowy do użycia spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opakowania bez fabrycznie zamontowanego rozpylacza pianowego, o ile taki dostarczany będzie do każdej butelki i pojedynczo opakowany w sposób szczelny.

**Pytanie 65:**

pytanie do pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści chusteczki w tubie spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ z okresem przydatności po otwarciu 2 miesiące

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zamiany. Wymagania zawarte w Formularz cenowy/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum.

Dotyczy to również okresu trwałości po otwarciu oryginalnego opakowania, ze względu na różne zużycie stanowiskowe – minimum 3 miesiące.

**Pytanie 66:**

pytanie do pakietu nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie preparatu w postaci tabletek w opakowaniu a'300szt, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zamiany. Wymagania zawarte w Formularz cenowy/ Przedmiot zamówienia należy traktować jako niezbędne minimum. Dotyczy to również wielkości opakowania, ze względu na małe zużycie stanowiskowe wymagana wielkość opakowania to max. 150 szt.

**UWAGA:**

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

DYREKTOR  
Kujawsko-Pomorskiego Centrum  
Pulmonologii w Bydgoszczy  
*mgr Mariola Brodowska*



Ca