

Gdańsk, dnia 10 października 2019 r.

D10.251.65.G.2019

WYKONAWCY UBIEGAJĄCY SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 PZP, zgodnie z Ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych na dostawę środków do dezynfekcji skóry pacjentów i ran, preparatów do dezynfekcji i mycia narzędzi oraz powierzchni.

W związku z pytaniami ze strony Wykonawców Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytanie 1 dot. pakietu nr 50

Dotyczy przetargu na dostawę środków do dezynfekcji. W pakiecie numer 50, chusteczki opisane mają być alkoholowe czy bez alkoholu?

Odpowiedź: Zamawiający nie określił rodzaju substancji czynnej ze względu na obecność na rynku produktów spełniających wymagania SIWZ, zawierające substancje czynne z różnych grup chemicznych. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 2 dot. projektu umowy

Wzory umów (sprzedaż i sprzedaż z użyczeniem) par. 5 ust. 4.

Prosimy o doprecyzowanie zapisu: "(...) nie będzie przysługiwać mu uprawnienie o którym mowa w art. 490 par. 1 k.c." poprzez zapis: "(...) nie będzie przysługiwać mu uprawnienie o którym mowa w art. 490 par. 1 k.c jeżeli zaległość płatnicza nie będzie przekraczać 60 dni." .

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 3 dot. projektu umowy

Wzory umów (sprzedaż i sprzedaż z użyczeniem) par. 6 ust. 3. Prosimy o wykreślenie zapisu: "oraz do zapłaty kary umownej (...)".

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 4 dot. projektu umowy

Wzory umów (sprzedaż i sprzedaż z użyczeniem) par. 6 ust. 4.

Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 10 % wartości brutto umowy określonej w par. 1 ust. 4 (...)" na zapis: "(...) w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy (...)".

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 5 dot. projektu umowy

Wzory umów (sprzedaż i sprzedaż z użyczeniem) par. 7. Prosimy o zapis umożliwiający zmianę cen brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 6 dot. projektu umowy

Wzór umowy (sprzedaż z użyczeniem) par. 6 ust. 5 i 6. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 500 zł (...)" na zapis: "(...) w wysokości 50 zł (...)" .

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 7 dot. pakietu nr 51

Czy Zamawiający w Pakiecie 51 dopuści:

Spektrum: bakterie, grzyby, wirusy w tym Polio i Adeno- czas do 1 min? Przebadane zgodnie z 13727, 13624, 14476?

Zamawiający napisał też w opisie przedmiotu: Ilość w opakowaniu maks. 500 szt. a w "ilość w opakowaniu: "400". Jeśli nasze opakowania zawierają 500szt. chusteczek, to z jaką ilością opakowań powinniśmy wystartować? Z 200szt. opakowań? bo $400 \times 250 = 100000$: $500 = 200$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż umieszczona w SIWZ należy przeliczyć ogólną ilości asortymentu w formularzu asortymentowo-cenowym na

opakowania w których obecnie jest konfekcjonowany preparat zachowując ogólną ilość asortymentu (ilość opakowań zaokrąglić w górę).

Pytanie 8 dot. pakietu nr 52

Czy Zamawiający w Pakiecie 52 dopuści:

Spektrum: bakterie, grzyby, wirusy w tym Polio i Adeno- czas do 1 min? Przebadane zgodnie z 13727, 13624, 14476? Rozmiar chusteczki: 17x23cm?

Zamawiający napisał też w opisie przedmiotu: Ilość w opakowaniu od 100-200szt. a w "ilość w opakowaniu: "125". Jeśli nasze opakowania zawierają 100szt. chusteczek, to z jaką ilością opakowań powinniśmy wystartować? Z 1250szt. opakowań? bo $125 \times 1000 = 125000$: $100 = 1250$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 9 dot. pakietu nr 52

Czy Zamawiający w Pakiecie 52 dopuści:

Spektrum: bakterie, grzyby, wirusy w tym Polio i Adeno- czas do 1 min? Przebadane zgodnie z 13727, 13624, 14476? Rozmiar chusteczki: 12x18cm?

Zamawiający napisał też w opisie przedmiotu: Ilość w opakowaniu od 100-200szt. a w "ilość w opakowaniu: "125". Jeśli nasze opakowania zawierają 200szt. chusteczek, to z jaką ilością opakowań powinniśmy wystartować? Z 625szt. opakowań? bo $125 \times 1000 = 125000$: $200 = 625$?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 10 dot. pakietu nr 53

Czy Zamawiający w Pakiecie 53 dopuści:

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw 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?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw 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?

lub

Chusteczki bezalkoholowe na bazie czwartorzędowych związków amoniowych (skład: 0,26g chlorek benzylo-C12-16-alkilodimetylowy, 0,26g chlorek didecylodimetyloamoniowy, 0,26g czwartorzędowe związki amoniowe, chlorek benzylo C12-14-alkilo[(etylofenylo)metylo] dimetylowy) przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy,

tworzyw 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?
W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 11 dot. pakietu nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę w pak. 4 wyrobu medycznego Granudacyn - wodny roztwór ponadtlenkowy o pH 6,0-7,5 zawierający w swoim składzie 50 ppm kwasu podchloraowego i 50 ppm podchlorynu sodu?

Powyższa zmiana nie zmienia skuteczności preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12 dot. pakietu nr 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, który zawiera roztwór ponadtlenkowy o działaniu przeciwdrobnoustrojowym i przeciwzapalnym w ilości 30 ppm kwasu podchloraowego i podchlorynu sodu. Zarejestrowanego zgodnie z MANUAL ON BORDERLINE AND CLASSIFICATION IN THE COMMUNITY REGULATORY FRAMEWORK FOR MEDICAL DEVICES (strona 66):

"W związku z tym roztwór do irygacji ran zawierający środek przeciwdrobnoustrojowy, niezależnie od ilości substancji przeciwdrobnoustrojowej, która może oddziaływać na ciało, uznaje się za klasę III zgodnie z zasadą klasyfikacji 13."

Czyli jako wyrób medyczny kl. III. Zamawiający w wymaganiach umieścił informację iż wymaga wyrobu medycznego kl. IIb, która to klasa odnosi się do preparatów przeznaczonych do mycia i dezynfekcji nieinwazyjnych i inwazyjnych wyrobów medycznych a nie do ran. Powyższe opisy zawężają konkurencję do tylko jednego Wykonawcy oferującego powyższe rozwiązanie, jednocześnie dyskryminując inne firmy posiadające takie same bądź też lepsze rozwiązania. Dodatkowo takie zapisy narażają szpital na poniesienie nieuzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych. Zapis o braku możliwości składania ofert równoważnych jest zapisem nie zgodny z UZP, pokazuje brak obiektywności w przeprowadzeniu powyższej procedury przetargowej przez Zamawiającego oraz naruszenie art. 17 ust. 3 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2005 r., Nr 14, poz. 114 z późn. zm).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 13 dot. pakietu nr 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowaniu 1L z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14 dot. pakietu nr 9

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowaniu 200ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 15 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparaty zawierające w swoim składzie czwartorzędowe związki i/lub pochodne fenolowe?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie pod pojęciem maksymalny czas dla pełnej dezynfekcji higienicznej 30 s, Czy Zamawiający ma na myśli, aby preparat inaktywował wszystkie wymagane

mikroorganizmy w czasie 30 sekund czy Zamawiający wymaga aby dezynfekcja rąk zgodnie z normą EN-1500 wynosiła 30 sekund.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga maksymalnego czasu 30s dla pełnej procedury higienicznej dezynfekcji rąk według normy EN 1500.

Pytanie 17 dot. pakietu nr 55

Na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie dwóch alkoholi o zawartości min. 75/100 g z czego jeden z alkoholi jest substancją czynną, a drugi alkohol jest substancją pomocniczą; spełniającego wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego. Wskazywanie na skonkretyzowaną ilość substancji czynnych w preparacie, w znacznym stopniu utrudnia uczciwą konkurencję. To, czy preparat zawiera w składzie np. alkohol etylowy i izopropylowy jako dwie substancje czynne lub alkohol etylowy jako substancję czynną, a alkohol izopropylowy jako substancję pomocniczą, w żaden sposób nie wpływa na skuteczność bójczą, a tym bardziej warunki/sposób użytkowania preparatu. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego na bazie minimum dwóch substancji alkoholowych (bez wskazywania na funkcje jakie pełnią dane substancje w preparacie).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkt z co najmniej jedną substancją czynną z grupy alkoholi, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 18 dot. pakietu nr 15

Na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych, zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie dwóch alkoholi o zawartości min. 75/100 g z czego jeden z alkoholi jest substancją czynną, a drugi alkohol jest substancją pomocniczą; spełniającego wszystkie pozostałe wymagania Zamawiającego. Wskazywanie na skonkretyzowaną ilość substancji czynnych w preparacie, w znacznym stopniu utrudnia uczciwą konkurencję. To, czy preparat zawiera w składzie np. alkohol etylowy i izopropylowy jako dwie substancje czynne lub alkohol etylowy jako substancję czynną, a alkohol izopropylowy jako substancję pomocniczą, w żaden sposób nie wpływa na skuteczność bójczą, a tym bardziej warunki/sposób użytkowania preparatu. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu alkoholowego na bazie minimum dwóch substancji alkoholowych (bez wskazywania na funkcje jakie pełnią dane substancje w preparacie).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 19 dot. pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje żelu w opakowaniu tuba, co umożliwi bezpieczne użytkowanie przy wielu pacjentach i ekonomiczne wykorzystanie produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20 dot. pakietu nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje żelu, który w swoim składzie posiada tylko składniki naturalne, min. GUARANA, KAMFORA, KOFEINA ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 21 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę o rozmiarze 16 cm x 22,5 cm i gramaturze jednej myjki 5g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza gramatury wyrażonej inaczej niż w opisie przedmiotu zamówienia (nie mniej niż 70 g/m²), pozostałe wymagania bez zmian, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 22 dot. projektu umowy

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 i 5 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem

ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 1 ust. 2 i 5. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 10 listopada 2010 r. Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego oczekiwania i zaspakajał jego potrzeby. Zgodnie natomiast z wyrokiem KIO z dnia 9 kwietnia 2010 r. KIO/UZP 352/10 „nie można oczekiwać, iż zlecający usługę świadczoną w dłuższym okresie czasu, a nie na przykład jednorazowo, będzie w stanie określić minimalną ilość towarów, których transportu podejmuje się wykonawca”.

Pytanie 23 dot. projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Za dni robocze uważane będą dni od poniedziałku do piątku. Sobota nie jest dniem ustawowo wolnym od pracy pomimo tego jednocześnie nie może być traktowana jako typowy dzień roboczy (podobnie WSA w Białymstoku w wyroku z dnia 6 kwietnia 2011 r. I SA/Bk 56/11).

Pytanie 24 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 oraz w § 6 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy;”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie prawdopodobnie zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy i skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 4. Reklamacja jest formą wezwania wykonawcy do realizacji umowy zgodnie z zawartymi postanowieniami. Zatem brak jest podstaw do wprowadzenia kolejnego wezwania do wykonania umowy z postanowieniami. Natomiast mając na uwadze treść przepisu § 6 ust. 5, zgodnie z którym odstąpienie jest możliwe w przypadku niezrealizowania w terminie trzech kolejnych dostaw – również w tym wypadku brak jest podstaw do wprowadzenia odrębnego wezwania do wykonania umowy zgodnie z jej postanowieniami.

Pytanie 25 dot. projektu umowy

Zważywszy, że § 5 ust. 4 wzoru umowy zawiera oświadczenie wykonawcy, iż jest mu znany stan majątkowy Zamawiającego, jaki jest aktualnie stan majątkowy Zamawiającego (proszę o krótki opis)?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż „złym stanem majątkowym” w rozumieniu wskazanego w § 5 ust. 4 projektu umowy art. 490 § 2 k.c. określa się m.in. niewystarczającą ilość środków stwarzającą możliwość braku spełnienia konkretnego świadczenia wzajemnego w terminie. Zły stan majątkowy, Copernicusa podobnie jak innych Szpitali jest powszechnie znany i wynika ze zbyt niskiego finansowania świadczeń medycznych przez NFZ w oparciu o limity niedostosowane do rzeczywistych potrzeb i nie zabezpieczających pokrycia obowiązkowych wydatków i kosztów udzielanych świadczeń medycznych. Brak jest podstaw, aby do określenia „złego stanu majątkowego” dla potrzeb art. 490 § 2 k.c. niezbędna była analiza pełnego sprawozdania finansowego za okres poprzednich lat jak również prognozy finansowej na rok bieżący i przyszły.

Pytanie 26 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku częściowej realizacji zamówienia, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian. "Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący WSZELKIE negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania,

jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08)"

Pytanie 27 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „0,5% wartości brutto zamówienia częściowego” zostało zastąpione wyrażeniem „0,5% wartości brutto towaru niewymienionego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niewymienionego w terminie na wolny od wad, a nawet mogłaby przewyższać wartość tego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 28 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto określonej w § 1 ust. 4” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kary umownej w § 6 ust. 4 wzoru umowy nie może być uznana jako wygórowana lub naruszająca równość stron w umowie. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).

Pytanie 29 dot. pakietu nr 24 poz. 2, 3, 4, 18, 19

Prosimy o doprecyzowanie czy preparat ma być konfekcjonowany w butelkach ze spryskiwaczem (łatwiejsze w użyciu) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 30 dot. pakietu nr 24 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie preparatu w opakowaniach o pojemności 1 l ze spryskiwaczem w przeliczeniu ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 31 dot. pakietu nr 24 poz. 17

Żadne mleczko nie ma właściwości dezynfekujących – prosimy o wykreślenie sformułowania.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 32 dot. pakietu nr 24 poz. 20

Prosimy o doprecyzowanie czy mopy mają mieć frędzle z wysokiej jakości z pasków z mikrofibry czy bawełny. Prosimy o doprecyzowanie długości frędzli oraz wagi mopa.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 33 dot. pakietu nr 24 poz. 24

Prosimy o doprecyzowanie czy szczotka ma mieć korpus z tworzywa sztucznego czy drewniany?

Prosimy o doprecyzowanie długości szczotki ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 34 dot. pakietu nr 25 poz. 10

Prosimy o podanie zakresu rozcieńczeń koncentratu np. Stosować w rozcieńczeniach: 50 do 100ml / 10l wody, w zależności od stopnia zabrudzenia

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 35 dot. pakietu nr 25 poz. 11

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga mopa z przędzy: 70 % bawełna, 30 % poliester nie precyzuje natomiast koloru przędzy z jakiej wykonany ma być mop. Prosimy o doprecyzowanie koloru przędzy.

Z opisu przedmiotu zamówienia wynika, iż mopy przeznaczone będą do użytku profesjonalnego – prosimy o doprecyzowanie więc czy nakładki mają posiadać kolorowe wszywki do oznaczania stref czystości (identyfikacji HACCP), wszywkę informującą o sposobie prania oraz nazwą szpitala. Zamawiający wymaga mopa wyprodukowanego w Polsce, czy Zamawiający wymaga również aby ta informacja była potwierdzona wszywką na każdej nakładce?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 36 dot. pakietu nr 25 poz. 12

Czy zamawiający wymaga stelaża profesjonalnego czy też zamawiający dopuści niskiej jakości stelaże występujące na rynku które przeznaczone są do użytku domowego?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 37 dot. pakietu nr 26 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie czy papier ma być wykonany z makulatury czy celulozy?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 38 dot. pakietu nr 26 poz. 3

Zamawiający wymaga ręcznika o szerokości max. 200 mm, prosimy o podanie również szerokości minimalnej, gdyż nie doprecyzowanie tego parametru daje możliwość zaoferowania ręcznika nawet o szerokości 10 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 39 dot. pakietu nr 26 poz. 8

Czy nie nastąpiła omyłka w dopuszczalnym zakresie wymiaru ręcznika zz, standardowo występujące na rynku ręczniki zz mają wymiar 23 x 25 cm, krótsze ręczniki zz mogą wypadać z dozowników. Prosimy o zmianę zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 26 poz. 4

Prosimy o podanie minimalnej długości i szerokości listka.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 41 dot. pakietu nr 26 poz. 12-27

Prosimy o doprecyzowanie minimalnych rozmiarów worków: długość, szerokość oraz gramatury worków.

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie jednej substancji czynnej – etanolu, o statusie produktu biobójczego, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 43 dot. pakietu nr 14 poz. 1

Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk na bazie alkoholu etylowego 70% (700 mg/g; tj. 755 ml/L) z dodatkiem izopropanolu, z dodatkiem składników chroniących i pielęgnujących skórę pochodzenia roślinnego typu bisabolol oraz substancji nawilżających np. gliceryna, glicerydy, bez zawartości barwników, konserwantów, substancji zapachowych, jodu, chlorheksydy, związków amoniowych i pochodnych fenolowych, w tym difenylolu, który charakteryzuje się wysoką toksycznością i działaniem drażniącym na skórę, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 44 dot. pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat w poz. 1 wykazywał działanie bójcze wobec B, Tbc, F i V (polio, adeno, noro) w czasie do 30 sek. z uwagi na czas trwania higienicznej dezynfekcji rąk wg normy PN EN 1500 ?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 45 dot. pakietu nr 14 poz. 1

Poz. 1 – Czy Zamawiający oczekuje preparatu do dezynfekcji rąk przebadanego w obszarze medycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym (w tym wymagania i parametry graniczne pkt 4).

Pytanie 46 dot. pakietu nr 14 poz. 1

Czy ze względu na właściwości użytkowe (łatwe dozowanie preparatu bez rozpryskiwania i spływania z rąk), Zamawiający oczekuje produktu w postaci żelowej?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania produktu w płynie, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 47 dot. pakietu nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający w poz. 2 oczekuje, aby oferowany preparat myjący posiadał potwierdzenie przeznaczenia do higienicznego mycia rąk w postaci badania wg normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 48 dot. pakietu nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje preparatu o pH 5,5 utrzymującego naturalny odczyn skóry?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 49 dot. pakietu nr 14 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymagając preparatów w systemie zamkniętym oczekuje, że zaoferowany preparat pozostanie czysty mikrobiologicznie przez cały okres użytkowania?

Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania co do systemu zamkniętego, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 50 dot. pakietu nr 14 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymagając preparatów w systemie zamkniętym oczekuje, aby zaoferowane wkłady posiadały zastawkę uniemożliwiającą zasysanie do wnętrza opakowania powietrza, które może wtórnie zanieczyścić preparat w pojemniku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 51 dot. Załącznika 1a do Pakietu nr 14:

Czy Zamawiający oczekuje dozowników do preparatu z Pakietu 14 poz. 1 i poz. 2 o statusie wyrobu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 52 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk na bazie alkoholu etylowego 70% (700 mg/g; tj. 755 ml/L) z dodatkiem izopropanolu, z dodatkiem składników chroniących i pielęgnujących skórę pochodzenia roślinnego typu bisabolol oraz substancji nawilżających np. gliceryna, glicerydy, bez zawartości barwników, konserwantów, substancji zapachowych, jodu, chlorheksydyny, związków amoniowych i pochodnych fenolowych, w tym difenylolu, który charakteryzuje się wysoką toksycznością i działaniem drażniącym na skórę, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 53 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby oferowany preparat wykazywał działanie bójcze wobec B, Tbc, F i V (polio, adeno, noro) w czasie do 30 sek. z uwagi na czas trwania higienicznej dezynfekcji rąk wg normy PN EN 1500 ?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 54 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje preparatu do dezynfekcji rąk przebadanego w obszarze medycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami i parametrami granicznymi pkt 4, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt przebadany był zgodnie z normami PN-EN 14885 dla obszaru medycznego.

Pytanie 55 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Czy ze względu na właściwości użytkowe (łatwe dozowanie preparatu bez rozpryskiwania i spływania z rąk), Zamawiający oczekuje produktu w postaci żelowej?

Odpowiedź: Zamawiająco oczekuje produktu w płynie, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 56 dot. pakietu nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji do pielęgnacji i ochrony skóry rąk o właściwościach nawilżających, regenerujących i odżywczych, zawierającej, m.in.: kwas hialuronowy, kolagen, wosk pszczeli, oraz kompleks witamin C, E, F z oddzielną pompką do każdego opakowania, preparat spełnia pozostałe wymagania SIWZ ? W przypadku odpowiedzi negatywnej proszę o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 57 dot. pakietu nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji pomieszczeń przez zamgławianie, pasującego do urządzenia Aerosept AF, gdzie proces zamgławiania został przebadany zgodnie z obowiązującą normą NF T 72-281 (Listopad 2014) i jego czas działania na bakterie, drożdże, spory wynosi 8 godzin?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 58 dot. pakietu nr 27

Czy Zamawiający wymaga preparatu o statusie produktu biobójczego i będzie wymagał przedstawienia pozwolenia na obrót produktem biobójczym?

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 59 dot. pakietu nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w proszku, opakowanie o pojemności 5kg, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 60 dot. pakietu nr 33

Czy Zamawiający oczekuje preparatu działającego również na wirusy Vaccinia, Rota, Herpes w czasie 5 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 61 dot. pakietu nr 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu spełniającego wymagania SIWZ o pH 8,5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62 dot. pakietu nr 45

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zawierającego amylazę, proteazę, lipazę i IV-rzędowe związki amonowe, w postaci piany, do nawilżania i dezynfekcji wstępnej narzędzi chirurgicznych, spektrum B, F (drożdżaki), Tbc (M. terrae)– 15 min., V (HIV, HBV, HCV, Herpes, Vaccinia) – 5 min., spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63 dot. pakietu nr 45

Czy na potwierdzenie nie powodowania przez oferowany produkt korozji wżerowej, Zamawiający będzie oczekiwał stosownych badań przeprowadzonych przez akredytowane laboratorium?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64 dot. pakietu nr 46

Czy na potwierdzenie skuteczności usuwania biofilmu oraz nie powodowania korozji wżerowej przez oferowany produkt, Zamawiający będzie oczekiwał stosownych badań przeprowadzonych przez akredytowane laboratorium?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 65 dot. pakietu nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie 2,5% aldehydu glutarowego, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 66 dot. pakietu nr 47

Czy Zamawiający wymagając preparatu o skuteczności sporobójczej do 15 min., oczekuje działania zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 na szczepach *B. subtilis*, *B. cereus*?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 67 dot. pakietu nr 52

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek o wymiarach 13x19 cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 68 dot. pakietu nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusteczek do dezynfekcji delikatnych powierzchni, w tym głowic USG, ekranów z minimalną zawartością alkoholi, spełniających wymagania SIWZ? Śladowa zawartość alkoholi nie szkodzi delikatnym powierzchniom, dodana jest w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, zapobiega powstawaniu smug i rozmazywaniu się preparatu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 69 dot. pakietu nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu na bazie nadtlenu wodoru i anionowych środków powierzchniowo-czynnych, konfekcjonowanego w op. 750 ml, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, działającego na *B. V* - do 1 min., *F. (C. albicans)* – 5 min, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70 dot. pakietu nr 54

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu działającego na wymienione spektrum w czasie do 5 minut, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 71 dot. pakietu nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu z zawartością 0,1g glutałdehydu na 100g preparatu, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 72 dot. pakietu nr 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu działającego na wymienione spektrum w czasie do 5 minut, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 73 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 1 ust. 5 poprzez zastąpienie na końcu zdania kropki przecinkiem i dodanie słów: „ z tym zastrzeżeniem, że zmniejszenie ilości wyrobów nie przekroczy „35%” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści § 1 ust. 5. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 10 listopada 2010 r. Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego oczekiwania i zaspakajał jego potrzeby. Zgodnie natomiast z wyrokiem KIO z dnia 9 kwietnia 2010 r. KIO/UZP 352/10 „nie można oczekiwać, iż zlecający usługę świadczoną w dłuższym okresie czasu, a nie na przykład jednorazowo, będzie w stanie określić minimalną ilość towarów, których transportu podejmuje się wykonawca”.

Pytanie 74 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 5 ust. 1 poprzez dodanie zdania trzeciego o treści : „W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmiana ulegnie cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami określonymi w § 7 ust. 3 projektu umowy.

Pytanie 75 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający dopuszcza wykreślenie § 5 ust. 4 ?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 76 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 1-4 poprzez nadanie mu brzmienia:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 2 ust. 1.

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad (po uprzedniej reklamacji przez Zamawiającego) w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w wykonaniu niniejszej umowy ponad termin określony w § 3 ust. 7.

3. W przypadku niedotrzymania terminu w dostawie towaru ponad 2 dni robocze Zamawiający, po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy (faksem, pisemnie lub e-mailem), ma prawo zakupić towar na rynku i odmówić przyjęcia dostawy dostarczonej ze zwłoką. W tym przypadku Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia ewentualnej różnicy pomiędzy cenami wynikającymi z niniejszej umowy a cenami zakupionych przez Zamawiającego towarów oraz do zapłaty kary umownej w wysokości 0,5 % wartości brutto zamówienia zrealizowanego przez Zamawiającego u innego dostawcy, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 2 ust. 1.

4. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto nie zrealizowanej części przedmiotu umowy w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, o których mowa w ust. 5 lub § 4.”

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 77 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 7 ust.2 poprzez nadanie mu brzmienia:

2. Zamawiający nie ma obowiązku dokonania zamówienia pozostałej części towaru niezrealizowanej w okresie trwania umowy z uwagi na zmniejszone potrzeby Zamawiającego, z zastrzeżeniem postanowienia § 1 ust. 5 „„

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 78 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 7 ust.3 lit. c poprzez nadanie mu brzmienia:

„c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne i zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych”

Odpowiedź: Zgodnie z ustawą.

Pytanie 79 dot. pakietu nr 7

Prosimy o dopuszczenie sterylnego preparatu służący do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran na bazie dichlorowodoru octenidyny zarejestrowanego jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80 dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści preparat osiągający pełne spektrum w czasie 1 minuty co mieści się w granicach normy higienicznej dezynfekcji rąk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 81 dot. pakietu nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga uchwytu ściennego uniemożliwiającego wyciągnięcie butelki z uchwytu bez rozmontowania systemu dozującego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 82 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści krem regenerujący z zawartością oktenidyny zawierający pantenol, składnik pobudzający naturalną regenerację skóry, bisabolol łagodzący podrażnioną skórę oraz wazelinę zabezpieczającą przed niekorzystnym wpływem czynników zewnętrznych. Polecany do skóry wrażliwej

suchej, łuszczącej się i popękanej, testowany dermatologicznie, bez zawartości substancji barwiących i zapachowych, redukuje powstawanie nieprzyjemnego zapachu np.: przy nietrzymaniu moczu. Opakowanie 50 ml, z przeliczeniem ilości opakowań. Kosmetyk

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 83 dot. pakietu nr 19

Czy Zamawiający dopuści preparat o trwałości roztworu użytkowego nieużywanego minimum 10 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 84 dot. pakietu nr 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji i czyszczenia wiertła, frezów, szlifierek diamentowych i innych obrotowych narzędzi precyzyjnych, gotowego do użycia, opartego na bazie wodorotlenku potasowego, 2-propanolu i 2-etyloheksanolu, o spektrum działania B, Tbc (M. terrae), F, V (HBV, HIV, HCV, Polio, Papova SV 40, Adeno, Vaccinia) w czasie 30 min, wyrób medyczny, w opakowaniach a 2l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 85 dot. pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści gotowy do użycia czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy, bez użycia wody do jednorazowego użytku, zawierający w składzie octenidynę, wykonany z polipropylenu 73g/m² o średnicy 29 cm. Nie zawiera barwników i substancji zapachowych, kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86 dot. pakietu nr 34

Czy Zamawiający dopuści preparat chlorowy, dezynfekcyjny o działaniu sporobójczym (C.difficile) w opakowaniach 300 tbl., po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87 dot. pakietu nr 42

Czy Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach 2 L po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88 dot. pakietu nr 44

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezaldehydowego preparatu na bazie chlorku dioktylodimetyloamoniowego, zawierającego inhibitory korozji oraz substancje zapachowe, przeznaczonego do dezynfekcji i konserwacji używanych w stomatologii systemów odsysania, umywalek przeznaczonych do płukania jamy ustnej, urządzeń wykorzystywanych w laryngologii, wykazującego skuteczność mikrobiologiczną wobec bakterii, grzybów i wirusów HBV, HCV, HIV i Vaccina w stężeniu 2% w czasie 30 minut, w opakowaniach a 2L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 89 dot. pakietu nr 45

Czy zamawiający dopuści gotową do użycia piankę enzymatyczną do mycia i dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Zawierającą w składzie: kokamidopropyl betainę, węglan didecyloдимetyloamonu, środki powierzchniowo czynne, enzymy, substancje antykorozyjne, wyrób medyczny w opakowaniach 750 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 90 dot. pakietu nr 52

Czy Zamawiający dopuści chusteczki o wymiarze 20 x 27 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 91 dot. pakietu nr 53

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania wobec F(minimum C. albicans)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 92 dot. pakietu nr 55

Czy Zamawiający dopuści preparat o spektrum działania wobec F(minimum C. albicans)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 93 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 zaferowanie produktu ZinoDr. A – krem ochronny zawierający w swoim składzie odpowiednio dobrane komponenty o działaniu takim jak arginina oraz spełniający pozostałe założenia zawarte w SIWZ; konfekcjonowany w pojemnikach z zabezpieczeniem o masie 250 g. odpowiadającej 200 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 94 dot. pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej w zestawie z szczoteczką o długości całkowitej 17,5 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 95 dot. pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej będący wyrobem medycznym klasy I niesterylnej zgodnie z zapisem, „inwazyjne wyroby medyczne stosowane przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, zalicza się do klasy I, jeżeli przeznaczone są do chwilowego użytku (krócej niż 60 minut) oraz dalej jeżeli wyroby używane są w jamie ustnej nie dalej niż do gardła, w przewodzie słuchowym zewnętrznym nie dalej niż do błony bębenkowej lub jamie nosowej- zalicza się je do klasy I”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 96 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia włosów o wadze 120g/m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 97 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjki jednorazowego użycia o gramaturze min. 70 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 98 dot. pakietu nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjki jednorazowego użycia do toalety pacjentów o gramaturze 100g/m² w części przedniej (myjącej) i 70g/m² w części tylnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 99 dot. pakietu nr 1 poz. 1, 2

Czy zamawiający dopuści, gotowy do użycia preparat alkoholowy bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenku 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)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 100 dot. pakietu nr 2 poz. 1, 2

Czy zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat alkoholowy bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenku 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) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 101 dot. pakietu nr 9 poz. 1

Czy zamawiający dopuści gotowy do użycia roztwór przeznaczony do dekontaminacji, płukania, pędzlowania jamy ustnej, utrzymania flory fizjologicznej ust i codziennej higieny jamy ustnej, bez ograniczenia dla zastosowania u dzieci; na bazie poliheksanidyny; bez zawartości alkoholu; 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); konfekcjonowany w opakowaniach 250ml; wyrób medyczny klasy III?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 102 dot. pakietu nr 13 poz. 1

Czy zamawiający dopuści gotowy do użycia, bezbarwny preparat przeznaczony do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała w tym włosów bez konieczności spłukiwania i zmywania; także do oczyszczania miejsc cewnikowania; usuwa nieprzyjemne zapachy; na bazie poliheksanidyny; skuteczny w czasie 30s 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); o przedłużonym czasie działania do 24h ;bez substancji konserwujących i parabenów, przebadany dermatologicznie, konfekcjonowany w opakowaniach 500ml ; wyrób medyczny klasy III ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 103 dot. pakietu nr 50

Czy zamawiający dopuści , gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki do dezynfekcji małych powierzchni i wyrobów medycznych (w tym sond ultradźwiękowych, wchodzących w kontakt z błoną śluzową); oparte o chlorek alkilodimetylobenzyloamoniowy; skuteczne wobec bakterii, drożdżaków, wirusów (Polio, Adeno, Norowirus, Vaccinia, Polioma, HBV, HCV, HIV i wirus grypy) oraz sporów (Clostridium difficile) - w czasie do 2 min; konfekcjonowane w pojemnik zawierający 100 chusteczek o wymiarach 140x200mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104 dot. pakietu nr 15 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, będący produktem biobójczym o natychmiastowym i przedłużonym działaniu oparty o mieszaninę alkoholi powyżej 75g/100g w tym etanol (80,5%) propanol (8%) i niewielką ilość chlorku didecyldimetyloamoniowego i fenoksyetanolu, z zawartością substancji pielęgnujących m.in. gliceryną, pantenolem, bez chlorheksydyny, jodu, o potwierdzonej skuteczności bójczej zgodnie z obowiązującymi normami odpowiednio dla higienicznej dezynfekcji rąk (EN 1500) w czasie 30 sek., dla chirurgicznej dezynfekcji rąk (EN 12791) w czasie 1,5 minuty spektrum działania: B (PN EN 13727), V (PN EN 14476 Polio, Adeno, Noro) Tbc (PN EN 13727 M.terrae, M.avium) F (PN EN 13624 Candida albicans,) w opakowaniach a' 500ml z fabrycznie zamontowaną pompką dostarczoną w ramach pakietu? Preparat będący przedmiotem pytania został przetestowany przez Zamawiającego w ramach umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 105 dot. pakietu nr 46 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji narzędzi i endoskopów, płyny w koncentracji, oparty na synergistycznym kompleksie enzymów różnych klas (proteazy, lipazy i amylazy) oraz czwartorzędowych związków amoniowych i N-(3 aminopropyl) N dodecylopropano 1,3 diaminy, bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, związków tlenowych, do stosowania manualnego i w myjni ultradźwiękowej, o spektrum działania: B (EN 13727) F(EN 13624), Tbc (EN 14348), V (Adeno Polio Noro EN 14476) w czasie do 15 minut i stężeniu 0,5%, posiadający potwierdzenie o trwałości roztworu roboczego przez min. 72h i usuwaniu biofilmu oraz badania niezależnego laboratorium o braku korozyjności wobec narzędzi w opakowaniu a'5L w pozycji nr 1 i 1L w pozycji nr 2?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 106 dot. pakietu nr 47 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do dezynfekcji wysokiego stopnia narzędzi endoskopowych zawierający 2% aldehydu glutarowego, gotowy do użycia, bez rozcieńczania, buforowany przed pierwszym użyciem buforem fosforanowym stanowiącym integralną część opakowania produktu, skuteczny wobec B, F, Tbc, V (w tym Polio) i S do 15 minut w opakowaniu a 5L, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 107 dot. pakietu nr 52 i 53 poz. 1

Czy z uwagi na obecność w aktualnym stanie prawnym normy dedykowanej dla środków dezynfekcyjnych w postaci chusteczek, Zamawiający potwierdza, że wymaga badań skuteczności bójczej wykonanych na roztworze odcisniętym z chusteczki, oddających rzeczywiste warunki stosowania chusteczek?

Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami i parametrami granicznymi pkt 8, Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był zgodny z normami PN-EN 14885 dla obszaru medycznego.

Pytanie 108 dot. pakietu nr 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni o właściwościach dezynfekcyjno-myjących, przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych (łącznie z głowicami USG) wrażliwych na działanie alkoholi, nasączone roztworem chlorku didecyloдимetyloamoniowego, wolne od aldehydów, o bardzo szerokim spektrum działania w krótkim czasie: B, F (*Candida albicans*) wg PN EN 16615, w czasie do 1 minuty, V (*Vaccinia* szczep Elstree: HIV, HBV, HCV, BVDV, H5N1, SARS, Corona) w czasie do 30 sekund, Noro w czasie do 30 sekund Tbc (*M. terrae*) w czasie do 2 minut, przebadane na roztworze odcisniętym z chusteczki, w rozmiarze 20x20cm, w op. a'200 sztuk, będące wyrobem medycznym klasy IIa ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 109 dot. pakietu nr 26 poz. 4

Czy zamawiający potwierdza, że wymaga, aby zaoferowane wkłady były wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 110 dot. pakietu nr 26 poz. 4

Czy zamawiający potwierdza, że wymaga, aby zaoferowane wkłady włókninowe posiadały badania czystości mikrobiologicznej dla produktów niejałowych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 111 dot. pakietu nr 26 poz. 10

Czy zamawiający potwierdza, że wymaga czyściwa pociętego a nie w roli?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 112 dot. pakietu nr 26 poz. 10

Czy zamawiający potwierdza, że wymaga, aby zaoferowane wkłady były wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 113 dot. pakietu nr 26 poz. 10

Czy zamawiający potwierdza, że wymaga, aby zaoferowane wkłady włókninowe posiadały badania czystości mikrobiologicznej dla produktów niejałowych?

Odpowiedź: Zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 114 dot. pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia włosów o parametrach:

Jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy, zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączone substancjami myjącymi oraz odżywką, nie wymagający namoczenia oraz splukiwania, zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetra sodowego, pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W), zapachowy, waga 117g, średnica 27cm, pakowany pojedynczo, na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia, zarejestrowany jako produkt kosmetyczny?

Odpowiedź: Dot. pakietu nr 22: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 115 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjki o gramaturze 70g/m², pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 116 dot. pakietu nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 14x20cm, o gramaturze 90g/m², pakowane a'10szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 117 dot. pakietu nr 10 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestawy do toalety jamy ustnej mają posiadać opakowania pełniące jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalające na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania dzięki wyciskanymsaszetkom typu 'burst pouch' tak jak dotychczas z powodzeniem stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 118 dot. pakietu nr 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy szczoteczka do zębów z odsysaniem, z tzw. łącznikiem, zastawką manualną do regulacji siły odsysania, ma posiadać 3 otworami ssące oraz z pofalowaną gąbką pokrytą dwuwęglanem sodu wspomagającym oczyszczenie jamy ustnej na górnej powierzchni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 119 dot. pakietu nr 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy szczoteczka do higieny jamy ustnej ma posiadać włosie gęsto upakowane, ultramiałkie, cienkie nylonowe, składające się z okrągłych włókien o jednakowej długości oraz posiada na górnej powierzchni pofalowaną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu wspomagającym oczyszczenie jamy ustnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 120 dot. pakietu nr 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy szczoteczka do higieny jamy ustnej z odsysaniem w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) ma być zarejestrowany do klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 121 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez splukiwania o gramaturze 160 g/m², zawierającego w składzie: 150g (+/- 10g) nie wymagającego splukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej.

Odpowiedź: Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 122 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga instrukcji użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym produktu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 123 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy ma być produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 124 dot. pakietu nr 22 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby czepek do mycia głowy posiadał dwuwarstwową strukturą czepek: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 125 dot. pakietu nr 36 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki jednorazowego użycia do toalety hospitalizowanych, leżących pacjentów, bez środków myjących, w postaci rękawicy o dowolnym kształcie, o minimalnych wymiarach 23 x 16 cm, o gramaturze 6,8 g przeznaczone do mycia ciała z udziałem wody.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza gramatury wyrażonej inaczej niż w opisie przedmiotu zamówienia, wymaga nie mniej niż 70 g/m², zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 126 dot. pakietu nr 49 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki jednorazowego użycia do toalety hospitalizowanych, leżących pacjentów, z środkiem myjącym, w postaci rękawicy kształt ryby o minimalnych wymiarach 23 x 17 cm, o gramaturze 6,3 g przeznaczone do mycia ciała z udziałem wody.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza gramatury wyrażonej inaczej niż w opisie przedmiotu zamówienia, pozostałe wymagania bez zmian.

Pytanie 127 dot. pakietu nr 43

Proszę o doprecyzowanie ilości sztuk jaką łącznie wymaga Zamawiający ze względu na różne wielkości opakowań w przypadku złożenia oferty na produkt równoważny o innej pojemności niż wskazana.

Odpowiedź: W przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż umieszczona w SIWZ należy przeliczyć ogólną ilość asortymentu w formularzu asortymentowo-cenowym na opakowania w których obecnie jest konfekcjonowany preparat zachowując ogólną ilość asortymentu (ilość opakowań zaokrąglić w górę).

Pytanie 128 dot. pakietu nr 39 i 40

Prosimy o potwierdzenie że Zamawiający będzie wymagał wyrobu medycznego co wydaje się oczywistym w przypadku użytkowania wyrobu medycznego (w tym przypadku narzędzi) z innym wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 129 dot. pakietu nr 14

Czy zamawiający w ramach nieodpłatnego wyposażenia w dozowniki wymaga dozowników wykonanych z materiału ABS?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga dozowników z tworzywa sztucznego, zgodnie z aktualnym załącznikiem nr 1 – Formularzem asortymentowo-cenowym.

Pytanie 130 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.2 i ust.5 umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 10 listopada 2010 r. Zamawiający ma prawo opisać swoje potrzeby w taki sposób, aby przedmiot zamówienia spełniał jego oczekiwania i zaspakajał jego potrzeby. Zgodnie natomiast z wyrokiem KIO z dnia 9 kwietnia 2010 r. KIO/UZP 352/10 „nie można oczekiwać, iż zlecający usługę świadczoną w dłuższym okresie czasu, a nie na przykład jednorazowo, będzie w stanie określić minimalną ilość towarów, których transportu podejmuje się wykonawca”.

Pytanie 131 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Prosimy o dopisanie do §1 ust.3 projektu umowy następującej treści: „..., dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy, dopuszcza możliwość dostarczenia produktów z krótszym terminem, po uzyskaniu przez Wykonawcę każdorazowej zgody Zamawiającego.

Pytanie 132 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Ponieważ treść zawarta w §3 ust.1 pkt 1) projektu umowy jest niejednoznaczna, z jednej strony Zamawiający zobowiązuje wykonawcę do dostarczenia przy pierwszej dostawie kopii dokumentów dopuszczenia do obrotu, z drugiej zaś podaje, że będzie ich oczekiwał na wezwanie, to prosimy o jednoznaczne wskazanie, iż dokumenty wymienione w §3 ust.1 pkt 1) projektu umowy mają być dostarczone wyłącznie na wezwanie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

Pytanie 133 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Do §5 ust.3 projektu umowy. Prosimy o zmianę zapisu poprzez nadanie mu brzmienia: "Wykonawca ma prawo do negocjowania terminu zapłaty ewentualnych zaległości płatniczych Zamawiającego”.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 134 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Do §6 ust.1 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie zamówienia? Dotychczasowy zapis może sugerować, że Zamawiający może naliczać ewentualne kary od wartości całego złożonego zamówienia a nie tylko od wartości części niezrealizowanego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 ust. 1 projektu umowy. Przewidziana kara

umowna nie jest wygórowana. Zamawiający wskazuje, iż kara umowna naliczana jest wyłącznie od wartości zamówienia częściowego.

Pytanie 135 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Do treści §6 ust.1 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.", które dotyczyć mają sankcji za ewentualną odmowę dostaw, której przyczyna leżeć będzie po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację postanowień projektu umowy. Uprawnienie do powstrzymania się ze świadczeniem nie przysługuje Wykonawcy z uwagi na treść § 5 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie 136 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Do §6 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru podlegającej reklamacji poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 0,5% dziennie liczonej od wartości nie dostarczonego w terminie reklamowanego zamówienia?

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 137 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Do treści §6 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu".

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną modyfikację postanowień projektu umowy. Uprawnienie do powstrzymania się ze świadczeniem nie przysługuje Wykonawcy z uwagi na treść § 5 ust. 4 projektu umowy.

Pytanie 138 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Do treści §6 ust.3 projektu umowy. Prosimy wykreślenie zapisu w części dotyczącej naliczenia dodatkowej kary umownej przez Zamawiającego, gdyż wcześniejsza część wskazanego zapisu przy dokonaniu zakupu zastępczego zobowiązuje już Zamawiającego do pokrycia różnicy w cenie pomiędzy ceną wynikającą z umowy, a ceną jaką zapłaci Zamawiający u innego Wykonawcy.

Odpowiedź: Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian.

Pytanie 139 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §6 ust.4 poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Wysokość kary umownej w § 6 ust. 4 wzoru umowy nie może być uznana jako wygórowana lub naruszająca równość stron w umowie. Analizując szkodę Zamawiającego należy podkreślić, iż Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 14 kwietnia 2005 r., II CK 626/04 wskazał, iż pojęcie szkody rozumie się szeroko w sposób obejmujący wszelkie negatywne konsekwencje niewykonania zobowiązania. Nadto zgodnie z orzecznictwem kara umowna stanowi nie tylko surogat odszkodowania, jej celem może być również skłonienie dłużnika do prawidłowego wykonania swego zobowiązania (tak: KIO w wyroku z dnia 30 czerwca 2010 r. KIO/UZP 1189/10, Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 8 sierpnia 2008 r. V CSK 85/08).

Pytanie 140 dot. projektu umowy (sprzedaż)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksla in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wiarygodności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub

w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej.

Pytanie 141 dot. projektu umowy (sprzedaż)

W związku z zapisem §5 ust.4 wzoru umowy zawierającym oświadczenie Wykonawcy o znajomości stanu majątkowego Zamawiającego, proszę o udzielenie Wykonawcy informacji, czy na chwilę obecną zachodzą lub będą zachodzić w okresie do końca trwania umowy przetargowej wobec Zamawiającego przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? W razie braku odpowiedzi na powyższe pytanie, sygnalizujemy, że w/w oświadczenie o znajomości stanu majątkowego nie będzie skuteczne

Odpowiedź: W związku z zapisem § 5 ust. 4 wzoru umowy zawierającym oświadczenie Wykonawcy o znajomości stanu majątkowego Zamawiającego, Zamawiający oświadcza, że na chwilę obecną nie zachodzą i według jego obecnej wiedzy nie będą zachodzić w okresie do końca trwania umowy przetargowej wobec Zamawiającego przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

W związku z udzielonymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Copernicus Podmiot Leczniczy Sp. z o.o., zgodnie z art. 38 ust. 4, 4a Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i przesuwa termin składania i otwarcia ofert na dzień **30 października 2019 r.**, w następujący sposób:

1. § XIV SIWZ (Miejsce i termin składania i otwarcia ofert) otrzymuje brzmienie:

ust. 1 „Ofertę wraz załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: www.platformazakupowa.pl/copernicus/aukcje wybierając przedmiotowe postępowanie **w terminie do dnia 30 października 2019 r., do godz. 10:00**”

ust. 2 „Oferty zostaną otwarte w tym samym dniu o godz. 11.00 w Gdańsku, Al. Jana Pawła II 50, w Dziale Zamówień Publicznych, poziom (minus) -1 pok. nr 093 za pomocą platformy zakupowej poprzez odszyfrowanie ofert”.

W związku z powyższymi odpowiedziami oraz wprowadzonymi zmianami Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1 (Formularz asortymentowo-cenowy). Aktualny załącznik dostępny jest na stronie internetowej Zamawiającego www.copernicus.gda.pl.

Z poważaniem

WICEPREZES
ds. ekonomicznych

Piotr Wróblewski

Sporządził Sekretarz komisji – Małgorzata Szyszka