Żary, dnia 2 listopada 2022 r.

Nasz znak: SNW/ZP-371-46/2022

WYJAŚNIENIA

TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę środków do dezynfekcji i kontrastów na potrzeby Szpitala Na Wyspie Sp. z o.o. w Żarach.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych ( t.j. Dz.U. z 2022 roku poz. 1710 ze zm. ) w związku otrzymanym wnioskiem Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia do ww. postępowania, Zamawiający wyjaśnia:

Do §2 ust. 3 i §3 ust.9 wzoru umowy. Prosimy o modyfikację treści §2 ust. 3 oraz §3 ust.9, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §2 ust. 3 oraz §3 ust.9 wzoru umowy jest na tyle ogólna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie jego poszczególnych pozycji asortymentowych, a tym samym dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Wyjaśnienie

Zapis §2 ust. 3 i §3 ust.9 projektowanych postanowień umowy pozostają bez zmian. Zamawiający z uwagi na nieprzewidziane czynniki chorobowe i liczbę pacjentów hospitalizowanych nie ma możliwości skonkretyzowania granicznych wielkości dla poszczególnych pozycji asortymentowych. Zamawiający wskazał że minimalny poziom realizacji umowy nie będzie mniejszy niż 80% jej wartości (w stosunku do każdego formularza asortymentowo-cenowego).

Do §7 ust.1 lit. d) projektu umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu opóźnienia terminu rozpatrzenia reklamacji do 20 zł za każdy przypadek opóźnienia?

Wyjaśnienie

Zapisy §7 projektu umowy pozostają bez zmian.

Do §8 ust. 5 pkt 1 lit. e) wzoru umowy. Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę? \

Wyjaśnienie

Zamawiający informuje, że w przypadku wycofania z obrotu produktu i wprowadzenie do obroty nowego produktu wiąże się z zachowaniem lub obniżeniem ceny. W przypadku wstrzymania produkcji oraz braku dostarczenia zamiennika, Wykonawca nie będzie ponosił z tego tytułu żadnych kar.

Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

Wyjaśnienie

Wymienione przesłanki w chwili obecnej i do czasu zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania nie mają i nie będą miały zastosowania.

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia.

Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożliwości odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016 r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003 r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Wyjaśnienie

Zamawiający nie wyraża zgody.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z ,,…od daty zgłoszenia” na ,,…od dnia uznania reklamacji”

Wyjaśnienie

Zapis§ 6 ust. 6 projektu umowy pozostaje bez zmian.

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Wyjaśnienie

Zgodnie z postanowieniami § 4 ust. 2 projektu umowy, Zamawiający dopuszcza możliwość przesyłania faktury pocztą elektroniczną na adres e-mail: [info@szpitalnawyspie.pl](mailto:info@szpitalnawyspie.pl).

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Wyjaśnienie

Zapis w § 4ust. 5 projektu umowy pozostaje bez zmian.

4. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1 pkt b:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

b)w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w realizacji przedmiotu umowy w stosunku do terminu określonego w § 3 ust.2 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości **niezrealizowanej części dostawy**;

Wyjaśnienie

Zapis § 7 ust 1 pkt b projektu umowy pozostaje bez zmian.

Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji nr 2 dopuści preparat typu Velodes Skin? Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk w placówkach ochrony zdrowia, tj. szpitale, przychodnie, gabinety zabiegowe, stomatologiczne i inne. Do stosowania w chirurgii, na blokach operacyjnych oraz podczas zabiegów chirurgicznych w stomatologii. 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. Skład: 80 g etanol, 8 g propan-2-ol.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

Dotyczy zadania 8.

Prosimy o doprecyzowanie nazwy międzynarodowej w poz 4 i 6 :

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 4 |  |  | amp |  | 10BUTX100ML | 2 |  |  |  |  |  |  |
| 6 |  |  | BUTELECZKI | 300MG/ML | 10X50 ML | 1 |  |  |  |  |  |  |

Oraz dawki dla poz 4.  ( 300mg/ml czy 350mg/ ml)?

Wyjaśnienie

Poz. 4; nazwa międzynarodowa – Meglumini Amidotrizoas + Natrii Amidotrizoas, dawka 0,66g +0,1 g/ml

Poz. 6; nazwa miedzynarodowa - Iohexol

1.Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji nr 1 dopuści preparat typu Velodes Gel? Żel przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk.. Skład: etanol – 63,7 g, propan-2-ol - 6,3 g. Łagodny dla dłoni, zawierający w swoim składzie glicerynę oraz formułę lex feel 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 sek.). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5 ml, preparatu wcierać w dłonie przez 3 min (2 x 90 sek.). Spektrum: B, MRSA, Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, SARS-Cov-2, HIV, HBV, HCV), BVDV, Rota, Noro w czasie do 60 sekund przy wysokim obciążeniu organicznym. Produkt biobójczy. Opakowanie o pojemności 500 ml.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

2.Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji nr 2 dopuści preparat typu Velodes Silk? Płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Higieniczna dezynfekcja rąk (wg EN 1500): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 30 sekund (2 x 15 sek.). Chirurgiczna dezynfekcja rąk (wg EN 12791): 2 x 1,5 ml preparatu wcierać w dłonie przez 3 min (2 x 90 sek.). Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz biobójczy. Opakowanie 500 ML kompatybilne z dozownikiem typu Dermados.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

3.Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji nr 3 dopuści preparat typu Velodes Soap, emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny? Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

4.Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji nr 4 dopuści preparat typu Velodes Soap, emulsję do mycia rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betaina kokosowa) z dodatkiem gliceryny? Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. pH 5,5 – 6,5. Opakowanie 500 ml pasujące do dozowników łokciowych Dermados. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 1 pozycji nr 10 dopuści preparat typu Velodes Cream, ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała? Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

6. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie preparatów z pytań od 1 do 5 oraz o wydzielenie pozycji nr 1,2,3,4,10 z zadania nr 1 jako osobne zadanie w postępowaniu. Zamawiający w zadaniu nr 1 połączył preparaty do dezynfekcji i pielęgnacji skóry rąk ze specjalistycznymi preparatami do dezynfekcji błon śluzowych, co ogranicza możliwość złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert na wskazane preparaty. Wydzielenie wskazanych pozycji umożliwi złożenie większej ilości ofert szerszemu gronu Oferentów, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza preparatów z pytań 1-4

Zamawiający dopuszcza preparat z pytania 5

Zamawiający nie wydzieli pozycji jako osobne części postępowania

7. Czy Zamawiający w zadaniu nr 2 pozycji nr 1 dopuści preparat typu Velodes Cream, ochronny krem (na bazie oleju w wodzie) przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała? Odżywia, regeneruje skórę, wykazuje działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiada właściwości nawilżające, łagodzi podrażnienia. Niweluje uczucie szorstkości, uelastycznia. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazuje działanie osłaniające, szybko się wchłania. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk, posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

8. Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 pozycji nr 1 dopuści preparat typu Quatrodes Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz dużych powierzchni zmywalnych jak unity, łóżka, fotele zabiegowe, stoły operacyjne, aparatura medyczna. Posiadający wysoką tolerancję materiałową - nadaje się do dezynfekcji materiałów obiciowych oraz wyrobów ze szkła, tworzyw ABS, porcelany, gumy, stali szlachetnej oraz aluminium, niklu i chromu, również do szkła akrylowego. Może być używany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Bez zawartości aldehydów i fenoli, nie odbarwiający dezynfekowanych powierzchni. Posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię Centrum Zdrowia Dziecka. Skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3–diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-, propanian(sól), chlorek didecylodimetyloamonu. Spektrum i czas działania: B (w tym MRSA), F (C. albicans), Tbc (M. terrae i M. avium), V (Vaccinia, BVDV, HIV, HBV, HCV, Herpes simplex, wirus grypy, Ebola, SARS-Cov-2), Adeno - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min., B (w tym MRSA), F (C. albicans) - 0,25% w 15 min. w warunkach czystych. Preparat posiadający rejestrację jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Op. Kanister 5L. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań preparatu, uwzględniając zapotrzebowanie Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza

9. Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 pozycji nr 2 dopuści gotowy do użycia środek na bazie alkoholu, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni, preparat typu Velox Spray? Skład: etanol, 2-propanol. Łączna zawartość alkoholu do 70%. Bez zawartości dodatkowych substancji (aminy, QAV, aldehydu, fenolu). Polecany do dezynfekcji małych powierzchni: łóżek, foteli, aparatury medycznej, szafek, blatów oraz innych trudnodostępnych powierzchni. Zalecany do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością oraz końcówek stomatologicznych, wycisków silikonowych. Produkt posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obiciowe. Posiadający pozytywną opinię CZD. Spektrum bójcze potwierdzone badaniami z obszaru medycznego: B (MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), wirusy otoczkowe (HIV, HBV, HCV, HSV, Vaccinia, SARS-Cov-2, wirus grypy, Ebola), Rota, Noro w czasie od 30 sekund do 1 minuty. Dostępny w dwóch wersjach zapachowych: neutral i teatonic. Produkt o podwójnej rejestracji: wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Op. 1l

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

10. Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 pozycji nr 3 dopuści preparat typu Velox Foam Extra, gotową do użycia piankę do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi? Do stosowania na powierzchniach sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego a także do powierzchni mającej kontakt z żywnością. Skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3–diamina,poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-.omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) w 5 min. Op. 1l ze spryskiwaczem. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

11. Czy Zamawiający w zadaniu nr 5 pozycji nr 5 dopuści produkt typu Velox Wipes NA, gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi? Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodilo),.alfa.-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega.-hydroksy-,propanian(sól). Spektrum i czas działania: B, MRSA, F, Tbc, V (HBV, HIV, HCV, BVDV, SARS-Cov-2, wirus grypy, Vaccinia, Herpes simplex, Ebola) do 5 min. Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615. Opakowanie 100 szt. pojemnik oraz wkład, pojemnik posiadający możliwość wymiany wkładów. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

12. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie preparatów z pytań od 8 do 11 oraz o wydzielenie pozycji nr 1, 2 ,3 oraz 5 jako osobne zadanie w postepowaniu. Taki zabieg umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert, z korzyścią ekonomiczną dla Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający dopuszcza preparat z pytania 8,

Zamawiający nie dopuszcza preparatów z pytania 9-11

Zamawiający nie wydzieli pozycji jako osobne części postępowania

13. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 pozycji nr 2 dopuści preparat typu Viruton Extra, koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych? Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Aktywność roztworu roboczego 14 dni. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Opakowanie kanister 5L. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

14. Czy Zamawiający w zadaniu nr 6 pozycji nr 4 dopuści preparat typu Viruton Pulver, preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych? Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Op. 1kg. Wykonawca zobowiązuje się do przeliczenia odpowiedniej ilości opakowań, zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

15. Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 pozycji nr 3 dopuści produkt typu MEDISEPT Dry Wipes, suche ściereczki przeznaczone do nasączania 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. Niepylące, 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. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%) i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Opakowanie: wiaderko zawierające 100 szt. w roli.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

16. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu z pytania nr 15 oraz o wydzielenie z zadania nr 7 pozycji nr 3 jako osobne zadanie w postepowaniu. Zamawiający połączył w jednym zadaniu gaziki do dezynfekcji skóry z uniwersalnym produktem do nasączania preparatem alkoholowym, a zważywszy na brak możliwości składania ofert częściowych w zadaniu uniemożliwia to przystąpienie większej ilości Wykonawców do postępowania.

Wyjaśnienie

Zamawiający nie dopuszcza

Prezes Zarządu

/-/ Jolanta Dankiewicz