

Augustów, dnia 20 maja 2025 r.

DOKZ.251.7.2025

- 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”

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień (Dz. U. 2024, poz. 1320) 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:

PYTANIA Z DNIA 13-05-2025 r.

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

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu, odpowiednio niebarwionego i barwionego, na bazie alkoholu etylowego i izopropanolu charakteryzującego się spektrum: B, Tbc, F, V w tym HCV, HBV, HIV, Vaccina, Rota i Polio ? Jednocześnie zwracamy uwagę, że użyte w opisie sformułowania wskazują **na tylko jeden preparat konkretnego producenta** co utrudnia uczciwą konkurencję i blokuje możliwość złożenie konkurencyjnej oferty. Ponieważ chodzi o produkt leczniczy decydujące powinno być przeznaczenie i rejestracja.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający wymaga ,aby oferowany produkt leczniczy mógł być stosowany u noworodków (potwierdzone w ChPL)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA Z DNIA 14-05-2025 r.

ZESTAW PYTAŃ NR 1:
Pytania do pakietu nr 4

1. Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący zgodnie z polskim prawem produktem biobójczym mającym pozwolenie na obrót. 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 nie dopuszcza.

2. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie środka o poniższych parametrach: Roztwór wodny gotowy do użycia przeznaczony do dezynfekcji pomieszczeń metodą zamgławiania, na bazie nadtlenu wodoru (7,9%) i kwasu askorbinowego. Produkt posiadający pozwolenie na obrót produktem biobójczym ważne przez cały okres obowiązywania umowy. W pozwoleniu na obrót produktem biobójczym potwierdzenie możliwości stosowania wraz z urządzeniem NOCOSPRAJ, z którym wykazuje działanie bójcze w kierunku B, V, F, S, Tbc. Możliwość dezynfekcji pomieszczeń o kubaturze min. 140 m³ z zastosowaniem jednego urządzenia. W rejestracji biobójczej potwierdzenie możliwości stosowania w szpitalach, klinikach i w miejscach w których wytwarzana jest żywność. Nie powoduje korozji i nie pozostawia śladów po procesie. Na butelce preparatu jest nadrukowana podziałka wyrażona w mililitrach w celu łatwej weryfikacji ilości zużytego oraz pozostałego preparatu. **Okres przydatności - 2 lata od daty produkcji.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jeżeli jest zarejestrowany jako wyrób medyczny.

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

4. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia Nocospray dopuszczone do stosowania są wyłącznie preparaty wskazane przez producenta urządzenia, a ich parametry (stężenie, dawkowanie, sposób aplikacji) są integralnie powiązane z programowaniem urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, które zostały określone w SWZ.

5. Czy Zamawiający przewiduje weryfikację zgodności oferowanych preparatów dezynfekcyjnych z oprogramowaniem i ustawieniami urządzenia Nocospray, tak aby uniknąć ryzyka nieprawidłowego dozowania lub zmiany charakterystyki generowanej mgły?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, które zostały określone w SWZ. Wszystkie oferowane preparaty muszą być zarejestrowane jako wyrób medyczny.

6. Czy Zamawiający dopuszcza środki dezynfekcyjne, dla których nie zostały przeprowadzone testy kompatybilności technicznej z urządzeniem wskazanym w opisie przedmiotu zamówienia oraz które nie uzyskały pozytywnej opinii producenta tego urządzenia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, które zostały określone w SWZ. Wszystkie oferowane preparaty muszą być zarejestrowane jako wyrób medyczny.

7. Czy Zamawiający potwierdza, że w świetle obowiązujących przepisów oraz orzecznictwa KIO (np. 1556/20, 1395/22, 1784/23), za równoważne można uznać jedynie te rozwiązania,

które nie wymagają ingerencji w sposób działania urządzenia ani nie odbiegają od zaleceń producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, które zostały określone w SWZ. Wszystkie oferowane preparaty muszą być zarejestrowane jako wyrób medyczny.

ZESTAW PYTAŃ NR 2:

Dotyczy pakietu 5:

1. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Reralex 9 Hecto+ do dezynfekcji wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi termolabilnych, wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych, nie zawierający aldehydów, substancja czynna: kwas nadoctowy powstający w wyniku reakcji kwasu octowego i nadtlenu wodoru? Preparat o szerokiej skuteczności mikrobiologicznej. Roztwór gotowy do użycia – nie wymaga dodawania aktywatora ani czasu aktywacji. Preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 14 dni. Spektrum działania zgodne z wymaganymi normami PN EN, przebadany na szczepach normatywnych : 10 min - B, Tbc, F, V (Adeno, Polio, Noro), S zgodnie z obowiązującą normą EN 17126 (B. subtilis, B. cereus, C. difficile RO27 - >4log) do 10 min., o pH 2,5, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Phago'Scope APA do dezynfekcji wysokiego poziomu, substancja czynna – kwas nadoctowy (z kwasu octowego, kwasu nadoctowego i nadtlenu wodoru), pH roztworu 4, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie 2 op. testów kontrolnych op. a' 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

4. Dot. Poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat enzymatyczny Enzymex LD do mycia manualnego i maszynowego endoskopów oraz innych wyrobów medycznych, na bazie pięciu enzymów (proteaza, lipaza, amylaza, mannanaza, celulaza), aktywność od 0,1%-0,2% w czasie od 3 min , z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający substancje wspomagające działanie bakterio- i grzybobójcze, o pH 7,3, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy Pakietu 6:

1. Poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu exeol GTA 2% na bazie 2% aldehydu glutarowego o działaniu, B, F, Tbc (EN 14563: M. terrae, M. avium) do 10 min., V (Polio, Adeno, Noro), S (EN 17126: B. subtilis, B. cereus) do 90 min.,

zachowującego pełną aktywność biobójczą przez okres 30 dni przy wielokrotnym stosowaniu, spełniającego pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Poz. 2 – Czy Zamawiający oczekuje 10 op. preparatu konfekcjonowanego w op. 5L?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 10 op. w op. 5 l.

ZESTAW PYTAŃ NR 3:

Zapytania dot. Pakietu 4

1. Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchlorawego, który dla dezynfekcji pomieszczeń większych niż 50 m³ wymaga zastosowania 2 zamgławiaczy Nocospray, a dla pomieszczeń powyżej 100 m³ wymaga zastosowania 3 zamgławiaczy Nocospray? Dezynfekcja jednym zamgławiaczem Nocospray dla pomieszczeń powyżej 50m³ będzie nieskuteczna ponieważ oferowany preparat nie uzyska wymaganej dawki w przeliczeniu na 1 m³ - tj. 20 ml/m³.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchlorawego, który nie posiada potwierdzenia pełnego działania sporobójczego w pozwoleniu na obrót produktem biobójczym? Brak skuteczności w kierunku bacillus subtilis.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający dopuści alternatywny preparat na bazie kwasu podchlorawego, który nie posiada potwierdzenia kompatybilności z urządzeniem Nocospray i deklaracji bezpieczeństwa dla wyposażenia elektronicznego będącego w dezynfekowanych pomieszczeniach, wystawionych przez producenta urządzenia Nocospray? W przypadku akceptacji prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający weźmie odpowiedzialność w przypadku gdy dojdzie do awarii sprzętu, porażenia elektrycznego czy korozji wyposażenia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany produkt posiadała termin ważności min. 24 miesięcy od daty produkcji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 4:

Pytanie 1 – do formularza cenowego – (pakiet 10, poz. 1)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie włókniny w opakowaniu a'70 arkuszy z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 – do formularza cenowego – (pakiet 10, poz. 2)

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie włókniny w opakowaniu a'60 arkuszy z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem ilości opakowań w górę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 – do formularza cenowego – (pakiet 10, poz. 1 i 2)

Czy zamawiający oczekuje, aby ofertowana włóknina posiadała minimalną *charakterystykę wytrzymałościową*:

WEWNĘTRZNA WARSTWA

- *wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho i w kierunku walcownia nie mniej niż 2,5 kN/m,*
- *w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,0 kN/m,*
- *wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcownia nie mniej niż 1,4 kN/m,*
- *w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,7 kN/m,*
- *wytrzymałość na przepuklenie niemniej niż 190 kPa,*
- *wytrzymałość na zerwanie w kierunku walcownia nie mniej niż 1100 mN,*
- *w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1550 mN,*
- *gramatura nominalna 57 g/m².*

ZEWNĘTRZNA WARSTWA

- *wytrzymałość na rozciąganie liniowe na sucho i w kierunku walcownia nie mniej niż 2,3 kN/m,*
- *w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,3 kN/m,*
- *wytrzymałość na rozciąganie liniowe na w kierunku walcownia nie mniej niż 2,3N/m,*
- *w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,3 kN/m,*
- *wytrzymałość na przepuklenie niemniej niż 240 kPa,*
- *wytrzymałość na zerwanie w kierunku walcownia nie mniej niż 3700 mN,*
- *w kierunku poprzecznym nie mniej niż 6700 mN,*
- *gramatura nominalna 47 g/m².*

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 5:**Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia:**

1. Pakiet 9 poz. 1: czy zamawiający dopuści rękawy o parametrach:
 - zgrzew fabryczny wielokrotny (min. 3 ścieżki) o wytrzymałości zgrzewów na rozrywanie wartość minimalna 1,50 N/15 mm,
 - 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, przedarcie poprzeczne 750 mN
 - wytrzymałość na przepuklenie na sucho nie mniej niż 400 kPa, przepuklenie na mokro nie mniej niż 150 kPa
 - zgrzewalna w temperaturze minimum 180 – 220 st. C, dopuszcza się możliwość uzyskania prawidłowego zgrzewu zamykającego w temperaturze od 160 st.C, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 9 poz. 1b2): czy Zamawiający dopuści rękaw 100 x 40 mm / 100 m w miejsce 100 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet 9 poz. 1b3): czy Zamawiający dopuści rękaw 150 x 50 mm / 100 m w miejsce 150 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Pakiet 9 poz. 1b4): czy Zamawiający dopuści rękaw 200 x 50 mm / 100 m w miejsce 200 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pakiet 9 poz. 1b5): czy Zamawiający dopuści rękaw 250 x 60 mm / 100 m w miejsce 250 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet 9 poz. 1b6): czy Zamawiający dopuści rękaw 300 x 60 mm / 100 m w miejsce 300 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

7. Pakiet 9 poz. 1b7): czy Zamawiający dopuści rękaw 380 x 80 mm / 100 m w miejsce 380 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Pakiet 9 poz. 1b8): czy Zamawiający dopuści rękaw 420 x 90 mm / 100 m w miejsce 420 x 25 mm / 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

9. Pakiet 9 poz. 2: czy Zamawiający dopuści papier krepowany o parametrach gramatura nominalna 60 g/m² (EN 868 – 2), wytrzymałość na rozdzieranie wzdłuż 29,72 N, wytrzymałość na wypychanie 115 kPa, zgodne z normą EN ISO 11607-1 i EN 868-2., pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Pakiet 9 poz. 3: czy Zamawiający dopuści włókninę o wytrzymałości na przedarcie w kierunku walcowania nie mniej niż 1050 mN, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania dotyczące treści umowy:

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę kary w § 7 ust. 2 pkt 1), 2) wzoru umowy na 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia lub na inne złagodzenie kary umownej w § 7 ust. 2 pkt 1), 2)?"

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW PYTAŃ NR 6:

DOTYCZY: Pakiet nr 4 – Pozycja nr 1

Prosimy o możliwość zaoferowania produktu równoważnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie. Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu **500 ppm (0,005%)**. Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności. Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

DOTYCZY: Pakiet nr 4 – Pozycja nr 2

Prosimy o możliwość zaoferowania produktu równoważnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie. Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości 20 ml/m³ i czasie kontaktu 60 minut. Pomieszczenie nadaje się do użytku niezwłocznie po zakończeniu czasu kontaktu. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu **500 ppm (0,005%)**. Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium, Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris.

Oferowany preparat wykazuje najwyższą kompatybilność materiałową oraz bezpieczeństwo stosowania nawet w obecności sprzętu medycznego i elektronicznego, a także brak szkodliwości na organizm ludzki potwierdzony badaniami geno i cytotoksyczności. Preparat konfekcjonowany w opakowania 1 l kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego urządzeniami, po odpowiednim przeliczeniu ilości oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

DOTYCZY: Pakiet nr 4 – Pozycja nr 2

Prosimy o możliwość zaoferowania produktu równoważnego, kompatybilnego z posiadanym sprzętem do zamgławiania przez Zamawiającego. Kompatybilność została potwierdzona badaniami wykonanymi przez producenta preparatu, które zostały wykonane przez akredytowane laboratorium w zakresie zgodności z normą EN17272, w tym test dystrybucji będący podstawowym badaniem potwierdzającym zgodność urządzenia ze substancją czynną aplikowaną przez to urządzenie. Produkt spełnia wymogi zamawiającego w zakresie sposobu i obszaru użycia. Aplikowany jest w postaci 1 dawki w ilości **25 ml/m³ i czasie kontaktu 90 minut**. Oparty o kwas podchlorawy w stężeniu **2000 ppm (0,02%)**. Spektrum działania obejmuje następujące drobnoustroje zgodnie z normą EN17272:2020 oraz szczepy wielolekooporne, w tym: Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa, Enterococcus hirae, Listeria monocytogenes, Acinetobacter baumannii, Proteus hauserii, Salmonella Typhimurium, Salmonella Enteritidis, Legionella pneumophila, Enterococcus faecium VRE, Klebsiella pneumoniae KPC, Clostridioides difficile, Adenovirus type 5, Murine norovirus, Modified vaccinia virus Ankara, Mycobacterium avium,

Mycobacterium terrae, Candida albicans, Candida auris, **Aspergillus brasiliensis**, **Bacillus subtilis**. Preparat konfekcjonowany w opakowania 20 litrów w ilości po odpowiednim przeliczeniu oferowanego produktu uwzględniając różnicę w sposobie dawkowania produktu na 1m³.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 7:

Dotyczy Parametry Techniczne:

1. Pakiet 10, pozycja 1,2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny naprzemiennie pakowanej o gramaturze 55g/m² w kolorze niebieskim i zielonym ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

2. Pakiet 10, pozycja 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny naprzemiennie pakowanej po 250 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

3. Pakiet 10, pozycja 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny naprzemiennie pakowanej po 200 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Pakiet 12, pozycja 1:

Czy Zamawiający może określić do jakiego modelu metkownicy mają być dedykowane etykiety?

Odpowiedź: Metkownica BLITZ, GKE STERI RECORD.

5. Pakiet 12, pozycja 2:

Czy Zamawiający może określić preferowaną ilość etykiet które powinny znajdować się na 1 rolce?

Odpowiedź: Metkownica BLITZ po 500 metek, GKE STERI RECORD po 750 metek.

PYTANIA Z DNIA 16-05-2025 r.

Pytanie 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 pisząc opakowanie 100szt. miał na myśli 50szt. nasączonych gazików + 50szt. nienasączonych gazików? Czyli opakowanie zawierające 50szt. zestawów składających się z nasączonego i nienasączonego gazika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

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 dopuszcza

Pytanie 3

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 7:

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:

"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.

Zamawiający informuje, że pytania wraz z odpowiedziami stają się integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert, natomiast pozostała treść Specyfikacji Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Augustowie

/-/ dr Adam Dębski