

Augustów, dnia 08 maja 2023 r.

12/ZP/2023

Nasz znak: L.dz. 1216/2023

- strona prowadzonego postępowania -
- wszyscy Wykonawcy -

Wyjaśnienie treści SWZ

w postępowaniu prowadzonym na podstawie art. 275 pkt 2 ustawy Pzp
pn.: „**Dostawa materiałów dezynfekcyjnych i artykułów do sterylizacji dla
Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Augustowie**”

1. Na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.) – Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Augustowie, ul. Szpitalna 12, 16-300 Augustów przekazuje treść zapytań dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z udzielonymi odpowiedziami oraz zmienia treść SWZ:

PYTANIA Z DNIA 04.05.2023 r.

ZESTAW PYTAŃ NR 1

Pytania do pakietu nr 4

Pytanie 1 poz.1. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 5ml/m³?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Poz. 2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany środek posiadał badania potwierdzające skuteczność wobec: B, V, F, S zgodnie z normą PN-EN 17-272 wraz z posiadanym urządzeniem Nocospray w dawce max. 3ml/m³?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4. Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący zgodnie z polskim prawem produktem biobójczym mającym pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Ofertowany środek nie jest wyrobem medycznym, przeznaczony jest do dezynfekcji

powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

1. Dotyczy Pakiet 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie równoważnego preparatu o identycznym przeznaczeniu na bazie poliheksanidyny ,skutecznego 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) w opakowaniach a' 250 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tzn. 120 opakowań zamiast 100?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

2. dotyczy Pakiet 2 poz. 2

Czy w związku z zastosowaniem preparatu w szpitalu, Zamawiający wymaga by produkt miał status wyrobu medycznego, a nie kosmetyku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

3. Dotyczy Pakiet 3 poz. 3,4,5,6

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu na bazie alkoholu etylowego i izopropanolu charakteryzującego się spektrum: B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota i Polio ? Ponieważ preparat jest lekiem do dezynfekcji skóry posiadającym w składzie alkohole decydujące powinno być wyłącznie jego przeznaczenie, a nie różnicowanie składem. Jednocześnie zwracamy uwagę ,że podanie w SIWZ szczegółowego składu i katalogu drobnoustrojów, oraz połączenie pozycji ,które są lekami z produktami do dezynfekcji narzędzi oraz innymi produktami pochodzącymi od konkretnego producenta wskazuje na TYLKO jeden, konkretny dostępny na rynku preparat i ogranicza a wręcz uniemożliwia konkurencję.

W związku z tym w przypadku dopuszczenia pozycji 3,4,5,6 prosimy o ich wydzielenie do odrębnego pakietu np. 3A.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW PYTAŃ NR 3

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 7

pisząc opakowanie 100 szt. miał na myśli 50 szt. nasączonych gazików + 50szt. nienasączonych gazików? Czyli opakowanie zawierające 50 szt. zestawów składających się z nasączonego i nienasączonego gazika?

Odpowiedź:

50 szt. nasączonych gazików + 50szt. nienasączonych gazików.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 1b dopuści:

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², jeden gazik nasączony 70% alkoholem izopropylowym, a obok niego gazik suchy, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 50szt. zestawów nasączony+nienasączony (saszetki połączone perforacją) w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 7 dopisać na końcu ustęp 4 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 7 ustęp 4 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 1% wartości brutto 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:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW PYTAŃ NR 4

Dotyczy pakietu 6:

1. **Dotyczy poz. 2** – Prosimy o określenie pojemności preparatu. Czy Zamawiający oczekuje pojemności 5 l?

Odpowiedź:

Tak, 5 l.

2. **Dotyczy poz. 6** – Prosimy o określenie pojemności preparatu. Czy Zamawiający oczekuje pojemności 5l?

Odpowiedź:

Tak, 5 l.

ZESTAW PYTAŃ NR 5

Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawy do sterylizacji o następujących parametrach:

- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 7,2 kN/m; w kierunku poprzecznym nie mniej niż 3,8 kN/m, wytrzymałość na przedarcie nie mniej niż 700 mN w obu kierunkach; wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 400 kPa

- wytrzymałość zgrzewu 1,5N/15mm
- temperatura zgrzewania 180 – 220 stopni C

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawy w rozmiarze 250 x 60 zamiast 250 x 50 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawy w rozmiarze 420 x 90 zamiast 420 x 80 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści papier o następujących parametrach:

- Wytrzymałość na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 1,85 kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,35 kN/m, Wytrzymałość na przepuklenie nie mniej niż 115 kPa?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet 8, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści włókninę o następujących parametrach:

- Gramatura nominalna minimum 57 g/m² ; wytrzymałość na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 2,10kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,9kN/m?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania dotyczące treści umowy:

Pytanie 1: Czy za dni dostawy w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z zapisami wzoru umowy.

Pytanie 2: Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3: Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami § 6 ust 4 wzoru umowy.

Pytanie 5: Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania z dnia 05.05.2023 r.
ZESTAW PYTAŃ NR 1

1. do pakietu nr 5 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do manualnej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych na poziomie sporobójczym. substancja aktywna - kwas nadoctowy uzyskany za pomocą opatentowanej syntezy z nadtlenu wodoru i acetylokaprolaktamu, zalecany do dezynfekcji wysokiego poziomu (sporobójczej) wyrobów medycznych, które są wrażliwe na wysoką temperaturę i nie mogą zostać poddane sterylizacji wysokotemperaturowej wysoki poziom dezynfekcji w 5 min: bakteriobójczy, prątkobójczy wobec *M. terrae*, grzybobójczy, wirusobójczy wobec Adeno, Polio Noro, sporobójczy potwierdzone działanie sporobójcze na: *Bacillus subtilis*, *Bacillus cereus*, *Clostridium difficile* badania wykonane normami europejskimi na wszystkich wymaganych szczepach testowych dla danego obszaru stosowania brak oparów kwasu octowego drażniących błony śluzowe i oczy użytkownika usuwa zwartą strukturę biofilmu bakteryjnego i nagromadzone wcześniej na wyrobach pozostałości organiczne brak zjawiska koagulacji białka pH od neutralnego po bardzo delikatny odczyn (pH 7-9) zawartość substancji antykorozyjnych chroni dezynfekowane wyroby medyczne przed korozją dobra kompatybilność materiałowa potwierdzona licznymi testami po aktywowaniu preparat zachowuje aktywność biobójczą min. 14 dni i może być wielokrotnie używany kontrola aktywności preparatu za pomocą walidowanych testów paskowych ekonomiczny w użyciu w op. 5L, paski testowe w op. a'25 sztuk – 8op.?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody.

2. do pakietu nr 5 poz.2: Czy zamawiający dopuści do oceny czteroenzymatyczny skoncentrowany preparat o dobrych właściwościach bakteriostatycznych, udokumentowanych badaniami, stosowany do mycia narzędzi oraz sprzętu medycznego (w tym sprzętu termolabilnego). Preparat jest używany zarówno do mycia ręcznego oraz maszynowego (w myjkach ultradźwiękowych, półautomatycznych i automatycznych myjniach do endoskopów)), Producent zapewnia nieograniczoną tolerancję materiałową, z tego względu produkt jest szczególnie przydatny do narzędzi chirurgicznych, skład kompozycja enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, celulaza) w połączeniu z detergentem usuwa wszystkie zanieczyszczenia organiczne, Stężenie robocze: 0,5% efekt myjący od momentu zanurzenia narzędzi, a optymalny w czasie 5 minut, zależne od stopnia zanieczyszczenia wyrobu medycznego, neutralne pH roztworu, wysoka tolerancja materiałowa, Rozpuszcza struktury biofilmu, Środek niepieniący się. Jest dobrze wypłukiwany oraz nie wymaga stosowania środków neutralizujących w przypadku mycia maszynowego. Zachowuje aktywność w temperaturze 35 do 60 oC, Można stosować go nawet w wodzie o dużej twardości w op. a'5L?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody.

3. do pakietu nr 6 poz. 2: Czy zamawiający dopuści do zaferowania preparat spełniający wymogi SWZ, o trwałości roztworu roboczego 30 dni, posiadający paski testowe w op. a'25sztuk?

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę, paski testowe w przeliczeniu na 100 szt.

4. do pakietu nr 6 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat gotowy do użycia, wymagający aktywacji z dołączonym aktywatorem, preparat przeznaczony do manualnej i maszynowej dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych, na bazie kwasu nadoctowego, możliwość do zastosowania do dezynfekcji manualnej i automatycznej wyrobów medycznych i endoskopów wyprodukowanych przez m.in. Olympus, działający bójczo na B,F,Tbc,V,S(C.difficile, B. cereus B.subtilis) w czasie 5 min, zachowujący swoją aktywność biobójczą przez min 14 dni, kontrolowana za pomocą testów paskowych, konfekcjonowane po min. 14 sztuk, Opakowanie 5000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

5. do pakietu nr 6 poz. 4: Czy zamawiający dopuści do oceny preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

6. do pakietu nr 6 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do mycia i dezynfekcji sprzętu medycznego oraz termolabilnych wyrobów medycznych w postaci koncentratu na bazie kompleksu trójenzymatycznego (lipazy, proteazy i amylazy), QAV i aminy, 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), prątki – zgodnie z EN 14348 M.terrae, M.avium – wykazujący pełne spektrum bójcze w stężeniu do 0,5% w czasie do 15 minut, z możliwością poszerzenia o spory B. subtilis w stężeniu 1% w czasie do 15 minut, nie posiadający w swoim składzie substancji utleniających i aldehydów, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy II b w opakowaniu a 5L ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

3. do pakietu nr 6 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści do oceny sporobójczy preparat bezalkoholowy na bazie aminy, chlorku didecylodimetyloamonioowego oraz chlorku benazalkoniowego, w postaci gotowej do użycia pianki do szybkiej dezynfekcji i mycia powierzchni wyposażenia medycznego skuteczny badaniami w warunkach brudnych wg Norm Europejskich: B (EN 13727, EN16615), Tbc (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624) V (Polio, Adeno,Noro wg EN 14476), B. subtilis (EN 13704) do 1 minuty w opakowaniu a 1l ze spryskiwaczem, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

Pytanie 1 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 9, poz. 1-2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włókniny naprzemiennie pakowaną, spełniająca opis SWZ, gdzie jedna i druga warstwa posiada gramaturę 55g/m²

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 9, poz. 1-2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w przypadku wyliczenia niepełnej ilości opakowań, ilości te powinny być zaokrąglone w górę (do pełnego opakowania) czy też powinno się pozostawić ułamkową ilość opakowania?

Odpowiedź:

Do pełnego opakowania.

Pytanie 3 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niezawierającego niebezpiecznych substancji toksycznych test kontroli skuteczności mycia mechanicznego w formie plastikowego arkusza z naniesioną warstwowo z dwóch stron substancją testową, której formuła jest zgodna z ISO 15883-5, do zastosowania z odpowiednim uchwytem zapewniającym kontrolę mycia z czterech różnych kierunków?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 1) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w przypadku wyliczenia niepełnej ilości opakowań, ilości te powinny być zaokrąglone w górę (do pełnego opakowania) czy też powinno się pozostawić ułamkową ilość opakowania?

Odpowiedź:

Do pełnego opakowania.

Pytanie 5 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 2) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu w postaci otwieranego klipsa, nie uszkadzającego substancji wskaźnikowej, weryfikujący proces mycia z czterech stron przy pomocy jednego testu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 3) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niezawierających niebezpiecznych substancji toksycznych etykiet podwójnie przyklejonych ze wskaźnikiem procesu sterylizacji parowej jednoznacznie zmieniających barwę z jasnej na ciemną, umieszczonym przy dolnej krawędzi etykiety, z pięcioma miejscami informacyjnymi – nadruk poprzeczny do kierunku rozwijania taśm – na rolce 500 sztuk etykiet, pakowane a' 24 rolki z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań. Do każdego opakowania dostarczony zostanie wałek z tuszem. Na potrzeby postępowania oferent dostarczy metkownicę kompatybilną z w/w. etykietami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 4) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niezawierającego niebezpiecznych substancji toksycznych testu zwalniania wsadu z samoprzylepnym wskaźnikiem do kontroli skuteczności procesu sterylizacji parowej, wskaźnik w technologii typu 6. Przyrząd w całości wykonany z tworzywa sztucznego klasy medycznej składający się z korpusu, rurki o długości 1,5 m i średnicy 2 mm oraz przezroczystej nakrętki umożliwiającej sprawdzenie czy wskaźnik znajduje się w środku bez rozkręcania przyrządu. Na wskaźniku wyraźnie nadrukowany kolor referencyjny przebarwienia, test pakowany jako zestaw: przyrząd PCD + 400 sztuk wskaźników.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 4) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w przypadku wyliczenia niepełnej ilości opakowań, ilości te powinny być zaokrąglone w górę (do pełnego opakowania) czy też powinno się pozostawić ułamkową ilość opakowania?

Odpowiedź:

Do pełnego opakowania.

Pytanie 9 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 5) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy, niezawierający niebezpiecznych substancji toksycznych, pakiet kontrolny typu Bowie&Dick do parametrów w zakresie 134-137°C/3,5 min., kontrolujący penetrację i jakość pary, symulacja ładunku porowatego, arkusz wskaźnikowy nie mniejszy niż 12 cm x 12 cm wykazujący obecność powietrza, gazów niekondensujących, zbyt dużą wilgotność, przegrzanie pary, kontrastowy kolor przebarwienia - jednoznaczny odczyt, zmianą koloru z żółtego na niebieski. Pakiet zgodny z normą EN ISO11140- 4

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 5) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga dołączenia dokumentu potwierdzającego zgodność testu z normą EN ISO 11140 wydane przez niezależną organizację notyfikowaną w postaci certyfikatu wydanego nie wcześniej niż w 2019 r., potwierdzającego zgodność z aktualną normą tj. EN ISO 11140-4:2007, pozwalającego zidentyfikować produkt po jego kodzie i nazwie

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 5) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w przypadku wyliczenia niepełnej ilości opakowań, ilości te powinny być zaokrąglone w górę (do pełnego opakowania) czy też powinno się pozostawić ułamkową ilość opakowania?

Odpowiedź:

Do pełnego opakowania.

Pytanie 11 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 6) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plomb w opakowaniach po 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 7) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów w opakowaniach po 500 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 8) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga aby wskaźnik testu do kontroli białkowej przebarwiał się w czasie do 10 sekund?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga.

Pytanie 15 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 9) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga aby produkt spełniał wymagania dla testów typu 6 wg normy PN-EN ISO 11140-1, pod względem tolerancji na czas (6%) i temperaturę (10 C)?, oznaczenie normy oraz klasy testu na teście lub opakowaniu zbiorczym. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o potwierdzenie tolerancji na zmienne krytyczne procesu, jakiej wymaga Zamawiający.

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 16 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 10) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że zaszła omyłka pisarska i doprecyzowanie czy wymaga testów wieloparametrowych typu 4, czy wymaga testów zintegrowanych typu 5?

Odpowiedź:
Typu 4

Pytanie 17 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 10) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w przypadku wyliczenia niepełnej ilości opakowań, ilości te powinny być zaokrąglone w górę (do pełnego opakowania) czy też powinno się pozostawić ułamkową ilość opakowania?

Odpowiedź:
Do pełnego opakowania.

Pytanie 18 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 12) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie taśmy o wymiarach 18 mm x 50 m

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19 – do formularza cenowego – załącznik nr 2 (pakiet 10, poz. 13) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie taśmy o wymiarach 18 mm x 50 m

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę.

2. Zamawiający zmienia treść SWZ:

w Rozdziale 10 w pkt 1 i pkt 2 SWZ przed zmianą jest:

1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 09.05.2023 r., do godz. 10:00., za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformie E-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl>

Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Centrum pomocy”, dostępnej na stronie: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.1.pdf>.

2. Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. w dniu 09.05.2023 r., o godz. 10:10.

w Rozdziale 10 w pkt 1 i pkt 2 SWZ po zmianie jest:

- 1. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 12.05.2023 r., do godz. 10:00.,** za pośrednictwem Formularza do złożenia oferty dostępnego na platformie E-Zamówienia: <https://ezamowienia.gov.pl>
Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Centrum pomocy”, dostępnej na stronie: <https://media.ezamowienia.gov.pl/pod/2021/10/Oferty-5.1.pdf>.
- 2. Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert tj. w dniu 12.05.2023 r., o godz. 10:10.**
- 3. Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.**
- 4. Zamawiający informuje, iż pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.**

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/ Danuta Zawadzka