



Poznań, dnia 17.06.2020 r.

SR/XV-270-23(2)-EFK/20

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na roczną, sukcesywną dostawę środków dezynfekcyjnych i myjących dla Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu
SR/XV-270-23-EFK/20

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA nr 1

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019 poz. 1843 ze zm.) Zamawiający informuje, iż do przedmiotowego postępowania wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Tym samym Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zadanie zapytania:

ZESTAW PYTAŃ 1:

Dotyczy: Pakiet nr 6

Pytanie nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin realizacji zamówienia do 7 dni.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy zapisów umowy:

Pytanie nr 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5. ust. 1a,b,c,d,f?

- a)z tytułu niewykonania umowy winy po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust.1 umowy,
- b)za nienależyte wykonanie umowy – w wysokości 5% łącznego wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust.1 umowy,
- c) za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy – w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną część zamówienia, za każdy dzień opóźnienia ,
- d)za odstąpienie /wypowiedzenie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,
- f)za odstąpienie/wypowiedzenie umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności , za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% łącznej wartości brutto umowy określonej w § 4 ust.1 umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 6 ust.4

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ 2:

Dotyczy pakietu 1. pozycja 6.

Prosimy o dopuszczenie preparatu w pojemności 4,5 litra o nazwie Sekumatic FKS, spełniający wszystkie wymogi SIWZ. Preparat opisany przez Zamawiającego występuje tylko w tej pojemności.



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakietu 2. pozycja 2.

Prosimy o dopuszczenie preparatu Incidin Foam do szybkiej dezynfekcji sprzętu medycznego i wszelkich powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi, również na oddziałach pediatrycznych (pozytywna opinia kliniczna), niezawierający aldehydów; dozowanie w postaci piany; opakowanie bez zawartości freonu. Czas i spektrum działania:

B, F, Adeno, Rotawirusy - 1 min

B, F, Tbc, V (HIV, HBV) - 5 min.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakietu 2. pozycja 3.

Prosimy o dopuszczenie preparatu Incidin Liquid Spray, na bazie dwóch alkoholi i amfoterycnych związków powierzchniowo czynnych, przeznaczony do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Posiadający pozytywną opinię kliniczną IMiDz gwarantująca bezpieczeństwo zastosowania na oddziałach pediatrycznych. Spektrum działania: B (łącznie z MRSA i Tbc), F, V (Rota, Adeno, HIV, HBV, HCV) – do 1 min. V (Papowa i Noro-mysi) do 10 min.

Opakowanie: 1l ze spryskiwaczem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakietu 2. pozycja 4. i 5.

Prosimy o dopuszczenie preparatu Incidin OxyWipe, w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych. Preparat na bazie H₂O₂ bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy. Do dezynfekcji aparatury medycznej, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Chusteczka o wymiarze 20x20cm i gramaturze 50g/m². Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F - 5 minut, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Opakowanie: 100 chusteczek flow pack.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ 3:

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający informuje, iż oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 PZP, musi być złożone zgodnie z dyspozycją art. 24 ust. 11 PZP, a nie złożone wraz z ofertą.

Ad. 2. Nie, Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne:

Dot. pak. nr 7 Zestaw do mycia endoskopów.

Zestaw do wstępnego mycia powierzchni oraz kanału endoskopu, na który składa się gąbka oraz płyn. Płyn bez zawartości alkoholu i toksyn, biodegradowany, zawierający inhibitory korozji i wodorotlenek sodu.



1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw do wstępnego mycia powierzchni oraz kanału endoskopu, na który składa się gąbka oraz płyn - neutralny, biodegradowalny, zmniejszający napięcie powierzchniowe płyn, nie zawierający enzymów, redukujący poziom zanieczyszczenia substancjami organicznymi oraz zapobiegający formowaniu się biofilmu i powstawaniu piany, zawierający wodną mieszaninę substancji powierzchniowo czynnych, inhibitorów korozji, środków konserwujących i środków zapobiegających osadzaniu się kamienia, zawierający w składzie: etoksyloowane alkohole C12-13, rozgałęzione i linearne; etoksyloowane alkohole C10 (9M EO), wodorotlenek sodu, kwas 2-fosfonobutano-1,2,4-trikarboksylowy, bez zawartości 2-aminoetanolu?

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do wstępnego mycia powierzchni oraz kanału endoskopu, na który składa się gąbka oraz płyn - był wolny od 2-aminoetanolu, substancji sklasyfikowanej jako niebezpieczna?

Zgodnie ze zharmonizowaną klasyfikacją i oznakowaniem (CLP00) zatwierdzonym przez Unię Europejską, substancja ta powoduje poważne oparzenia skóry i uszkodzenia oczu, jest szkodliwa po połknięciu, jest szkodliwa w kontakcie ze skórą i jest szkodliwa w przypadku wdychania. Ponadto klasyfikacja dostarczona przez przedsiębiorstwa do ECHA (Europejska Agencja Chemiczna) w rejestracjach REACH (ang. Registration, Evaluation and Authorisation of Chemicals) – rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1907/2006 regulujące kwestie stosowania chemikaliów, poprzez ich rejestrację i ocenę oraz, w niektórych przypadkach, udzielanie zezwoleń i wprowadzanie ograniczeń obrotu) wskazuje, że substancja ta jest toksyczna w przypadku wdychania, jest szkodliwa dla organizmów wodnych o długotrwałych skutkach, powoduje poważne uszkodzenia oczu, jest podejrzewana o uszkodzenie płodności lub nienarodzonego dziecka, może powodować podrażnienie dróg oddechowych, może powodować reakcję alergiczną skóry i może powodować objawy alergii lub astmy lub trudności w oddychaniu w następstwie wdychania.

<https://echa.europa.eu/substance-information/-/substanceinfo/100.004.986>

https://www.ciop.pl/CIOPPortalWAR/appmanager/ciop/pl?_nfpb=true&_pageLabel=P27600224401410431343241&id_czynn_chem=20

Odpowiedź:

Ad. 1. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Ad. 2. Tak, Zamawiający wymaga.

ZESTAW PYTAŃ 4:

Pakiet nr 3

Poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego płynu do dezynfekcji rąk na bazie Propan-2-olu, z dodatkiem D-pantenolu i etyloheksylogliceryny nie zawierającego substancji barwiących oraz zapachowych, testowanego dermatologicznie. Produkt jest skuteczny wobec B, MRSA, Tbc (M. terrae, M.avium), F (Candida albicans), V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, rota, noro, adeno).Przedłużony czas działania do 3h.

Czas dezynfekcji higienicznej rąk: 30 sek, czas dezynfekcji chirurgicznej rąk: 90sek. Opakowanie a 500 ml. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 3

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatów z min. 75 g alkoholu- zgodnie z wytycznym WHO

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Pakiet nr 3**Poz. 3**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu alkoholowego, na bazie substancji czynnych: etanol (96%) - 78,2 g/100g roztworu i bifenyli-2-ol - 0,1 g/100g roztworu, który działa ochronnie i pielęgnująco na skórę dzięki właściwościom natłuszczającym i nawilżającym, zapobiega wysuszeniu rąk i utrzymuje elastyczność skóry, nie zawiera barwników i substancji zapachowych, może być stosowany przez alergików, jest przebadany pod względem dermatologicznym. Produkt jest skuteczny wobec B, MRSA, Tbc (M. terrae, M. avium, M. Tuberculosis), F, V (HIV, HBV, HCV, HSV, rota, noro, adeno, vaccinia i SARS) w czasie do 30 sek., z możliwością rozszerzenia o Polio przy wydłużeniu czasu działania do 60 sek. Przedłużony czas działania do 4h.

Czas dezynfekcji higienicznej rąk: 30 sek, czas dezynfekcji chirurgicznej rąk: 90sek. Opakowanie a 500 ml. Produkt biobójczy.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 3**Poz. 3**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatów z min. 75 g alkoholu- zgodnie z wytycznym WHO

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 3**Poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uniwersalnego dozownika do bezpośredniej aplikacji preparatów dezynfekcyjnych i myjących do rąk w płynie o różnej gęstości i lepkości, przewidzianego do mocowania na ścianie, posiadającego wysięgnik do uruchamiania łokciem, przedramieniem lub ręką. Dozownik przeznaczony jest do stosowania z oryginalnymi opakowaniami o pojemności 500ml i 1L (bez konieczności przelewania), wyposażony jest w sprężynę ze stali szlachetnej oraz posiada trwałą pompkę tłokową z tworzywa sztucznego, zapobiegającą dzięki zintegrowanemu z nią dociskowi do butelki wyparowywaniu i zakażeniu preparatów oraz umożliwiającą regulowanie dozowanej ilości preparatu w przedziale od 1 do 3 ml na jedno naciśnięcie. Element pompki można łatwo zdemontować i umyć w myjniach dezynfektorach. Sposób dozowania preparatu eliminuje możliwość kapania i przeciekania preparatu a elastyczny wężyk zasysający preparat zapewnia całkowite wykorzystanie preparatu. Jednoelementowa obudowa jest koloru białego, wykonana z tworzywa ABS i nie posiada elementów transparentnych. Kontrola ilości płynu w pojemniku jest możliwa w każdej chwili dzięki wygodnej konstrukcji dozownika, tzn. butelka z preparatem jest widoczna i zapewnia bieżący monitoring płynu.

wymiary dozownika: wys. 300mm, szerokość. 88mm, głębokość z ramieniem: 210mm, długość ramienia: 190mm

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 3**Poz. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydy, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie a 250 ml z atomizerem wraz z możliwością przeliczenia ilości opakowań?



Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 3

Poz. 5

Czy Zamawiający wymaga preparatu osiągającego spektrum działania przy jednokrotnej aplikacji?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 3

Poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, zastrzykami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, gotowego do użycia, o czasie działania w przed zastrzykami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, z zawartością w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 10g 1-propanolu i 0,2g 2-difenylołu, z dodatkiem nadtlenu wodoru, bez zawartości etanolu, chlorheksydyny, jodu i jego związków, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m. in. HIV, HBV, Rota, Adeno, Herpes Simplex) zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie a 1L?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 3

Poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego ,gotowego do użycia, preparatu do dezynfekcji skóry przed zabiegami operacyjnymi, cewnikowaniem żył, pobieraniem krwi oraz płynów ustrojowych, iniekcjami, punkcjami, biopsjami, opatrywaniem ran, zdejmowaniem szwów oraz do higienicznej dezynfekcji rąk, o czasie działania przed iniekcjami i pobieraniem krwi – 15 sekund, przed punkcjami i zabiegami operacyjnymi – 60 sekund, zawierającego w 100g preparatu: 45g 2-propanolu, 30g 1-propanolu i 0,10g dichlorowodoru oktenidyny, o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (w tym Mycobacterium tuberculosis), V (m.in. HIV, HBV, Adeno, Herpes Simplex), zarejestrowanego jako produkt leczniczy, Opakowanie a 1L?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 3

Poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie roztworu służącego do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran, cechującego się doskonałymi właściwościami nawilżającymi, przez co skutecznie oczyszcza rany, w tym trudne do oczyszczenia rejonu, takie jak kieszonki czy wgłębienia ran. Preparat nie powoduje podrażnienia ani uczulenia. Jego użycie jest bezbolesne i nietoksyczne w stosunku do tkanki. Produkt jest odpowiedni dla wszystkich rodzajów ran, preparat zachowuje swoje właściwości przez 8 tygodni po pierwszym otwarciu opakowania. Skład: oktenidyny dichlorowodorek, etyloheksylogliceryna, glicerol, woda oczyszczona. Opakowanie a 350 ml. Wyrób medyczny

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 3

Poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezbarwnego roztworu do dekontaminacji i nawilżania jamy ustnej i gardła, działającego wspomagająco w higienie zmian w jamie ustnej. Produkt zawiera oktenidynę oraz substancję o właściwościach antybakteryjnych, nie zawiera chlorheksydyny, nie zawiera alkoholi, łagodny smak mięty. Obszar zastosowania:

- przed i po chirurgicznych zabiegach w obrębie jamy ustnej,
- do pielęgnacji jamy ustnej u pacjentów przed, w trakcie i po chemioterapii oraz radioterapii,



- do pielęgnacji jamy ustnej u pacjentów na OIT,
- przy podrażnieniu błony śluzowej jamy ustnej w tym aft,
- do nawilżania i dekontaminacji jamy ustnej i gardła poprzez fizyczne usuwanie mikroorganizmów,
- zapobiega i redukuje nieprzyjemne zapachy z ust spowodowane działaniem bakterii,
- wspomagająco przy higienie aparatów ortodontycznych,
- wspomagająco przy zmianach w jamie ustnej spowodowanych uciskiem protez.

Opakowanie a 250 ml. Kosmetyk

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ 5:

Pytanie 1. - dotyczy Pak. 1 poz. 6

Czy z uwagi na zaprzestanie produkcji preparatu Sekumatic FKS w op. a 5L, Zamawiający dopuści do oceny preparat Sekumatic FKS w op. a 4,5L?

Jeśli tak, to prosimy o określenie, jaką ilość op. a 4,5L należy wycenić.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na kanistry 4,5L. W takim przypadku zwiększa się ilość do 35 kanistrów.

ZESTAW PYTAŃ 6:

Prosimy o wyłączenie z Pakietu nr 3 pozycji 1,2,3 i 4 do oddzielnego pakietu. Wyłączenie tych pozycji umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie oferty korzystnej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z pakietu nr 3 pozycji nr 1, 2, 3 i 4 do oddzielnego pakietu. W związku z powyższym powstaje nowy obowiązujący pakiet nr 3 oraz nowy obowiązujący pakiet nr 8, które Zamawiający przekazuje w załączeniu do niniejszego pisma.

ZESTAW PYTAŃ 7:

Dotyczy Pakietu nr 1

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny (proteaza, lipaza, amylaza) preparat myjący w postaci piany o właściwościach bakteriostatycznych, który doskonale rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne w czasie 15 minut, o neutralnym pH i zawartości substancji antykorozyjnych oraz doskonałej kompatybilności dzięki której istnieje możliwość nawilżania i przechowywania narzędzi w preparacie do 72 h, w op. 750 ml z końcówką spieniającą, wyrób medyczny kl I?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Poz. 7 - Czy Zamawiający oczekuje preparatu gotowego do użycia, nie wymagającego aktywacji, zachowującego aktywność bójczą do 45 dni przy wielokrotnym używaniu, o skuteczności sporobójczej potwierdzonej zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 na szczepach normatywnych, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Tak.



ZESTAW PYTAŃ 8:

Pakiet 2

Poz. 7 Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający aminy i czwartorzędowe związki amonowe o spektrum działania bakterie, grzyby, prątki gruźlicy, wirusy otoczkowe (m.in. Vaccinia, BVDV, SARS-Cov-2), Adeno w stężeniu od 0,5% w 15min Polio w stężeniu 1% 15min. o podwójnym zastosowaniu do powierzchni medycznych i pozamedycznych i wysokiej tolerancji materiałowej na tworzywo ABS i materiały obciowe w op. 5l z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 9 Czy Zamawiający dopuści preparat a 200szt spełniający pozostałe wymagania z odpowiednim przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ 9:

Pytanie nr 1

dot. załącznika nr 2 opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w Pakiecie nr 4, poz. 2 preparatu na bazie aldehydu glutarowego, o spektrum działania B, Tbc, F, V w czasie 5 minut, stężeniu 1,2% i w temp. $58 \pm 1^\circ\text{C}$?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2

dot. załącznika nr 2 opis przedmiotu zamówienia

Prosimy o wyjaśnienie, czy w opisie Pakietu nr 5, poz. 2 nastąpił błąd, a Zamawiający miał na myśli myjnię Olympus ETD PAA, a nie Olympus DET PAA ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3

dot. załącznika nr 2 opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający umożliwi zaoferowanie w Pakiecie nr 5, poz. 2 środka o szerszym spektrum działania B, F, Tbc, V, S ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 4

dot. załącznika nr 2 opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 i 5 będzie wymagał konieczności potwierdzenia pisemnego przez producenta myjni ETD kompatybilności środków z myjnią ?

Celem zapisu jest uniknięcie problemów technicznych w perspektywie z myjnią ETD, zabezpieczeniem pacjenta pod kątem czystości biologicznej endoskopów i sprawdzonej powtarzalności procesów.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5

dot. załącznika nr 2 opis przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 i 5 będzie wymagał kompatybilności preparatów ze sobą i pochodzących od jednego producenta oraz rekomendowanych przez producenta myjni ETD.

Celem zapisu jest uniknięcie potencjalnych problemów technicznych i biologicznych.

Odpowiedź: Tak.



Pytanie nr 6

Czy ze względu na aktualną sytuację w kraju oraz zgodnie z zaleceniami Urzędu Zamówień Publicznych (<https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>) Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty/uzupełnień/wyjaśnień/oświadczeń w formie elektronicznej (dokumenty opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym)? W przypadku zgody prosimy o podanie danych do złożenia oferty elektronicznej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Pakietach nr 4 i 5 preparatów, które są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy „o wyrobach medycznych” i zrezygnuje z konieczności posiadania dla tych pakietów dokumentów, o których mowa w rozdziale VII, pkt. 4 pkt. 1a) i 1b) SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

ZESTAW PYTAŃ 10:

Pakiet 3, poz. 20

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 3 ujętego w Załączniku nr 2 pozycji nr 20 oraz umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie.

Tak skonstruowany pakiet uniemożliwia naszej firmie – producentowi wysokiej jakości wyrobów jednorazowego użytku oraz folii operacyjnych złożenie oferty na dostawy wyrobów określonych w tym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pakiet 3, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu o pojemności 1 litr?
Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie.

UWAGA: Zamawiający przesuwając termin składania i otwarcia ofert na dzień **25.06.2020 r.** odpowiednio na godz. **09:45 i 10:00.**

UWAGA: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów SIWZ, prawidłowe obowiązujące zapisy to:

Rozdział III SIWZ pkt 6:

6. Zamówienie zostało podzielone na **8 części/pakietów**, tj.:

Pakiet nr 1: Dezynfekcja narzędzi i wyrobów medycznych;

Pakiet nr 2: Dezynfekcja powierzchni;

Pakiet nr 3: Dezynfekcja skóry, rąk, ran i błon śluzowych;

Pakiet nr 4: Maszynowe mycie i dezynfekcja endoskopów w myjce;

Pakiet nr 5: Preparaty myjące i dezynfekcyjne do myjni;

Pakiet nr 6: Dezynfekcja przez zamgławianie;

Pakiet nr 7: Zestaw do mycia endoskopów;

Pakiet nr 8: Dezynfekcja skóry, rąk, ran i błon śluzowych.



Rozdział XI SIWZ pkt 2.13:

2.13. Wymagane jest zamieszczenie oferty w kopercie, która będzie zaadresowana w następujący sposób:

Pieczęć firmy Wykonawcy

Nazwa Zamawiającego:
Szpital Miejski im. Franciszka Raszei
ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań
„Oferta przetargowa na roczną, sukcesywną dostawę
środków dezynfekcyjnych i myjących
dla Szpitala Miejskiego im. Franciszka Raszei w Poznaniu

(SR/XV-270-23-EFK/20) – nie otwierać przed 25.06.2020 r. godz. 10:00”

Rozdział XII SIWZ pkt 2 i 3:

2. Termin składania ofert upływa dnia **25.06.2020 roku o godz. 09:45**
3. Otwarcie ofert odbędzie się w dniu **25.06.2020 roku o godz. 10:00** w siedzibie Zamawiającego (Szpital Miejski im. Franciszka Raszei, ul. Mickiewicza 2, 60-834 Poznań), w pokoju nr 361 (III piętro) – Zamówienia Publiczne.

Zamawiający w załączeniu przesyła również nowy obowiązujący Załącznik nr 1 do SIWZ.

Zamawiający Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu w załączeniu przesyła treść zmiany ogłoszenia o zamówieniu, która w dniu dzisiejszym została opublikowana w Biuletynie Zamówień Publicznych, zamieszczona stronie internetowej Zamawiającego www.raszeja.poznan.pl oraz na tablicy ogłoszeń znajdującej się w siedzibie Zamawiającego.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Z poważaniem