



DZP/172/IBS/25

Tychy, 26.03.2025r.

**Wykonawcy zainteresowani
udziałem w postępowaniu.**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na Dostawę materiałów dezynfekcyjnych (nr postępowania: 6/25/ZP/TPbN).

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, że w niniejszym postępowaniu udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1 pakiet 6 pozycja 1:

Do pakietu nr 6 poz. 1: Czy zamawiający dopuści preparat do ręcznej pielęgnacji narzędzi chirurgicznych, zawiera biały olej (olej mineralny/płynna parafina), nie powoduje żadnych osadów, toksykologicznie bezpieczny. Skład propan, butan, olej parafinowy 15-30%, nie wpływający na proces sterylizacji parowej (rozpuszczalny w wodzie). Nie zawiera chlorofluorowęglowodorów (CFC), opakowanie (aerazol) a 400 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 pakiet nr 6 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści czteroenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) preparat w pianie zawierający IV rzędowe związki amonowe do zwilżania i wstępnej dezynfekcji zanieczyszczonych narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych. Preparat całkowicie biodegradowalny, preparat o neutralnym pH z zawartością substancji antykorozyjnych, Potwierdzone oświadczeniem producenta bezpieczne zwilżanie narzędzi nawet do 72 godzin, forma aplikacji piana. Do każdego opakowania dołączona końcówka spieniająca w op. 1000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

MEGREZ Sp. z o.o.

Ul. Edukacji 102, 43-100 Tychy, Tel. +48 32 32 55 171, fax. +48 32 32 55 284, e-mail: sekretariat@szpitalmegrez.pl, NIP 634 267 03 10, REGON 240872286, KRS 0000302837 MEGREZ Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością zarejestrowana w rejestrze przedsiębiorców w Krajowym Rejestrze Sądowym, Sąd Rejonowy Katowice – Wschód w Katowicach, VIII Wydział Gospodarczy KRS, Kapitał zakładowy w wysokości 139 166 100,00 zł



Pytanie nr 3 pakiet nr 6 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), chlorku didecyldimetyloamoniowego, chlorku benzalkoniowego i aminy zawierający 5-15% niejonowych surfaktantów, do użycia manualnego i w myjkach ultradźwiękowych o spektrum działania wg norm ujętych w nadrzędnej normie EN 14885, tj. Fazy 2 etap 1 i 2: B-zgodnie z EN 13727, 14561 F- zgodnie z EN 14562 (Candidia albicans, Aspergillus Niger) V – zgodnie z EN 14476 (polio, adeno, noro), EN 17111 (vaccinia, Adeno, Noro), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, posiadający potwierdzone badaniami wg normy TS 6773 brak efektu korozji, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu 5L z pompką?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 pakiet nr 6 pozycja 4:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, materiałów anestetycznych oraz sztywnych i giętkich endoskopów na bazie alkiloaminy, kompleksu trój enzymatycznego i QAV, działający na B, F, Tbc, V (Vaccinia, Adeno, Noro) w czasie do 15 minut w stężeniu do 0,5%. Nie zawierający w swoim składzie aldehydów, fenoli, pochodnych guanidyny. Zawierający inhibitory korozji. Posiadający szeroka kompatybilność materiałową. Możliwość stosowania w myjni ultradźwiękowej. Aktywność roztworu do 14 dni. Wyrób medyczny klasy IIB, opakowanie a 5 l?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga preparatu, który nie zawiera QAV, w związku z tym nie dopuszcza zaproponowanego preparatu.

Pytanie nr 5 pakiet nr 5 pozycja 4:

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia preparatu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji sprzętów i wyposażenia medycznego, wrażliwego na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory). Nie zawierający w składzie alkoholu, aldehydów, związków utleniających. Oparty o czwartorzędowe związki amoniowe. Możliwość aplikacji w postaci piany lub płynu. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(cadida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 pakiet nr 5 pozycja 5:

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowych do użycia chusteczek, przeznaczonych do dezynfekcji powierzchni wyrobów medycznych wrażliwych na działanie alkoholu (plexiglas, głowice USG, inkubatory) – wymagane dopuszczenie producenta głowic USG. Nie zawierające w składzie alkoholu,

aldehydów, związków utleniających. Oparte o czwartorzędowe związki amoniowe. Pojedyncza chusteczka o wymiarach min. 20 x 20 cm. Opakowanie – tuba zawierająca min. 200 szt, chusteczek odrywanych pojedynczo. Dualna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy. O znacznie lepszych parametrach mikrobójczych wobec: B(w tym MRSA i VRE), F(cadida), V(HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro, Rota) w czasie ekspozycji 1 minuty w warunkach brudnych, Tbc (M.Avium i Terrae) w czasie 5 minut w warunkach brudnych oraz Aspergillus i Cl.Difficile i Cl.Sporogones w czasie do 15 minut. Okres przydatności po otwarciu 3m-ce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7 pakiet nr 5 pozycja 6:

Prosimy o dopuszczenie do oceny gotowego do użycia środka na bazie alkoholi, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych aminy, QAV, aldehydu, fenolu. Dezynfekcja powierzchni mających kontakt z żywnością. Pozytywna opinia dowolnego producenta sprzętu medycznego w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe, pozytywna opinia Centrum Zdrowia Dziecka lub równoważna. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, wirus grypy), rota, noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Przebadany zgodnie z EN 16615 (warunki brudne) - 60 sekund. Dostępny w dwóch wersjach : bezzapchowy oraz zapachowy. Każda butelka z oryginalnym spryskiwaczem. Podwójna rejestracja jako wyrób medyczny i produkt biobójczy

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8 pakiet nr 5 pozycja 3:

Czy zamawiający dopuści do oceny zawierający 70% etanolu spełniający wszystkie pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9 pakiet nr 5 pozycja 7:

Czy zamawiający dopuści do oceny chusteczki wykonane z poliestru zawierające 2 alkohole alifatyczne w ilości max. 65/100g płynu w tubach po 200szt z odpowiednim przeliczaniem ilości opakowań spełniające pozostałe zapisy SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 dot. termin składania ofert:

Z uwagi na krótki czas na przygotowanie oferty zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

Odpowiedź:

Zamawiający, w związku z modyfikacją treści SWZ, dokonuje przesunięcia terminu składania ofert. Termin poniżej.

Pytanie nr 11 pakiet nr 4 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Tristel Fuse Doza działającego wobec B, F, Tbc, V(Adeno, Polio, Noro), S zgodnie normą EN 17126 (Clostridium difficile) w czasie 5 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12 pakiet nr 4 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w preparatu Perform wykazującego działanie grzybobójcze w stężeniu 2% w czasie 60 minut. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 pakiet nr 5 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający wymaga w w/w pozycji chusteczek o spektrum działania: B ,F, Y, Prątki zgodnie z EN 16615 w warunkach brudnych w czasie do 5 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający wymaga działania do 5 min.

Pytanie nr 14 pakiet nr 5 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji chusteczek Velox Wipes do mycia i dezynfekcji małych powierzchni i sprzętu medycznego (unity, aparatura medyczna, sprzęt rehabilitacyjny, końcówki stomatologiczne, lampy zabiegowe, łóżka pacjentów) Wysoka tolerancja materiałowa na tworzywo ABS i materiały obciowe. Skład: 40 g propan-2-ol (CAS:67-63-0), 20 g etanol, 0,39 g aminy, n-C10-16-alkilotrimetylenodi-produkty reakcji z kwasem chlorooctowym, 0,25 g chlorek didecylo-dimetyloamoniowy. Spektrum: B EN 13727, F (C.albicans) - EN 13624, Tbc (M. Terrae) EN 14348, V(osłonkowe, BVDV) DVV/RKI – 30 sekund, V (Rota, Adeno) EN 14476 – 60 sekund. Wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Chusteczki o wymiarach 13×20 cm. Opakowanie puszka 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 450 opakowań a'100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 pakiet nr 5 poz. 9:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji chusteczek Oxivir Sporicide Wipes do dezynfekcji oraz mycia powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia. Oparte na nadtlenu wodoru oraz kwasie glikolowym. Spektrum działania: B (EN 13727), V (EN 14476) – 1 min, F (EN 13624) – 6 min., S (Cl. Difficile) – 1 min, Tbc (EN 14348) – 10 min,. Dodatkowo przebadane wg normy sporobójczej EN 17126 oraz zgodnie z EN 16615. Wymiary chusteczki 20x30cm. Zarejestrowane jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Opakowanie tuba 80 szt. wraz z przeliczeniem ilości tj. 94 opakowania a'80 szt. Rejestracja jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16 pakiet nr 6 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Gigazyme X-Tra skutecznego wobec: B zgodnie z EN 14561, F (C. albicans) EN zgodnie z EN 13624, w stężeniu 1% w czasie do 15 minut. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17 pakiet nr 8 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do wyceny w w/w pozycji Neodisher TN posiadający dozowanie w zakresie 0,1-0,8 ml/l. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18 pakiet nr 10 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu Neodisher Septo DN o pH 4,3. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19 dot. wzoru umowy §4 ust. 8:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji dostaw do maksymalnie 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 dot. wzoru umowy §4 ust. 14:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od naliczania kar w przypadku zakupu zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21 dot. wzoru umowy §5 ust. 6:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na uzupełnienie braków ilościowych lub wymianę przedmiotu na nieposiadający wad do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22 dot. wzoru umowy §6 ust. 1:

W związku z faktem, iż zwyczajowo suma kar umownych wynosi maksymalnie do 20% (art. 436 pkt.3 Ustawy PZP), prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów umowy w zakresie §6, ust. 1 w sposób następujący:

„1. łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 20% łącznej wartości umowy.”

Odpowiedź:

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę. Proponujemy zmianę na 30%.
Modyfikacji ulega zapis §6 ust. 1 wzoru umowy.**

Pytanie nr 23 dot. wzoru umowy §6 ust. 2 pkt. 1):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 2 pkt. 1) w sposób następujący:

„2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

1) w wysokości 2% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24 dot. wzoru umowy §6 ust. 2 pkt. 2):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 2 pkt. 2) w sposób następujący:

„2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

2) w wysokości 2% wartości netto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień zwłoki w wykonywaniu obowiązków określonych w § 5 ust. 3 lub 6 i w stosunku do terminów tam określonych”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 25 dot. wzoru umowy §6 ust. 2 pkt. 3):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 2 pkt. 3) w sposób następujący:

„2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

3) w wysokości 10% łącznego wynagrodzenia netto, określonego w §3 ust.1 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dokładnie taki zapis znajduje się we wzorze umowy.

Pytanie nr 26 dot. wzoru umowy §6 ust. 2 pkt. 4):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §6, ust. 2 pkt. 4) w sposób następujący:

4) w wysokości różnicy pomiędzy ceną określoną w załączniku nr 2 a ceną zakupu interwencyjnego, w przypadku konieczności dokonania zakupu interwencyjnego na podstawie § 4 ust. 14 niniejszej umowy, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z formularza asortymentowo-cenowego.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27 dot. wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższych zapisów do treści istotnych warunków umowy:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28 dot. wzoru umowy §6:

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w §6 ustępu 5 o następującej treści:

5. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powodzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 29 pakiet nr 1 poz. 19:

Czy Zamawiający wymaga wyceny opakowania o pojemności 30ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga wyceny preparatu o pojemności 30 ml.

Powyższe wyjaśnienia oraz modyfikacja treści SWZ są jej integralną częścią. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian. Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższą zmianę podczas sporządzania i składania ofert, w tym załączników, druków i wymaganych dokumentów.

W celu zagwarantowania dodatkowego czasu na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający w oparciu o przepis art. 137 ust. 6 ustawy Pzp **przedłuża:**

- a) termin składania ofert do dnia 01.04.2025r. do godz. 08:00**
- b) termin otwarcia ofert do dnia 01.04.2025r. do godz. 08:05**
- c) termin związania ofertą do dnia 30.04.2025 r.**

*Kierownik Działu Zamówień Publicznych
równocześnie pełniąca obowiązki Kierownika
Działu Organizacyjno-Prawnego
Karolina Filipowska*

Dokument sporządziła:
Iwona Bartela-Snakowska
Specjalista ds. Zamówień Publicznych