



Kielce, dnia 27.02.2025 r.

Znak sprawy: EZ/3/2025/ESŁ

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024, poz. 1320 ze zm.) pn. Sukcesywne dostawy preparatów dezynfekcyjnych do Apteki Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając w oparciu o art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 12 poz. 7 i czy dopuści: System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, chusteczki przeznaczone są do mycia i dezynfekcji powierzchni lub wyrobów medycznych, w zależności od środka użytego do nasączenia chusteczek (produkt biobójczy lub wyrób medyczny), ze względu na bezpieczne i łatwe w użyciu są idealnym rozwiązaniem dla obszarów o szczególnie bardzo wysokim ryzyku nabycia infekcji np.: w izolatkach, salach operacyjnych, dostępne w ilości 100szt. chusteczek w jednorazowym wiaderku (rozmiar chusteczki 30x34cm), gramatura 70g/m², wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy, po zalaniu do wykorzystania w ciągu tylu dni ile wskazuje na to użyty płyn, czystość mikrobiologiczna produktu możliwa do uzyskania po nasączeniu, więc prosimy o zrezygnowanie z wymogu dostarczenia oświadczenia o czystości mikrobiologicznej, wyrób medyczny.

lub

System chusteczek przeznaczonych do nasączenia środkami dezynfekcyjnymi, chusteczki przeznaczone są do mycia i dezynfekcji powierzchni lub wyrobów medycznych, w zależności od środka użytego do nasączenia chusteczek (produkt biobójczy lub wyrób medyczny), ze względu na bezpieczne i łatwe w użyciu są idealnym rozwiązaniem dla obszarów o szczególnie bardzo wysokim ryzyku nabycia infekcji np.: w izolatkach, salach operacyjnych, dostępne w ilości 300szt. chusteczek w jednorazowym wiaderku (rozmiar chusteczki 18x25cm), gramatura 70g/m², wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy, po zalaniu do wykorzystania w ciągu tylu dni ile wskazuje na to użyty płyn, czystość mikrobiologiczna produktu możliwa do uzyskania po nasączeniu, więc prosimy o zrezygnowanie z wymogu dostarczenia oświadczenia o czystości mikrobiologicznej, wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkty z Pakietu 21 poz. 2 i 3 i czy dopuści: Suche chusteczki w rolce, wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego pozostałości materiału do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekcyjnym o wymiarach 30x34cm i gramaturze 70g/m², do każdej rolki 100 chusteczek zafoliowanej szczelnie niedołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wielorazowego dozownika, podczas wymiany roli na nową, badania stabilności



chusteczek nie są wymagane, więc należy się sugerować wytycznymi dotyczącymi płynu i jego stabilności, ponieważ dopóki on sam będzie stabilny można go używać, a norma EN 16615 nie jest normą jedyne go wyboru, aby sprawdzić skuteczność działania preparatu. Oraz kompatybilny z nimi Dystrybutor w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 75 stopni C. Wyposażony w pokrywę z zamknięciem wielokrotnego użycia, które zapobiega wysychaniu chust. lub

Suche chusteczki w rolce, wykonane z wysokiej jakości, nie pozostawiającego pozostałości materiału do stosowania z dowolnymi środkami myjącymi lub dezynfekcyjnym o wymiarach 18x25cm i gramaturze 70g/m², do każdej rolki 300 chusteczek zafoliowanej szczelnie niedołączony zestaw dwóch chusteczek do mycia i dezynfekcji wielorazowego dozownika, podczas wymiany roli na nową, badania stabilności chusteczek nie są wymagane, więc należy się sugerować wytycznymi dotyczącymi płynu i jego stabilności, ponieważ dopóki on sam będzie stabilny można go używać, a norma EN 16615 nie jest normą jedyne go wyboru, aby sprawdzić skuteczność działania preparatu. Oraz kompatybilny z nimi Dystrybutor w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu może być myty w zmywarce do naczyń w temp. do 75 stopni C. Wyposażony w pokrywę z zamknięciem wielokrotnego użycia, które zapobiega wysychaniu chust.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 10:

„Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.”

lub o dopisanie na końcu paragrafu 10:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 300.00zł za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów we wzorze umowy dotyczących kar umownych.

Pytanie 4

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1 pkt. 2):

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
 - 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,
 - b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **50,00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,



c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmii – w wysokości **50,00 zł**, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,

d) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości **50,00zł** za stwierdzone uchybienie

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów we wzorze umowy dotyczących kar umownych.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 1 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz – opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 2 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 3 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz – opakowanie 500 ml

Odpowiedź:

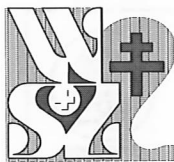
Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 4 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 500 ml – Zamawiający zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.



Pytanie 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 5 dopuści Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie 1 w pozycji 6 dopuści Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 1 dopuści Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Op. 1 l do systemu zamkniętego – Wykonawca zobowiązuje się użyć Zamawiającemu dozowniki kompatybilne z opisanym preparatem.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 2 dopuści Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 1 l do systemu zamkniętego – Wykonawca zobowiązuje się użyć Zamawiającemu dozowniki kompatybilne z opisanym preparatem.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 3 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone



działanie do 3 godz. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 4 dopuści Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 8 dopuści Preparat w proszku na bazie nadwęglanu sodu i TAED, z zawartością kwasu adypinowego oraz enzymów (proteaza, amylaza, lipaza, mannaza) przeznaczony do mycia i dezynfekcji narzędzi medycznych (instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, urządzeń anestetycznych). Możliwość zastosowania do dezynfekcji powierzchni sprzętów medycznych, m.in. inkubatorów. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjkach automatycznych, myjkach endoskopowych. Z zawartością substancji zapobiegających pyleniu. Aktywność niezanieczyszczonego roztworu roboczego - 30h. Spektrum działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA) (EN 14561), F (C.albicans, A.brasiliensis) EN 14562, prątki (M.terrae, M.avium) EN 14563, V (adeno, polio, noro) wg. EN 14476, oraz 17111 - pełna wirusobójczość w fazie 2.2., pełna sporobójczość potwierdzona normą 17126 (C. difficile, B. subtilis, B. cereus) - od 1% w 10 min. Nie wymaga dodatku aktywatora. Opakowanie 1 kg - Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 16

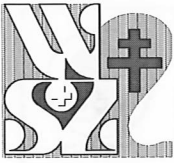
Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 1 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 17

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 2 dopuści Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim



obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Op. 500 ml - Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 3 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 500 ml

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 4 dopuści Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk i skóry. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol. Spektrum i czas działania: B, F (C. albicans, A. brasiliensis), Prątki (M. avium, M. terrae), V (osłonkowe, Adeno, Noro, Polio). Higieniczna dezynfekcja rąk wg EN 1500 3 ml w czasie 30 sek., chirurgiczna dezynfekcja rąk według EN 12791 2 x 3 ml w czasie 120 sek. + przedłużone działanie do 3 godz. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 5 dopuści Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk. Skład: etanol, propan-2-ol. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę zapobiegającą uczuciu lepkości dłoni. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 s). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min. (2 x 90 s). Spektrum i czas działania: B, Tbc (M.terrae), V (min. Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Op. 500 ml

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 6 dopuści Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 7 dopuści Emulsja przeznaczona do mycia rąk, skóry głowy i ciała. Bez zawartości mydła, przeznaczona dla osób z alergią i nietolerancją na produkty zawierające mydło. Produkt



zawiera substancje pielęgnujące, polecany dla personelu medycznego i osób narażonych na macerację skóry w wyniku częstego mycia. Produkt polecany do mycia pacjentów z odleżynami. Skład: anionowe środki powierzchniowo czynne, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne (betaina kokosowa). Zawiera glicerynę. Produkt przebadany dermatologicznie. Op. 500 ml

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w opisie SWZ.

Pytanie 23

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycji 2 dopuści Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 1l

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 24

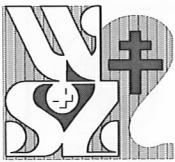
Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycji 2 dopuści Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 5l

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający informuje, iż pytanie dotyczy pakietu 9 poz. 3.

Pytanie 25

Czy Zamawiający w pakiecie 9 w pozycji 2 dopuści Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczają zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie (w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe



(HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 1l – Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 1 dopuści Koncentrat na bazie amin (QAV) przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta wyrobów medycznych FAMED. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, prątki (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus Noro – 4% w 15 minut. Pełne spectrum wirusobójcze i grzybobójcze. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy. Op. 11

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 27

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 2 dopuści Koncentrat na bazie amin (QAV) przeznaczony do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego, dużych powierzchni wodoodpornych (łóżek, podłóg, blatów, ścian). Produkt o wysokiej tolerancji materiałowej, może być używany do dezynfekcji materiałów obciowych, tworzywa ABS, szkła, porcelany, gumy, stali szlachetnej, aluminium, a także niklu oraz chromu. Polecany do wyrobów ze szkła akrylowego. Może być stosowany do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt bez zawartości aldehydów i fenoli. Posiada opinię producenta wyrobów medycznych FAMED. Produkt posiada pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Spektrum działania: B, MRSA, F (C.albicans) – 0,25% w 15 minut, prątki (M.terrae, M.avium), V (HIV, HBV, HCV, HSV, BVDV, Vaccinia, Ebola), wirus adeno - 0,5% w 30 minut. Wirus polio, rota - 1% w 15 minut. Możliwość poszerzenia spektrum o A. brasiliensis – 1,5% w 60 minut oraz wirus Noro – 4% w 15 minut. Pełne spectrum wirusobójcze i grzybobójcze. Produkt posiada badania wg. EN 16615 dla B, C. albicans – 1% w 15 minut. Spektrum potwierdzone badaniami wg norm EN 14885. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Środek posiada podwójną rejestrację jako wyrób medyczny klasy IIa i produkt biobójczy. Op. 51

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 28

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 3 dopuści Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwaźliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans, C. auris), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie



do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm².. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt.- Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 4 dopuści Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopraopan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt zarejestrowany również jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 1 - Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 30

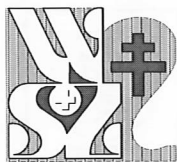
Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 5 dopuści Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). 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. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., gramatura 23 g/m². Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 6 dopuści Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksy-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). 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. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają



dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (*M.terrae*) - 5 minut., prątki (*M. terrae*, *M. avium*) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., gramatura 23 g/m². Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 32

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 7 dopuści Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopraopan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt zarejestrowany również jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (*C.albicans*), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (*M.terrae*) - 5 minut., prątki (*M. terrae*, *M. avium*) - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 1

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 33

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 8 dopuści Gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Preparat posiada rejestrację jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład w 100 g preparatu : etanol 72,8g, propan-2-ol 7,2 g (80g alkoholu/100g produktu); nadtlenuk wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, F(*C. albicans*, *A. brasiliensis*), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie 30 sekund; polio, adeno, noro - 30 sekund; prątki(*M. terrae*, *M. avium*) - 3 minuty, spory *B. subtilis* (EN 13704) - 10 minut, *C. difficile* (EN 17126) - 15 minut (warunki czyste), 30 min. (brudne). Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 34

Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 1 dopuści Gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70 g w 100 g. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością - jako produkt biobójczy. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego np. Famed (lub równoważna) w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiada pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B, F (*C.albicans*, *C. auris*), prątki (*M.terrae*, *M. avium*), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy) zgodnie z 14476 i 16777, rota, noro w



czasie od 30 sekund do 1 minuty. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.
11

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 2 dopuści Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt zarejestrowany również jako produkt biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed lub równoważną. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. op. 1 1 ze spryskiwaczem.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 36

Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 3 i 4 dopuści Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksyo-propionian (sól). 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. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100 szt., gramatura 23 g/m². Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 37

Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 5 i 6 dopuści Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łóżek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierważliwych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans, C. auris), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm². Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie: puszka 100 szt., wkład 100



szt. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 38

Czy Zamawiający w pakiecie 12 w pozycji 7 dopuści Suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: wiskoza (20%) i poliester (80%), - mieszany skład gwarantuje pochłanianie zanieczyszczeń i dokładne czyszczenie. Opakowanie: wiadro + wkład 100 ściereczek; - Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Pytanie 39

Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 1 dopuści Preparat przeznaczony do usuwania śladów po naklejkach, taśmach klejących, gumach, pisakach. Polecany na wszystkie powierzchnie. Skład: Alkohol, C9-11, etoksylogowany (6 EO) 10-<25%; 2-aminoetanol 1-<2,5%; N,N-dimethyl dec-9-enamide 1 - <2.5 %. Gęstość: 990 - 1010 kg/m³; pH 10 - 12. Opakowanie 500 ml ze spryskiwaczem

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 40

Czy Zamawiający w pakiecie 21 w pozycji 1 dopuści Enzymatyczny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i rotacyjnych na bazie amin, QAV. Zawierający proteazę rozkładającą białka oraz inhibitory korozji. Usuwa zaschnięte zabrudzenia organiczne, doczyszczcza zanieczyszczenia białkowe. Przeznaczony do dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Zalecany do endoskopów, posiadający opinię Vimex. Wysoka tolerancja materiałowa, może być stosowany do instrumentów ze stali szlachetnej, niklu, miedzi, aluminium, porcelany, szkła, gumy, tworzyw sztucznych. Produkt posiada opinię producenta Chirmed.dot. kompatybilności materiałowej. Aktywność nieskażonego roztworu - 14 dni. Spektrum działania: bakterie(w tym MRSA), grzyby (C.albicans i A. brasiliensis), prątki (M.terrae, M.avium), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, grypa, ebola), wirus Adeno w czasie do 30 minut i stężeniu 0,5%, wirus Polio w czasie 15 minut i stężeniu 1%, wirus Noro - 4% 15 min. - pełna wirusobójczość i grzybobójczość. Produkt przebadany według norm obszaru medycznego, faza 2.2, wirusy - faza 2.1. oraz 2.2 (pełna wirusobójczość) dedykowanej dla narzędzi. Opakowanie 5 l

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w opisie SWZ.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 2 dopuści Suche ściereczki przeznaczone do nasączenia preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 45g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie, wiaderko wielokrotnego użytku. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1.



Skład: wiskoza (20%) i poliester (80%), - mieszany skład gwarantuje pochłanianie zanieczyszczeń i dokładne czyszczenie. Opakowanie: wiadro + wkład 100 ściereczek

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający informuje, iż pytanie dotyczy pakietu 21 poz. 2.

Pytanie 42

Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 3 dopuści wiaderko kompatybilne z produktem z pytania nr 37.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający informuje, iż pytanie dotyczy pakietu 21 poz. 3.

Pytanie 43

Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 4 dopuści Chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu i innych powierzchni. Skład: 0,15% N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropan-1,3-diamina, 0,14% poli(oksyo-1,2-etanodilo)alfa[2-didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propionian (sól). 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. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut., prątki (M. terrae, M. avium) - 15 min. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. FLOWPACK - opakowanie 50 szt., wymiary 19x15, gramatura 50g/m2. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Produkt zarejestrowany jako biobójczy - również do powierzchni mających kontakt z żywnością, oraz wyrób medyczny. Zużycie do 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza chusteczki o wymiarach nie mniejszych niż 19x15 cm oraz z odpowiednim przeliczeniem ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż pytanie dotyczy pakietu 21 poz. 4.

Pytanie 44

Czy Zamawiający w pakiecie 13 w pozycji 4 dopuści Chusteczki do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego, przeznaczone także do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Skład: etanol, propan-2-ol, bez zawartości dodatkowych substancji aktywnych. Zawartość alkoholu 70g/100 g produktu. Zalecane do dezynfekcji sprzętu medycznego: łózek, foteli zabiegowych, aparatury medycznej i operacyjnej oraz wszelkich powierzchni nierwałowych na działanie alkoholu. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, MRSA, F (C.albicans, C. auris), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 13x20 cm, gramatura 23g/cm2.. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. FLOWPACK: 50 szt., 19x15 cm, 50g/m2. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ. Zamawiający informuje, iż pytanie dotyczy pakietu 21 poz. 4.

Pytanie 45

Dot. pakietu nr 2 poz. 4 - Prosimy o dopuszczenie w poz. 4 preparatu do chirurgicznego i higienicznego mycia rąk w postaci płynu, o pH ok. 5,0 zawierający APG (alkilopoliglukozyd), nie zawierający dodatku substancji zapachowych oraz barwników, dedykowany dla osób o szczególnie wrażliwej skórze, produkt o niskiej lepkości poniżej 2000 mPas. Produkt kosmetyczny, op. 1L



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w opisie SWZ.

Pytanie 46

Dot. pakiet 2 poz.7 - Prosimy o dopuszczenie preparatu na bazie wyłącznie 2% diglukonianu chlorheksydyny spełniającego pozostałe wymagania swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wszystkich pozostałych wymagań zawartych w opisie SWZ.

Pytanie 47

Dot. rozdz. 12 pkt c - W związku z bardzo dużą ilością dokumentów przedmiotowych wymaganych przez Zamawiającego zwracamy się z prośbą o dopuszczenie złożenia oświadczenia, że oferowane wyroby zakwalifikowane jako produkty biobójcze posiadają działanie bójcze, tj. sprawozdania z badań potwierdzające skuteczność produktów dezynfekcyjnych wykonane metodami uznanymi międzynarodowo przez akredytowane laboratoria z krajów UE lub opisane w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji PL, WM i PB przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania, z równoczesnym oświadczeniem o udostępnieniu ich na każde żądanie Zamawiającego, ułatwi to Wykonawcom przygotowanie prawidłowej oferty i usprawni to proces oceny ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje SWZ w pkt 12 ppkt c) **przedmiotowe środki dowodowe na potwierdzenie, iż oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, które winne być złączone do oferty**, poprzez usunięcie zapisów o następującej treści:

- dokumenty potwierdzające, że oferowane wyroby zakwalifikowane jako produkty biobójcze posiadają działanie bójcze, tj. sprawozdania z badań potwierdzających skuteczność produktów dezynfekcyjnych wykonanych metodami uznanymi międzynarodowo przez akredytowane laboratoria z krajów UE lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Zamawiający wymaga, aby skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych była potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania,
 - w odniesieniu do środków zakwalifikowanych do wyrobów medycznych - właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o Wyrobach medycznych z dnia 07.04.2022 r. (Dz.U.2024.1620 t.j.) oraz ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 05.04.2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, tj.:
 - ✓ deklaracja zgodności EU(UE) o której mowa w Art. 19 ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDR
- lub
- ✓ deklaracja zgodności EC(WE) o której mowa w dyrektywie Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG sporządzona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania („AIMDD”) oraz
 - w przypadku gdy wyrób medyczny został wprowadzony do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r.



właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela, zgodnie z klasą wyroby medycznego lub

- w przypadku gdy wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2 – 4 MDR właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela zgodnie z klasą wyroby medycznego.

Pytanie 48

Pytanie ogólne. W celu miarkowania kar i równego traktowania stron zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy §10 pkt 1 ust. 2b w sposób następujący: „za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotu użyczenia – w wysokości 30,00 zł, licząc za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w umowie”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 49

Pytanie ogólne. W celu miarkowania kar i równego traktowania stron zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy §10 pkt 1 ust. 2b w sposób następujący: „za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotu użyczenia – w wysokości 50,00 zł, licząc za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w umowie”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 50

Pytanie ogólne. W celu miarkowania kar i równego traktowania stron zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy §10 pkt 1 ust. 2b w sposób następujący: „za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotu użyczenia – w wysokości 0,5% od wartości niezrealizowanego zamówienia, licząc za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w umowie”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 51

Pytanie ogólne. Prosimy o dołączenie zapisu, że w przypadku nie dostarczenia zamówienie nie z winy Wykonawcy, kary nie będą naliczane.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 52

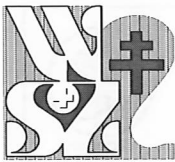
Pytanie ogólne. Prosimy o zmniejszenie kar umownych tak, by chroniły zarówno interesy Zamawiającego, jak i Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 53

Wnosimy o dokonanie modyfikacji postanowień przyszej umowy w zakresie zapisów & 10 ust.1 pkt.2 dotyczących wysokości kar umownych. Jak wskazuje się w orzecznictwie, „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).



1. Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

- a. za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,
- b. za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową lub przedmiotu użyczenia[1] – w wysokości 1% wartości zamówienia, licząc za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości opóźnionego w dostawie towaru,
- c. za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową lub przedmiotu użyczenia[2] stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 50,00 zł, licząc za każde 1 dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości opóźnionego w dostawie towaru,
- d. w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 12 miesięcy okresem przydatności do użycia każdorazowo w wysokości 50,00 zł za stwierdzone uchybieni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu nr 9 Poz. 1- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie kwasu nadoctowego, zachowującego stabilność do 15 dni, spełniającego pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 55

Dotyczy pakietu nr 9 Poz. 1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi termolabilnych, wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, substancja aktywna: kwas nadoctowy powstający w wyniku reakcji kwasu octowego i nadtlenu wodoru? Roztwór gotowy do użycia – nie wymaga dodawania aktywatora ani czasu aktywacji. Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni, kontrolowany za pomocą testów paskowych. Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej, spektrum działania zgodne z wymaganymi normami PN EN, przebadany na szczepach normatywnych : 10 min - B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27 - >4log), wyrób medyczny klasy IIB?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.

Pytanie 56

Dotyczy pakietu nr 9 Poz. 2, 3- Czy zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Enzymex L9 do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, z możliwością zastosowania w myjniach ultradźwiękowych i półautomatycznych, o składzie: enzymy (proteaza, lipaza, amylaza), chlorek didecyloдимetyloamonu, propionian, niejonnowe i kationowe związki powierzchniowo - czynne, związki chelatujące, o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Herpes Simplex, Vaccinia (Corona)- w stężeniu 0,5% w czasie 10 minut oraz z możliwością poszerzenia bójkowego wobec Tbc (M.terrae) w czasie 10 minut w stężeniu 5% lub 60min w stęż 2%? Preparat posiada potwierdzenie producenta o skuteczności wobec biofilmu i spełnia standardy normy NF S94-402-1 dot. analizy elektrochemicznej korozji wżerowej oraz pozostaje stabilny podczas użytkowania i umożliwia namaczanie oprzyrządowania do 72 godzin. Wyrób medyczny kl. IIB.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SWZ.



Pytanie 57

Dotyczy pakietu nr 9 Poz. 4- Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści do oceny preparat typu Enzymex LD, enzymatyczny do mycia manualnego i maszynowego endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza, celulaza), o stężeniu od 0,3%-0,5%, z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający substancje wspomagające działanie bakterio- i grzybobójcze, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 1l po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności preparatu z pozycją nr 1.

Odpowiedzi na pytania zawarte w niniejszym piśmie są wiążące i należy uwzględnić je w treści składanej oferty.

MODYFIKACJA SWZ

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając w oparciu o art. 137 ust 1 ustawy Pzp, **zmienia treść SWZ w:**

- **Załączniku nr 2 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy**, poprzez dodanie w odpowiednich

Pakietach pod tabelami zapisów o następującej treści:

„Zgodnie z treścią § 3 ust. 4 Załącznika nr 3 do SWZ - projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia deklaracji zgodności i/lub certyfikatów zgodności wystawionych przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z klasą wyrobu medycznego, o których mowa w ustawie o wyrobach medycznych (Dz.U.2024.1620 t.j.), na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych, tj.: właściwe dokumenty potwierdzające, iż oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz.U.2024.1620 t.j.) oraz dopuszczony do obrotu i stosowania w służbie zdrowia:

- deklaracja zgodności EU(UE) o której mowa w Art. 19 ROZPORZĄDZENIA PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDR

lub

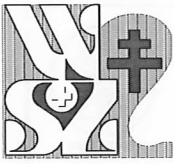
- deklaracja zgodności EC(WE) o której mowa w dyrektywie Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG sporządzona przez producenta lub autoryzowanego przedstawiciela producenta, poświadczającej zgodność oferowanego wyrobu z MDD lub dyrektywą nr 90/385/EWG z dnia 20 czerwca 1990 r. w sprawie zbliżenia ustawodawstw Państw Członkowskich odnoszących się do wyrobów medycznych aktywnego osadzania („AIMDD”) oraz

- w przypadku gdy wyrób medyczny został wprowadzony do obrotu przed dniem 26 maja 2021 r. właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela, zgodnie z klasą wyroby medycznego,

lub

- w przypadku gdy wyrób medyczny jest objęty jednym z okresów przejściowych, o których mowa w art. 120 ust 2 – 4 MDR właściwego oświadczenie producenta lub upoważnionego przedstawiciela zgodnie z klasą wyroby medycznego.”

„Zgodnie z treścią § 3 ust. 5 Załącznika nr 3 do SWZ - projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia dla produktów biobójczych, posiadających działanie bójcze, sprawozdań z badań potwierdzających skuteczność produktów dezynfekcyjnych wykonanych metodami uznanymi międzynarodowo przez akredytowane laboratoria z



krajów UE lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania), na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych.”

- w Załączniku nr 3 do SWZ – projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, poprzez dodanie w § 3 ust. 4 i 5 o następującej treści:

„4. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia certyfikatów i/lub deklaracji zgodności wystawionych przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z klasą wyrobu medycznego o których mowa w ustawie o wyrobach medycznych (Dz.U.2024.1620 t.j.) na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych.”

„5. Wykonawca zobowiązany jest do przedłożenia dla produktów biobójczych posiadających działanie bójcze sprawozdań z badań potwierdzających skuteczność produktów dezynfekcyjnych wykonanych metodami uznanymi międzynarodowo przez akredytowane laboratoria z krajów UE lub opisanymi w Polskich Normach lub innymi metodami zaakceptowanymi przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych (skuteczność mikrobójcza preparatów dezynfekcyjnych potwierdzona metodami przewidzianymi do określania skuteczności środków właściwych dla danej grupy użytkowników (obszar medyczny) i danego zastosowania), na żądanie Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych.”

- w Załączniku nr 3 do SWZ – projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, poprzez zmianę treści ust. 2 w § 4 na następującą:

„2. Strony ustalają, że dostawa nastąpi w terminie dni roboczych, licząc od dnia wezwania, o którym mowa w ust. 1. Dostawy realizowane będą wyłącznie w dni robocze, od poniedziałku do piątku (w godz. od 8⁰⁰ do 14⁰⁰), za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t. j.: Dz.U. 2020 r., poz.1920 z późn. zm.), zmienionej na mocy Ustawy z dnia 6 grudnia 2024 r. o zmianie ustawy o dniach wolnych od pracy oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. poz. 1965).”

- w Załączniku nr 3 do SWZ – projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, poprzez dodanie lit. e) w ust. 2 § 11 o następującej treści:

„e) Wykonawca na wezwanie Zamawianego nie przedłożył dokumentów o których umowa § 3 ust. 4 i 5.”

W związku z powyższymi odpowiedziami na pytania oraz wprowadzonymi zmianami w SWZ Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej prowadzonego postępowania:

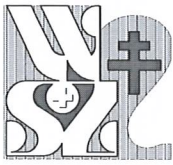
- zmodyfikowany Załącznik nr 2 do SWZ – formularz asortymentowo-cenowy pod nazwą **ZMODYFIKOWANY Załącznik nr 2 do SWZ**,
- zmodyfikowany Załącznik nr 3 – projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego pod nazwą **ZMODYFIKOWANY Załącznik nr 3 do SWZ**.

Wprowadzone modyfikacje zapisów SWZ zawarte w niniejszym piśmie są wiążące i należy uwzględnić je przy składaniu oferty.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zamawiający, działając w oparciu o art. 137 ust. 6 w powiązaniu z art. 137 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2024 r., poz. 1320 ze zm.), przedłuża termin składania ofert.

Nowe terminy składania i otwarcia ofert:



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
NIP: 959-12-91-292, Regon: 000289785
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Termin składania ofert: **12.03.2025 r. do godz. 10.00**
Termin otwarcia ofert: **12.03.2025 r. o godz. 10:30**

W związku ze zmianą terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający zmienia treść **pkt 25 SWZ** – **Termin związania ofertą** nadając mu nowe brzmienie: „Termin związania ofertą wynosi 90 dni tj. Wykonawca jest związany ofertą **do dnia 09.06.2025 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert”.

Jednocześnie Zamawiający, działając na podstawie art. 137 ust. 4 ustawy Pzp informuje, iż dokonał zmiany treści SWZ poprzez przekazanie w dniu 26.02.2025 r. Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej „ogłoszenia o zmianie” oraz zgodnie z art. 137 ust. 5 ustawy Pzp udostępnia zmianę treści SWZ na stronie internetowej prowadzonego postępowania wraz z ogłoszeniem o zmianie, tj.:

Numer publikacji ogłoszenia: 129626-2025

Numer wydania Dz.U. S: 41/2025

Data publikacji: 27/02/2025

Z-ca Kierownika
DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH
mgr Edyta Kwaśniewska

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH
mgr Edyta Słowińska
SPECJALISTA

Dział Zamówień Publicznych
Tel.: 41/36-71-259, fax: 41/366-00-14
e-mail: edyta.slowinska@wszkielce.pl

