



ZOZ/DZP/PN/7/24

Odpowiedzi na pytania I

Zgodnie z art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu w trybie podstawowym na: **Dostawa środków dezynfekcyjnych**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/7/24

Pytanie nr 1

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 8 dopisać na końcu ustęp 6 o treści:

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

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 8 ustęp 6 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.2% wartości netto z faktury 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy zadania nr 10

1. Czy w pozycji 1 i 2 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Foam Extra o następujących parametrach: preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczona do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Produkt posiada pozytywną opinię CZD. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwia dezynfekowanych powierzchni. Produkt posiada opinię producenta sprzętu medycznego Famed. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Produkt posiada badania dla B, F zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1 l ze spryskiwaczem (pozycja 1) oraz kanister 5 l (pozycja 2).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogu bójczości wobec rotawirusa, norowirusa i polyoma sv40.

Pytanie nr 3

Dotyczy zadania nr 23

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści preparat na bazie aminy i QAV o spektrum działania: B, F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy zadania nr 23

2. Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści preparat typu Velox Oxy Eta o następujących parametrach: gotowy do użycia preparat przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni sprzętu medycznego - łóżek, foteli, szafek, aparatury medycznej, inkubatorów, sprzętu rehabilitacyjnego. Skład w 100 g preparatu : etanol 72g, propan-2-ol 7,2 g; nadtlenek wodoru 3 g. Bez zawartości aldehydów i fenoli. Spektrum działania zgodnie z EN 14885: B, F(C. albicans, A. niger), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-CoV-2) - w czasie 30 sekund; polio, adeno, noro - 30 sekund; Tbc (M. terrae, M. avium) - 3 minuty, spory B. subtilis (EN 13704) - 10 minut, C. difficile (EN 17126) - 15 minut. Preparat posiada badania zgodnie z EN 16615. Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem Wyrób medyczny klasy IIA.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 313-26-38
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Dotyczy zadania nr 25

1. Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści chusteczki typu Velox Wipes NA o następujących parametrach: chusteczki bezalkoholowe przeznaczone do mycia i szybkiej dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu. Skład: amina, QAV. Przeznaczone do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzy sztucznych, szkła akrylowego. Do zastosowania na oddziale intensywnej terapii, blokach operacyjnych, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu, foteli zabiegowych, lamp, inkubatorów. Bez zawartości aldehydów i fosforanów, nie odbarwiają dezynfekowanych powierzchni. Spektrum działania, potwierdzone normami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), V (HIV, HBV, HCV, wirus grypy, Vaccinia, BVDV, HSV, Ebola) - 1 minuta. Tbc (M.terrae) - 5 minut. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Wymiary: 13x20 cm. Gramatura: 23g/m2. Opakowanie: puszka 100 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Dotyczy zadania nr 26

1. Czy w zadaniu 26 Zamawiający dopuści chusteczki typu Velox Duo Wipes o następujących parametrach: 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), Tbc, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, BVDV) w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Wymagane badania zgodnie z EN 16615. Aktywność po otwarciu do 21 dni. Chusteczki o wymiarach 19x15 cm, gramatura 50g/cm2. Produkt posiada badania dermatologiczne. Wymagana podwójna rejestracja: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Opakowanie 50 szt. typu flow packi, z przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiającego dopuszcza zaoferowanie:

„Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do higienicznego mycia i dekontaminacji całego ciała bez konieczności spłukiwania i zmywania; usuwają nieprzyjemne zapachy; nasączone roztworem na bazie poliheksanidyny; skuteczne 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). Wyrób medyczny klasy III. 10 sztuk w opakowaniu”

W przypadku dopuszczenia prosimy o doprecyzowanie sposobu przeliczania sztuk na opakowanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i dopuszcza przeliczenie 8 opakowań x 10 szt.

Pytanie nr 8

Dotyczy pozycji 1 i 2 w zadaniu nr 8

Czy Zamawiającego dopuszcza zaoferowanie:

„Gotowy do użycia preparat alkoholowy bezbarwny przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenku wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny przy jednorazowej aplikacji na :bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vaccina, HIV, HCV, HBV – 15s), skuteczny także na Rotawirus, Polio. Produkt leczniczy, termin ważności 5 lat, 12 mies. od pierwszego użycia. Opakowanie 250ml z atomizerem i 1000ml”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy pozycji 1 i 2 w zadaniu nr 9

Czy Zamawiającego dopuszcza zaoferowanie:

„Gotowy do użycia preparat alkoholowy barwiony przeznaczony do odkażania skóry przed pobieraniem krwi, zastrzykami, cewnikowaniem, punkcjami i operacjami; zawierający dwie substancje aktywne (wyłącznie alkohole - etanol i 2-propanol); bez zawartości jodu, chlorheksydyny, nadtlenku wodoru, fenoli i jego pochodnych; z możliwością stosowania u noworodków i niemowląt pod obserwacją lekarza (CHPL); o przedłużonym czasie działania do 24h; skuteczny przy jednorazowej aplikacji na :bakterie (gram+ i gram-, w tym MRSA, Tbc, E.coli), grzyby, wirusy (Vaccina, HIV, HCV, HBV –



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
15s), skuteczny także na Rotawirus, Polio. Produkt leczniczy, termin ważności 5 lat, 12 mies. od pierwszego użycia.
Opakowanie 250ml z atomizerem i 1000ml"

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Dotyczy zadania nr 25

Czy Zamawiającego dopuszcza zaoferowanie:

„Gotowe do użycia chusteczki przeznaczone do dezynfekcji małych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, metodą przecierania; inkubatorów, głowic USG (Philips, Hitachi, ALOKA), ekranów monitorów LCD, również w pionie żywieniowym i oddziałach noworodkowych; nasączone roztworem opartym o 1-propanol(max. 20 g) i chlorek dwuodcyldwumetyloamoniowy; niezawierające aldehydów i alkiloamin; skuteczne w czasie do 1 min na bakterie EN13727 (w tym MRSA, Tbc), drożdże EN13624, wirusy EN14476 (HIV, HBV, HCV, Rota, ptasiej grypy) oraz w czasie do 5 min na wirusy Noro, Polyoma; w opakowaniu typu flowpack po 100 chusteczek. Wyrób medyczny klasy IIa, wymiar chusteczki 18x20cm. Do dezynfekcji stacji dokujących B. Braun Space Station oraz pomp infuzyjnych systemu B. Braun Space - Perfusor® / Infusomat® Space -gwarancja/rekomendacja producenta"

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 12

Dotyczy zapisów SWZ:

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?

Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 13

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy:

Par. 5 pkt 3. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonego asortymentu Zamawiający niezwłocznie powiadamia o tym Wykonawcę faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wykonawca rozpatruje reklamację niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 72 godzin od daty otrzymania powiadomienia. W przypadku braku odpowiedzi na reklamację w ww. terminie przyjmuje się, że Wykonawca uznał reklamację za zasadną.

Par. 5 pkt 4. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć na czas rozpatrzenia reklamacji towar zamienny, o parametrach zgodnych z SWZ i umową, (który w przypadku uznania zasadności reklamacji zostanie zaliczony na poczet pierwotnego zamówienia) w nieprzekraczalnym terminie do 72 godzin w zakresie zadań od momentu powiadomienia przez Zamawiającego, w dni robocze. W przypadku uznania reklamacji za bezzasadną, towar zamienny zostanie zaliczony na poczet najbliższej dostawy tego asortymentu do siedziby Zamawiającego.

Par. 5 pkt 5. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych w dostarczonym towarze Wykonawca dostarczy brakujący asortyment w terminie do 72 godzin w dni robocze - od chwili powiadomienia o brakach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar:

- par.8 pkt 1 - za zwłokę w realizacji dostawy kary w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, którego dotyczy – za każdy dzień zwłoki;

- par.8 pkt 3 - w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy wykonawca zapłaci 5% wartości niezrealizowanej wartości Umowy brutto.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 313-26-38
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytanie nr 15

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr. 31 gotowego do użycia preparatu w sprayu do ręcznej konserwacji narzędzi medycznych przed sterylizacją parą wodną (nie wpływającego na proces sterylizacji parowej), będący mieszaniną farmaceutycznej klasy oleju wazelinowego (zawartość: $19 \leq x < 24\%$) oraz mieszaniny węglowodorów C4, gazu z ropy naftowej (zawartość: $50 \leq x < 100\%$), o gęstości względnej: 0,65 g/cm³, nie zawierającego chlorofluorowęglowodorów oraz silikonu i freonu, będącego wyrobem medycznym klasy I, spełniającego wymagania prawne dla wyrobów medycznych zgodnie z rozporządzeniem 2017/745 (MDR) oraz wymagania rozporządzenia nr 648/2004 w sprawie detergentów, poddane ocenie ryzyka w oparciu o normę EN ISO 14971, konfekcjonowanego w opakowaniach 400 ml, z końcówką dozującą dla precyzyjnej aplikacji oleju, dostarczaną i zabezpieczoną w nasadce każdego opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz ze zmianą fasunku.

Pytanie nr 16

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr.32 kwaśnego środka do maszynowego mycia, płukania oraz termicznej obróbki pojemników na ludzkie wydaliny, w urządzeniach myjąco-dezynfekujących z termiczną dezynfekcją, wspomagającego szybkie, bezśladowe suszenie, do nabłyszczania, zapobiegającego zwapnieniom, o następującym składzie: kwas cytrynowy, etoksylogowane alkiloaminy kokosowe, inhibitory korozji, substancje kompleksujące oraz o dozowaniu: 0,5 - 1ml/l na każde 5 st. twardości wody, pH kwaśne 1,6-2,2; gęstość 1,08-1,12g/cm³ kompatybilne ze stałą szlachetną potocznie nazywaną „stałą nierdzewną”, aluminium, plastikiem i szkłem i konfekcjonowanego w opakowaniach 5 l,?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Dotyczy Parametry Techniczne:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr.36 gotowego do użycia preparatu o właściwościach rozpuszczających, do jednoczesnego czyszczenia i usuwania pozostałości kleju, plam z tuszu oraz innych podobnych substancji, z powierzchni aluminiowych, ze stali nierdzewnej lub tworzywa sztucznego, gumy, PVC, PEE, PEHD. Polisulfony i EPDM nie zawierającego w swoim składzie benzyny, heksanu ani pochodnych oraz bez zawartości limonenu ani jego pochodnych, nie posiadającego piktogramów CLP na etykiecie, nie będącego wyrobem medycznym, charakteryzujący się wysoką wydajnością dzięki zastosowaniu składników aktywnych o działaniu rozpuszczającym, konfekcjonowanego w butelkach 1L, wraz z nakrętką dozującą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Zadanie 17 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego oraz endoskopów, bezaldehydowy oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglanu sodu, czteroacetyloetylenodiaminy, tenzydy niejonowe, związki kompleksujące, inhibitory korozji, bez zawartości chloru, fenoli, QAV bez konieczności dodawania aktywatora. Całkowicie rozpuszczalny, przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej. Potwierdzona trwałość roztworu roboczego 24 godz. od momentu sporządzenia. Kontrola aktywności paskami testowymi. Spektrum biobójcze: B, EN 14561, Y, EN 14562, V EN 14476, Mykobakteriobójczy EN 14563 (M. Terre, M Avium) do 15min.; sporobójcze (Cl.Difficile, B. cereus oraz B.subtilis) zgodnie z normą EN 17126 w warunkach brudnych w stężeniu do 2% w czasie 15min. Opakowanie 1 kg z przeliczeniem ilości.. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz ze zmianą fasunku.

Pytanie nr 19

Zadanie 17 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, sprzętu anestezjologicznego oraz endoskopów, bezaldehydowy oparty o aktywny tlen, zawierający nadwęglanu sodu, czteroacetyloetylenodiaminy, tenzydy niejonowe, związki kompleksujące, inhibitory korozji, bez zawartości chloru, fenoli, QAV bez konieczności dodawania aktywatora. Całkowicie rozpuszczalny, przygotowanie roztworu w zimnej wodzie wodociągowej. Potwierdzona trwałość roztworu roboczego 24 godz. od momentu sporządzenia. Kontrola aktywności paskami testowymi. Spektrum biobójcze: B, EN 14561, Y, EN 14562, V EN 14476, Mykobakteriobójczy EN 14563 (M. Terre, M Avium) do 15min.;



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
sporobójcze (Cl.Difficile , B. cereus oraz B.subtilis) zgodnie z normą EN 17126 w warunkach brudnych w stężeniu do 2% w czasie 15min. Opakowanie 5 kg z przeliczeniem ilości.. Wyrób medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz ze zmianą fasunku na 5kg dla Lp. 1 w poz. 2.

Pytanie nr 20

Zadanie 20

Prosimy o dopuszczenie do oceny tabletek spełniających zapisy SWZ konfekcjonowanych w opakowania po 300 sztuk z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku, pozostałe warunki zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Zadanie 23 poz 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego zapisy SWZ na bazie amin i QAV o znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B, F, mycobakterie, V (HIV, HBV, HCV, noro, papowa, rota, vaccina) w czasie do 5 min w warunkach brudnych oraz Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Konfekcjonowanego w opakowania 1L ze spieniaczem z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wraz z przeliczeniem ilości.

Pytanie nr 22

Zadanie 28 poz 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie kwasu podchlorawego HOCl do 40 ppm i podchlorynu sodu. Wyrób medyczny kl. III, stabilny przez 30 dni po otwarciu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- w wysokości 0,2% wartości netto zamówionego towaru za niedostarczenie towaru w terminie, również z tytułu reklamacji za każdą godzinę opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto zamówionego towaru.**

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 24

pytanie do Pakietu nr 28

Czy w części nr 28 zamawiający dopuści:

Poz 1 Gotowy do użycia roztwór wodny o zawartości kwasu podchlorawego HOCl 50ppm i podchlorynu sodu NaOCl 50ppm obj 250 ml

Poz2 Gotowy do użycia roztwór wodny o zawartości kwasu podchlorawego HOCl 50ppm i podchlorynu sodu NaOCl 50ppm obj 500 ml

Poz 3 Gotowy do użycia roztwór wodny o zawartości kwasu podchlorawego HOCl 50ppm i podchlorynu sodu NaOCl 50ppm obj 1000 ml

Poz 4 Hydrożel do oczyszczania i nawilżania ran z zawartością kwasu podchlorawego HOCl 50ppm, oraz podchlorynu sodu NaOCl 50ppm – opakowanie 100g

Poz 5 Hydrożel do oczyszczania i nawilżania ran z zawartością kwasu podchlorawego HOCl 50ppm, oraz podchlorynu sodu NaOCl 50ppm – opakowanie 250g ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ dla pozycji od 1 do 5.

Pytanie nr 25

Dotyczy zadania nr 10:

Poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat Lysoformin Plus Schaum wykazujący skuteczność bójczą na B, F (C. albicans), Tbc, V (BVDV, HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota, Papowa wirus (SV40) spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy zadania nr 10:

Poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na brak wyceny poz. 3 w przypadku oferowania w poz. 1 preparatu konfekcjonowanego w op. 1L z atomizerem?

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13
Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14
Pielęgniarka naczelna - +48 (71) 301-13-91
Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19
Kadry - +48(71) 301-13-25
Płace - +48 (71) 301-13-16
Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 313-26-38
Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17
Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28
Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytanie nr 27:

Dotyczy zadania nr 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Enzymex L9 bardziej ekonomicznego, ponieważ wykazującego wymaganą skuteczność bójczą w dużo niższym stężeniu tj. 0,5%, konfekcjonowanego w op. 1L, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy zadania nr 23:

Poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Oxivir Excel Foam opartego na innowacyjnej technologii nadtlenu wodoru APH działającego na B, Y – 5 min. V (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek., spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Dotyczy zadania nr 23:

Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Oxivir Sporicide na bazie przyspieszonego nadtlenu wodoru (70g/kg) z zawartością związków powierzchniowo-czynnych, kwasu glikolowego oraz z niewielką zawartością alkoholu benzylowego, który nie stanowi substancji czynnej, spektrum działania: EN 16615 B, F (C. albicans) – 1 min., F EN 13624 – 6 min., Tbc EN 14348 (M. terrae– 10 min., M. avium-5 min.) V EN 14476 (Polio, Adeno, Noro) – 1 min., S (C. difficile) – 3 min., Cl. Difficile R O27 – 5 min. spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30

Dotyczy zadania nr 25:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek Mediwipes DM przeznaczonych do dezynfekcji i mycia wrażliwych na działanie alkoholu powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG oraz sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego tj. ekrany, klawiatury, panele kontrolne, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, chlorku bezalkonium, zawierające w swoim składzie niewielką zawartość alkoholu (2,6%), o wymiarach 18x20cm, gramatura 45g/m2, wykonane z wiskozy i poliestru, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B (EN 13727), Y (EN 13624, EN 14562) - do 5 minut, V(EN 14476 HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Opakowanie typu flow-pack 100 szt. chusteczek. Możliwość użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Posiadają opinię dermatologiczną oraz oświadczenie producenta o możliwości stosowania do mycia i dezynfekcji głowic sond ultradźwiękowych. Śladowa zawartość alkoholu nie szkodzi delikatnym powierzchniom, dodana jest w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, zapobiega powstawaniu smug i rozmazywaniu się preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy zadania nr 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek Mediwipes DM przeznaczonych do dezynfekcji i mycia wrażliwych na działanie alkoholu powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG oraz sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego tj. ekrany, klawiatury, panele kontrolne, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, chlorku bezalkonium, zawierające w swoim składzie niewielką zawartość alkoholu (2,6%), o wymiarach 18x20cm, gramatura 45g/m2, wykonane z wiskozy i poliestru, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B (EN 13727), Y (EN 13624, EN 14562) - do 5 minut, V(EN 14476 HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Opakowanie typu flow-pack 100 szt. chusteczek. Możliwość użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Posiadają opinię dermatologiczną oraz oświadczenie producenta o możliwości stosowania do mycia i dezynfekcji głowic sond ultradźwiękowych. Śladowa zawartość alkoholu nie szkodzi delikatnym powierzchniom, dodana jest w celu szybszego odparowania preparatu z dezynfekowanej powierzchni, zapobiega powstawaniu smug i rozmazywaniu się preparatu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 32



Dotyczy zadania nr 27:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek Mediwipes DM przeznaczonych do dezynfekcji i mycia wrażliwych na działanie alkoholu powierzchni i wyrobów medycznych włącznie z głowicami USG oraz sprzętu medycznego i wyposażenia medycznego t.j. ekrany, klawiatury, panele kontrolne, na bazie niejonowych środków powierzchniowo-czynnych, chlorku bezalkonium, zawierające w swoim składzie niewielką zawartość alkoholi (2,6%), o wymiarach 18x20cm, gramatura 45g/m², wykonane z wiskozy i poliestru, wykazujące skuteczność biobójczą wobec B (EN 13727), Y (EN 13624, EN 14562) - do 5 minut, V(EN 14476 HBV, HCV, Adeno, Noro, Corona, HSV, VRS, H1N1, Polyoma)- do 1 minuty, z możliwością rozszerzenia spektrum działania o Rota i Tbc do 15 minut? Opakowanie typu flow-pack 100 szt. chusteczek. Możliwość użycia w pionie żywieniowym oraz na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych. Posiadają opinię dermatologiczną oraz oświadczenie producenta o możliwości stosowania do mycia i dezynfekcji głowic sond ultradźwiękowych. 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: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Dotyczy Zadania nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu typu Neodisher SB eco na bazie kwasów organicznych, pH konc. ok. 2, gęstość 1,09 g/cm³ (20 °C), spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

Pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie, w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę.

Odpowiedź: Zamawiający we wskazanych pozycjach dopuszcza zmianę fasunku do pełnego opakowania jednostkowego zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 35

Pytanie do umowy

1. Czy Zamawiający zmieni § 5 nadając mu brzmienie:

1. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia towaru o jakości odpowiadającej parametrom zawartym w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

2. Termin gwarancji oferowanych produktów od daty dostawy wynosi:
min. 12 miesięcy od daty dostawy.

3. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych dostarczonego asortymentu Zamawiający niezwłocznie powiadamia o tym Wykonawcę faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wykonawca rozpatruje reklamację niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 48 godzin od daty otrzymania powiadomienia. W przypadku braku odpowiedzi na reklamację w ww. terminie przyjmuje się, że Wykonawca uznał reklamację za zasadną.

4. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć na czas rozpatrzenia reklamacji towar zamienny, o parametrach zgodnych z SWZ i umową, (który w przypadku uznania zasadności reklamacji zostanie zaliczony na poczet pierwotnego zamówienia) w nieprzekraczalnym terminie do 48 godzin w zakresie zadań od momentu powiadomienia przez Zamawiającego, w dni robocze. W przypadku uznania reklamacji za bezzasadną, towar zamienny zostanie zaliczony na poczet najbliższej dostawy tego asortymentu do siedziby Zamawiającego.

5. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych w dostarczonym towarze Wykonawca dostarczy brakujący asortyment w terminie do 48 godzin w dni robocze - od chwili powiadomienia o brakach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Pytanie do umowy

1. Czy Zamawiający zmieni § 8 nadając mu brzmienie:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- w wysokości 0,2% wartości netto zamówionego towaru za niedostarczenie towaru w terminie, również z tytułu reklamacji za każdy dzień zwłoki

2. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości netto nie zrealizowanej części umowy w przypadku, gdy Wykonawca odstąpi od niniejszej umowy z wyłącznej winy Zamawiającego.

3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

umowy za odstąpienie przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

4. Zamawiający, w razie zwłoki w zapłacie kary umownej przez Wykonawcę, będzie mógł potrącić należną mu kwotę z wynagrodzenia Wykonawcy.

5. Zamawiający może naliczać kary umowne do wysokości 30% wartości przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora -

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Agata Plucińska