

Suwałki, dnia 06/08/2020r.

L.dz. SZW.DZI.262. 265/31/PN/MN/2020

**Wszyscy uczestnicy postępowania  
NS: 31/PN/MN/2020**

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa środków dezynfekcyjnych na okres 12 miesięcy dla Szpitala  
Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach**

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, iż wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, o poniżej przytoczonej treści. Na mocy art. 38 ust. 1 -2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 t.j.) udzielamy następujących wyjaśnień:

**Uczestnik 1**

**Pytanie 1 Dotyczy Części 24 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparat w płynie do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów na poziomie sporobójczym. Spektrum działania: B, F, Tbc,V, S (C. difficile, C. sporogenes, B. Subtilis) w czasie 5 min. Substancja aktywna: kwas nadoctowy powstały w skutek opatentowanej metody syntezy - PHERA®System - brak zawartości kwasu octowego, pH: 7,5-8,5. Aktywność preparatu do 14 dni. Kontrola substancji aktywnej za pomocą pasków testowych. Opak. 5l

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2 Dotyczy Części 24 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny pięcioenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza, mannaza, celulaza) preparat przeznaczony zarówno do manualnego i maszynowego reprocessowania narzędzi, endoskopów, oprzyrządowania anestetycznego i innych wyrobów medycznych. Bardzo wydajne, niskie stężenie robocze od 0,01% do 0,5%. Szerokie zastosowanie – mycie manualne, w myjkach ultradźwiękowych, w półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów oraz w myjniach-dezynfektorach. pH 7,25 (+/- 0,25) w roztworze. Szybkie działanie – już po 1 min. Wyrób medyczny klasy I. Kanister 5L.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Uczestnik 2**

**Pytanie 1 Część 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści gaziki niesterylne ze względu na zawartość alkoholu?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2 Część 14, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści gaziki w rozmiarze 9x11cm?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Uczestnik 3**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 7 poz. 3 i dopuści:

Chusteczki dezynfekujące – bezalkoholowe o rozm. 17 x 23 cm– w polietylenowym worku umieszczonym w puszcze pojemnika jednorazowego użytku typu „safe – lock” zapewniającym bezpieczne użytkowanie sygnalizującym zamknięcie dotykowo i akustycznie. Spektrum działania: bakterie, grzyby w czasie do 15 minut, 100 sztuk w opakowaniu typu tuba?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 13 wymaga nasączenia 70% alkoholem izopropylowym?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.**

#### **Pytanie 3**

Czy Zamawiający w pakiecie 13 wymaga jakiejś konkretnej gramatury włókniny, z której powinny być wykonane gaziki do dezynfekcji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga**

#### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający w Części 14 dopuści:

Gazik do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, pobieraniem krwi, nasączony 70% alkoholem izopropylowym, pojedynczo pakowany w formie saszetki. Rozmiar rozłożonego gazika 9x12cm. Opakowanie = 100saszetek. Wyrób medyczny klasy I ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Uczestnik 4**

#### **Pytanie 1 Część 3 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotową do użycia, enzymatyczną piankę przeznaczoną do wstępnej dekontaminacji narzędzi chirurgicznych. Oferowany produkt zapobiega utrwalaniu zanieczyszczeń organicznych na narzędziach, posiada doskonałą kompatybilność materiałową. Oferowany produkt zapewnia doskonały efekt mycia dzięki synergistycznemu działaniu kompleksu enzymów oraz surfaktantów. Preparat dzięki efektywnemu połączeniu trzech enzymów (protaza, lipaza, amylaza) oraz związków powierzchniowo czynnych skutecznie usuwa zanieczyszczenia z narzędzi. Wysoce aktywna piana ułatwia proces maszynowego mycia czyniąc go jeszcze bardziej efektywnym. Skład: kokamidopropyl betainę, węglan didecylodimetyloamonu, środki powierzchniowo czynne, enzymy, substancje antykorozyjne. Wyrób medyczny, opakowanie 750 ml ze spryskiwaczem.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 2 Część 3 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o polio. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 3 Część 3 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz

związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o polio. Wyrób medyczny, opakowanie 1L + spryskiwacz.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 4 Część 3 pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia, alkoholowy preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego. Oferowany preparat wykazuje skuteczność w bardzo krótkim czasie, posiada dobrą tolerancję materiałową. Skład: etanol, propan-1-ol, amfoteryczne związki powierzchniowo czynne. Produkt nie zawiera aldehydów oraz związków amoniowych. Spektrum: B- EN 13727, F- EN 13624, TBC -14348, V(HBV, HCV, HIV, vaccinia, rota, noro, adno) w czasie do 2 minut, możliwość rozszerzenia spektrum o polio. Wyrób medyczny, opakowanie 10L z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 5 Część 6 pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendację co do stosowania do głowic USG między innymi: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV, posiadające dobrą tolerancję materiałową. Spektrum potwierdzone badaniami: B – EN13727, F(c. albicans)- EN13624 V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV) ) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc (m. terrae) – EN 14348 w dłuższym czasie. Opakowanie twarde typu Box zawiera 200 szt. chusteczek o wymiarach 20 x 20 cm, Wyrób medyczny.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 6 Część 6 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny bezalkoholowe chusteczki do szybkiego mycia i dezynfekcji wyrobów medycznych, czyszczenia aparatów diagnostycznych, głowic ultradźwiękowych, słuchawek lekarskich, z możliwością stosowania do mycia i dezynfekcji inkubatorów. Oferowane chusteczki posiadają rekomendację co do stosowania do głowic USG między innymi: Philips, Siemens. Chusteczki na bazie QAV, posiadające dobrą tolerancję materiałową. Spektrum potwierdzone badaniami: B – EN13727, F(c. albicans)- EN13624 V(zgodnie z wytycznymi DVV/RKI: HIV, HBV,HCV, rota, polyoma SV 40, vaccinia, (BVDV) ) – 1 minuta, możliwość rozszerzenia spektrum o Tbc (m. terrae) – EN 14348 w dłuższym czasie. Wyrób medyczny, wymiary pojedynczej chusteczki 20 x 20 cm, opakowanie twarde typu Box zawiera 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 7 Część 10 pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu (Substancja czynna: Etanol 83,7g/100g). Oferowany preparat nie zawiera jodu, chlorheksydyny, izopropanolu, fenolu i jego pochodnych. Preparat bezbarwny, zawierający innowacyjną formułę substancji pielęgnujących D-pantenol i witamina E oraz dodatkową substancję o działaniu wygładzającym, regulującą procesy regeneracji naskórka oraz uelastyczniającą. Higieniczna dezynfekcja EN 1500 -30 s, Chirurgiczna Dezynfekcja EN 12791 -90s. Spektrum działania potwierdzone badaniami: B -EN 13727 - 15 sek., F(c. albicans) - EN 13624 - 15 sek, Tbc EN 14348 - 15 sek. V( HIV, HBV, HCV, vaccinia) - 15 sek., V(adeno, polio, noro rota) EN 14476 – 30s. Produkt biobójczy, opakowanie 1L.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 8 Część 10 pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowy do użycia kosmetyk myjący, łagodna emulsja do częstego higienicznego mycia rąk oraz mycia ciała i włosów pacjenta. Produkt na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych. Produkt nie zawiera mydła, nie zawiera parabenów, nie zawiera barwników i substancji zapachowych. Emulsja odpowiednia dla skóry wrażliwej i zniszczonej, zawiera składnik o właściwościach nawilżających i łagodzących, pH neutralne dla skóry. Produkt przebadany dermatologicznie, o pH ok 5 w 20 °C. Postać – płyn, kosmetyk, opakowanie 1L.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 9 Część 15**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia ciała i włosów pacjenta przed zabiegami operacyjnymi wykazujący działanie dekontaminujące. Oferowany produkt zawiera w składzie octenidynę, substancje pielęgnujące np. allantoinę. Jest przyjazny dla wrażliwej skóry, posiada pH neutralne. Gotowy do użycia, niemal bezbarwny. Kosmetyk, opakowanie 500 ml. Produkt obecnie stosowany w Państwa placówce.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 10 Część 16**

Czy Zamawiający dopuści do oceny czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody przeznaczony do jednorazowego użytku. Produkt gotowy do użycia, nasączony środkiem myjącym bez substancji zapachowych i barwników, czepek nie wymaga splukiwania, zawiera w składzie między innymi: wodę, alaninę glicerynę oraz oktenidynę. Czepek można stosować w temperaturze pokojowej lub podgrzewać w kuchenke mikrofalowej (maksymalnie 20 sek / 600 W). Kosmetyk, opakowanie A1 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 11 Część 19**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 12 Część 20 pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 13 Część 20 pozycja 4**

Prosimy o odstąpienie od konieczności aby dozownik był zarejestrowany jako wyrób medyczny i posiadał oznaczenie CE.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 14 Część 24 pozycja 1**

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów oraz innych termolabilnych wyrobów medycznych na bazie kwasu nadoctowego z dodatkiem nadtlenu wodoru. Produkt w postaci płynu z aktywatorem, gotowy do wielokrotnego użycia przez okres 7 dni od daty aktywacji, walidowany za pomocą pasków testowych, skuteczny wobec B (przebadany zgodnie z EN 14561), Tbc (Mycobacterium terrae i Mycobacterium Avium (przebadany zgodnie z EN 14563), F (przebadany zgodnie z EN 14562), V (Polio i Adeno -przebadany zgodnie z EN), S (przebadany zgodnie z EN 13704) w czasie do 5 minut. Opakowania handlowe stanowi dwa kanistry z substancją bazową (każda po 4940g), dwie buteleczki z aktywatorem (każda po 60g) oraz jedno opakowanie pasków kontrolnych (15 szt. pasków). Odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości tj. 380 kanistrów z substancją bazową oraz 380 butelek z aktywatorem.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 15 Część 24 pozycja 2**

M.N./M.N.

W przypadku dopuszczenia w.w preparatu w zestawie z paskami testowymi – prosimy o odstąpienie od konieczności wyceny pozycji 2.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 16 Część 24 pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny preparat (amylaza, lipaza, proteza) o neutralnym pH do manualnego i półautomatycznego mycia endoskopów, wszelkiego rodzaju narzędzi chirurgicznych, wyrobów medycznych oraz oprzyrządowania anestezyjologicznego. Oferowany produkt posiada doskonale właściwości myjące, zapewnia ochronę przed korozją. Skład: 5-15% niejonowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, kompozycje zapachowe. Mycie przy normalnym zanieczyszczeniu w stężeniu 0,5%-1% w czasie 3 minuty. Produkt może być stosowany w myjkach ultradźwiękowych. Wyrób medyczny opakowanie 2L z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytania ogólne:**

##### **Pytanie 17**

W przypadku ułamkowej ilości opakowań, prosimy o dookreślenie czy wycenić ułamkową ilość opakowań, zaokrąglić w górę, czy postępować zgodnie z zasadami matematyki?

**Odpowiedź: należy zaokrąglić w górę**

##### **Pytanie 18**

Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na Świecie, zgodnie z zaleceniami Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 20.03.2020 r.: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego> oraz z uwagi na ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym? W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Uczestnik 5**

##### **Pytanie 1 Dotyczy: części 34**

Czy Zamawiający wymaga aby środki dezynfekujące kompatybilne z urządzeniem Nocospray, były produktami biobójczymi zarejestrowanymi w **Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych** i tym samym zrezygnuje z oznakowania znakiem CE?

**Odpowiedź: Tak.**

#### **Uczestnik 6**

##### **Pytanie 1 Pakiet 12**

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ posiadającego zgodnie z wymaganiami podwójną rejestrację jako wyrób medyczny (dezynfekcja zewnętrznych elementów włącznie centralnych i obwodowych) i produkt biobójczy (dezynfekcja skóry). Tylko tak zarejestrowany produkt spełnia parametry opisane w SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### **Pytanie 2 Pakiet 15**

Prosimy o dopuszczenie do oceny antybakteryjnego preparatu do kąpieli skóry pacjenta przed operacjami i zabiegami chirurgicznymi – zawierający roztwór triklosanu w bezpiecznym stężeniu 0,2%. Płyn posiada neutralne pH dla skóry, zawiera

środki zmiękczające i nawilżające, które odżywiają skórę głowy bez podrażnienia. Zakres działania: B (w tym MRSA) w czasie 1min. Produkt kosmetyczny. Opakowanie 500ml

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 3 Pakiet 15**

Prosimy o dopuszczenie do oceny antybakteryjnego preparatu do kąpieli skóry pacjenta przed operacjami i zabiegami chirurgicznymi na bazie chloreksydy. Płyn posiada neutralne pH dla skóry, zawiera środki zmiękczające i nawilżające, które odżywiają skórę głowy bez podrażnienia. Zakres działania: B (w tym MRSA) w czasie 1min. Produkt biobójczy Opakowanie 500ml

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 4 Pakiet 18**

Prosimy o dopuszczenie preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ konfekcjonowanego w opakowania po 200ml z przeliczeniem ilości.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 5 Pakiet 20 poz 2**

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji myjącej posiadającej certyfikat Ecolabel.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 6 Pakiet 20 poz 3**

Prosimy o dopuszczenie do oceny emulsji myjącej posiadającej certyfikat Ecolabel.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### **Pytanie 7 Pakiet 21 poz 1,2 i 3**

Prosimy o dopuszczenie do oceny tiksotropowy żelowy hypoalergiczny preparat o neutralnym dla skóry pH, preparat na bazie alkoholu etylowego (72,5g/100g) oraz alkoholu izopropylowego (7,5g/100g), bez zawartości barwników, dodatkowych substancji zapachowych, chlorheksydy, biguanidu i pochodnych fenolowych do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk o szerokim spektrum mikrobójczym: B(MRSA), F, Tbc (M.Avium i M.Terrae), V(Noro, Adeno i Polio) w czasie do 30 sekund. Skuteczność mikrobójcza potwierdzona badaniami wykonanymi zgodnie z normami: PN-EN 1500, EN 12791, EN 13727, EN 1275, EN 14348, EN 1447. Chirurgiczna dezynfekcja rąk zgodnie z normą PN-EN 12791 w czasie 90 sekund

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

### **Uczestnik 7**

#### **Pytanie 1 do pakietu nr 5, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający wszystkie wymagania SIWZ o pojemności 5l z przeliczeniem ilości opakowań

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 2 do pakietu nr 6 , poz.1,2**

Czy Zamawiający dopuści gotowe do użycia chusteczki bezalkoholowe o właściwościach dezynfekcyjno-myjących o wymiarach 200x280mm nasączone roztworem QAV przeznaczone do stosowania na wszystkich powierzchniach i sprzętach medycznych w tym nieodpornych na działanie alkoholu (pleksi, monitory, aparatura medyczna, lampy bezcieniowe, itp.), z możliwością stosowania na oddziałach noworodkowych posiadające szeroką kompatybilność materiałową potwierdzoną oświadczeniem producenta na podstawie badań własnych wobec stali nierdzewnej, mosiądzu, aluminium, tworzyw sztucznych, poliwęglanu, polimetakrylanu metylu / polistyrenu, polietylenu, polipropylenu, poliamidu, polichlorku winylu oraz rekomendację producenta

M.N./M.N.

głowic USG z możliwością stosowania 2 miesiące po otwarciu skuteczne wobec B, F C. albicans(PN-EN 16615:2015) do 1 minuty HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Noro (PN-EN 14476:2003+A1:2015) do 30 sekund, Tbc (M.terrae) do 2 minut (PN-EN14348:2005) przebadane na roztworze odcisniętym z chusteczek, będące wyrobem medycznym klasy IIa w opakowaniu a 100 sztuk typu soft pack?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3 do pakietu nr 17, poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowych do użycia chusteczek antyseptycznych nasączonych 2% glukonianem chlorcheksydy z wyciągiem aloesu, wykonane z miękkiej i delikatnej włókniny z możliwością podgrzewania w kuchenkach mikrofalowych, hipoalergiczne i testowane dermatologicznie ?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 4 do pakietu nr 33, poz.1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek gotowych do użycia, dużych myjek, zawierające wyciąg z aloesu, kwiatów rumianku, substancje zmiękczające i pielęgnujące skórę, hipoalergiczne, testowane dermatologicznie, bez zawartości parabenów, alkoholu i lanoliny, z możliwością podgrzewania w kuchence mikrofalowej w opakowaniu a'8 szt. z przeliczeniem ilości opakowań, będące kosmetykiem?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

**Uczestnik 8**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 ust. 2 wzoru umowy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z art. 15r. 1. oraz Art. 15r. 2. Ustawy z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie 3**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji

dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 2 do SIWZ w treści § 4 wzoru umowy, pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 2 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem?

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 7 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 2 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Dotyczące przedmiotu zamówienia:**

#### **Pytanie 5**

Czy w pakiecie nr 5 Zamawiający dopuści preparat w opakowaniach a' 5 l z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

#### **Pytanie 6**

Czy w pakiecie nr 6 poz. 1 i 2 Zamawiający dopuści gotowe do użycia bezalkoholowe chusteczki konfekcjonowane w opakowaniach typu flow pack a' 100 szt. chusteczek z odpowiednim przeliczeniem ilości, skuteczne wobec B (w tym MRSA), F (C. albicans), przebadane zgodnie z normą EN 16615 V (BVDV, HBC, HCV, HIV, Norowirus oraz Adeno) zgodnie z normą EN 14476 i EN 16777, wobec S (C. difficile) wg EN 13704/17126, w czasie do 15 minut?

**Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.**

W związku z udzielanymi odpowiedziami, Zamawiający działając zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przedłuża termin składania ofert oraz następujące terminy:

Termin składania ofert: **13/08/2020r.** godz. 12:00

Termin otwarcia ofert: **13/08/2020r.** godz. 13:00

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego [www.szpital.suwalki.pl](http://www.szpital.suwalki.pl). Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi i modyfikacji w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 31/PN/MN/2020 z dnia 31/07/2020r.

Z poważaniem

**Adam Szałanda**

Dyrektor

Szpitala Wojewódzkiego

im. dr. Ludwika Rydygiera

w Suwałkach

M.N./M.N.