



DZP.381.62A.2023

Katowice 19.07.2023r

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

*Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę środków dezynfekcyjnych*

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

1 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 3 dopuści:

Jednorazowe chusteczki w systemie dozującym do stosowania na sucho i mokro, możliwość nasączenia zwojów chusteczek środkami w płynie do dezynfekcji powierzchni, odporne na rozdarcie, nisko pyłowe i chłonne, włóknina o gramaturze 70g/m², chustka 450cm² (wymiar 18x25cm), wkłady do wiaderka. Oraz Kompatybilne z nimi Wiaderko na chusty?

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

2 PYTANIE

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 6 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 5 ustęp 6 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 0.5% 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.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

3 PYTANIE

Dot. termin składania ofert

Z uwagi na okres urlopowy zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert w celu skompletowania ofert od producentów/dystrybutorów.

ODPOWIEDZ

Zamawiający zgodnie z zapisami ustawy PZP (art.137 ust.6) przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny na zapoznanie się ze zmianą SWZ i przygotowanie oferty.

4 PYTANIE

Pytanie do SWZ Rozdział IV pkt. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty wyników badań i możliwość dostarczenia ich na każde wezwanie Zamawiającego w późniejszym etapie postępowania.

ODPOWIEDZ

Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone wymagania, Wykonawca zobowiązany jest do złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z pkt. IV.SWZ oraz z zapisami ustawy PZP art. 107.1 „Jeżeli zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, wykonawca składa je wraz z ofertą”



5 PYTANIE

Część 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji sporobójczych chusteczek typu Oxivir Sporocide Wipe wykazujące działanie na Tbc w czasie 10 min, grzybobójcze w czasie 6 min. Możliwość stosowania w obecności pacjentów oraz na oddziałach położniczych i noworodkowych. Opakowanie 80 szt. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,3 dotyczący części 3.

Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu, formularz asortymentowo cenowy umożliwia wpisanie ilości sztuk w opakowaniu z przeliczeniem na ilość opakowań. (zgodnie z opisem pod tabelą)

6 PYTANIE

Część 6, poz. 3

W związku z aktualizacją dokumentacji preparatu prosimy o dopuszczenie do zaoferowania produktu typu Quatrodex Extra o czasie działania na Polio do 15 minut w stężeniu 1%. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,6 dotyczący części 6.

7 PYTANIE

Część 9, poz. 3

W związku z aktualizacją Charakterystyki Produktu Leczniczego preparatu leczniczego (Octenisept) prosimy Zamawiającego o dopuszczenie preparatu w/w pozycjach z możliwością zastosowania do: odkażania i wspomagającego leczenia małych, powierzchownych ran oraz dezynfekcji skóry przed zabiegami niechirurgicznymi, wspomagającego postępowania antyseptycznego w obrębie zamkniętych powłok skórnych po zabiegach – np. szwów pozabiegowych; wielokrotnego, krótkotrwałego leczenia antyseptycznego w obrębie błon śluzowych i sąsiadujących tkanek przed i po procedurach diagnostycznych w obrębie narządów płciowych i odbytu, w tym pochwy, sromu i żołądźci prącia, a także przed cewnikowaniem pęcherza moczowego; w pediatrii (m. in. do pielęgnacji kikuta pępowinowego); do dezynfekcji jamy ustnej (np. afty, podrażnienia spowodowane noszeniem aparatu ortodontycznego lub protezy dentystycznej); ograniczonego czasowo, wspomagającego leczenia antyseptycznego grzybicy międzypalcowej; w obrębie narządów rodnych np. stanach zapalnych pochwy, a także w obrębie żołądźci prącia mężczyzny. Produktu tego nie można już stosować przy opracowywaniu czystych i płukaniu zakażonych ran chirurgicznych, opracowywaniu zakażonych ran oparzeniowych i owrzodzeń żylnych, płukania otwartych ropni około odbytniczych, zakażonych krwiaków itp., pielęgnacji ran, przy czynnościach przed, w trakcie i po porodzie. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

8 PYTANIE

Część 9, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji preparatu typu CITROclorex 2% MD w opakowaniu 250 ml, z wiedzy oferenta wynika że preparat w opakowaniu 100 ml został wycofany. Prosimy o określenie jaką ilość opakowań należy wycenić.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,9 dotyczący części 9.

9 PYTANIE

Dot. zapisów wzoru umowy §2 ust. 14

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §2 ust. 14 w sposób następujący :

„W przypadku niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych środków dezynfekcyjnych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma



prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie środków dezynfekcyjnych. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem środków dezynfekcyjnych u podmiotu trzeciego, stanowiących różnicę pomiędzy ustaloną przez Strony ceną, a ceną zapłaconą podmiotowi trzeciemu, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika asortymentowo-cenowego do niniejszej umowy.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

10 PYTANIE

Dot. zapisów wzoru umowy §5 ust. 1 lit. c)

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od kar poprzez usunięcie zapisów z §5 ust. 1 lit. c) w przypadku dokonania zakupu zastępczego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

11 PYTANIE

Dot. zapisów wzoru umowy §5 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kar do 20% wynagrodzenia brutto umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

12 PYTANIE

Dot. umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów zastępczych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

13 PYTANIE

Dot. zapisów wzoru umowy §7 ust. 6 lit. a)

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do zapisów §7 ust. 6 lit. a) poniższej treści:

„W takim przypadku zmienia się wartość brutto umowy, wartość netto pozostaje bez zmian”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.



14 PYTANIE

Części 8 poz 1

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie chusteczek Mikrozyd AF wipes w opakowaniach po 220 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,8 dotyczący części 8.

W poz. 1 w przypadku zaoferowania chusteczek w opakowaniach po 220 sztuk pojemnik, Wykonawca w kolumnie 4,, wymagana ilość" wpisuje 4546.

15 PYTANIE

Części 8 poz 2

Czy Zamawiający dopuści do oceny mikrozyd sensitive wipes, bezalkoholowy, gotowy do użycia preparat do szybkiej dezynfekcji oraz mycia delikatnych - nieodpornych na działanie alkoholu powierzchni, sprzętów i wyposażenia medycznego (np. głowice USG, słuchawki lekarskie). Oferowany produkt nie zawiera alkoholu i aldehydów, posiada dobrą tolerancję materiałową (w tym szkło akrylowe). Po użyciu preparat nie pozostawia smug i osadów, a wydezynfekowana powierzchnia nie klei się i nie wymaga sptukiwania. Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych. Spektrum: B EN 13727, F (C. albicans) EN 13624, V (BVDV, vaccinia, polyoma SV 40) wysokie obciążenie w czasie 1 minuty, wirus rota bez obciążenia w czasie 1 minuty, z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae) i wirusa noro EN 14476 w czasie do 15 min. Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach po 200 szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu, o wymiarach chusteczki 20cm x 20 cm. Dostępność opakowań uzupełniających. Możliwość stosowania do 3 miesięcy od daty pierwszego otwarcia opakowania. Posiada raporty badań z tolerancji materiałowej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,8 dotyczący części 8

16 PYTANIE

Chusteczki bezalkoholowe - pytanie ogólne

W przypadku wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań, prosimy o określenie , w jaki sposób należy podać ilość opakowań po przeliczeniu zapotrzebowania, czy wpisać ilość ułamkową , czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań, czy zgodnie z zasadami matematyki do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę?

ODPOWIEDZ

W załączniku 4,8 poz. 2 Zamawiający wymaga zaoferowania chusteczek w opakowaniach zgodnie z opisem.

17 PYTANIE

Chusteczki bezalkoholowe - pytanie ogólne

Prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia badań do oferty, ze względu na obszerność dokumentacji i zobowiązanie wykonawcy o udostępnienie na każde wezwanie Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Na potwierdzenie ,że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone wymagania , Wykonawca zobowiązany jest do złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z pkt. IV.SWZ oraz z zapisami ustawy PZP art. 107.1 „, Jeżeli zamawiający żąda złożenia przedmiotowych środków dowodowych, wykonawca składa je wraz z ofertą”

18 PYTANIE

Dotyczy Części 1 Poz. 5- Czy zamawiający dopuści do oceny trójenzymatyczny (enzymy: proteaza, lipaza, amylaza oraz niejonowe związki powierzchniowo - czynne) preparat w pianie do mycia narzędzi chirurgicznych i innych wyrobów medycznych o właściwościach bakteriostatycznych, o potwierdzonym bezpiecznym zwilżaniu narzędzi do 72 godzin, neutralnym pH oraz z zawartością substancji antykorozyjnych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

19 PYTANIE

Dotyczy Części 1 Poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści preparat oparty na synergistycznym kompleksie 3 enzymów, o spektrum działania B, F (drożdże), V (HIV, HBV, HCV) 0,5% - 10 min., z możliwością rozszerzenia spektrum w wyższym stężeniu o prątki gruźlicy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.



20 PYTANIE

Dotyczy części 2:

Poz. 3- Czy Zamawiający dopuści do oceny chusteczki sporobójcze typu Oxivir Sporicide Wipe do mycia i dezynfekcji powierzchni medycznych na bazie nadtlenu wodoru (70g/kg), o rozmiarze chusteczki 20cm x 30cm- wymiary 600cm²; Brak czynnych pozostałości na powierzchni po dezynfekcji; Możliwość stosowania do inkubatorów wykazujące potwierdzone badaniami działanie:

- wg EN 16615- B, F (C.albicans)- do 1 min.; F (A.brasiliensis), Tbc (m.terrae, m.avium) do 7min
- wirusobójcze wg EN 14476(Polio, Adeno, Noro) – 1 min.
- sporobójcze wg EN 17126 Cl. Difficile Rybotyp 027- do 5min; wg EN 13704 Cl difficile- do 1 min; wg EN 13704 B.subtilis – 15 min
- B (EN 13697, EN 1276)- do 1min-, F (C. albicans EN 13697, EN 13624, EN 1650- do 1 minuty), - F (C.albicans i A. brasiliensis EN 13624, EN 13697, EN 1650 – 6 min.) Tbc (M. terae, M. avium wg EN 14348) – 10 min.,

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,2 dotyczący części 2

21 PYTANIE

Dotyczy Części nr 4 Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, zawierający w składzie etanol 72g/100g, izopropanol – 1,92 g/100g, substancje nawilżające, pielęgnujące (gliceryna), bez zawartości barwników oraz substancji zapachowych, testowany dermatologicznie, o spektrum biobójczym – B, Tbc (m. terrae, m.avium), F oraz wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 30 sek. Dodatkowe działanie wobec wirusów: HIV, HBV, HCV (BVDV), Vaccinia (Corona), Rota, Herpes, A H1N1, A H5N1 – 15 sek, zarejestrowany jako produkt biobójczy, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

22 PYTANIE

Dotyczy Części 5 Poz. 1 - Czy zamawiający dopuści preparat typu Fugaten Spray do szybkiej dezynfekcji powierzchni, wyposażenia medycznego na bazie alkoholu; Do dezynfekcji przedmiotów mających kontakt z żywnością (rejestracja dla obydwu zastosowań – wyrób medyczny i produkt biobójczy), nie zawierający aldehydów oraz amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych; Bez substancji zapachowych; Działanie bójcze: B, F- 1min, Tbc- 30sekund, V (HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Adeno, Rota, Noro- 30sek, Polio- 5min?; Badania wg norm europejskich oraz wg DGHM i wg RKI/DVV, metod dla obszaru medycznego zaakceptowanych przez Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz uznanych opiniotwórczych laboratoriach z terenu UE; Opakowanie ze spryskiwaczem 1L?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,5 dotyczący części 5

23 PYTANIE

Dotyczy Części 5 Poz. 2- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Oxivir Sporicide o podwójnym statusie- wyrób medyczny i produkt biobójczy, gotowy do użycia preparat sporobójczy na bazie nadtlenu wodoru opartego na technologii AHP oraz alkoholu benzylovym w formie piany przeznaczony do mycia i dezynfekcji wszystkich powierzchni i przedmiotów. Skuteczność mikrobójcza w warunkach brudnych potwierdzona badaniami wg Norm Europejskich: bakterie (EN 13727, EN 16615), prątki (EN 14348), drożdżaki (EN 16615, EN 13624, EN 13697), wirusy: Polio, Adeno, Noro (EN 14476), spory C. difficile (EN 13704). Czas ekspozycji do 1 minuty; prątki do 10 minut; C. difficile do 3 minut, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

24 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 6 Poz. 1- czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie i wycenę 1 pompki dozującej na 4 kanistry?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,6 dotyczący części 6



25 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 6 Poz. 3- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat o dualnej rejestracji (produkt biobójczy, wyrób medyczny kl. IIa) typu Lysoformin Rapid do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie chlorku didecyloдимetyloamoni, N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropanu, diaminy, skuteczność biobójcza – Bakterie (EN 13727, EN 14561) – 5 min, Drożdże – (EN 13624, EN 14562 – 5 min, EN 13697a – 15 min), Wirusy – EN 14476:2013+A1:2015 – 15 min, EN 16777:2018 – 10min)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

26 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 6 Poz. 3- Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżo- i pratkobójcze – 15 min.; grzybobójcze – 5 min. wirusobójcze- Rota – 5 min.; HIV, HBV, HCV, Corona (Vaccinia), Noro – 15 min., Adeno – 30 min. w stężeniu od 0,5%, o wysokiej tolerancji materiałów m. in. ABS i materiały obciowe -opinia Famed, z możliwością dezynfekcji wanny porodowej, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

27 PYTANIE

Pytanie do formularza asortymentowo – cenowego - załącznik nr 4.10 (pakiet nr 10, poz. 1) Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego o następujących parametrach: Detergent alkaliczny do użycia w myjniach dezynfektorach, myjniach ultradźwiękowych oraz mycia ręcznego wyrobów medycznych. Umożliwiający maszynowe mycie narzędzi i sprzętu medycznego także wykonanego z aluminium i tworzyw sztucznych w stężeniu od 2 do 10 ml/l w temp. do 60C. Spełnia wymagania Instytutu Roberta Kocha w zakresie minimalizowania ryzyka przeniesienia nowego wariantu choroby Creutzfeldta Jacoba. Usuwa chorobotwórcze białka prionowe, w tym również VCJD >2log. Niewymagający neutralizacji, pH 10,4-10,8. Posiadający w swoim składzie: niejonowe i anionowe środki powierzchniowo czynne, enzymy, aloksylowane alkohole tłuszczowe. Nie zawierający glicerolu, oraz niesklasyfikowany jako środek niebezpieczny. Wyrób medyczny. Opakowanie 5l.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

28 PYTANIE

Pytanie 2 – do formularza asortymentowo – cenowego - załącznik nr 4.10 (pakiet nr 10, poz. 2) Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego o następujących parametrach: Środek płuczający zawierający środki powierzchniowo czynne, polikarboksylany oraz środki konserwujące. Do użycia w myjniach dezynfektorach. Niezawierający oleju parafinowego oraz alkoholu i związków alkoholowych. Do szybkiego bezzaciekowego płukania, znacznie przyspieszający suszenie po maszynowym myciu i dezynfekcji. Dozowanie 0,3-1,0ml/l. Wyrób medyczny. Opakowanie 5l.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

29 PYTANIE

Pytanie 3 – do formularza asortymentowo – cenowego - załącznik nr 4.10 (pakiet nr 10, poz. 3) Prosimy o dopuszczenie produktu równoważnego o następujących parametrach: Płynny, neutralizujący i myjący środek do stosowania w myjniach dezynfektorach na bazie kwasu cytrynowego bezwodnego. Nie posiadający w swoim składzie fosforanów, azotanów oraz tenzydów. Maksymalna zawartość P2O5 w koncentracji wynosi <10 ppm. Wartość pH produktu 1,2. Wyrób medyczny. Opakowanie 5l.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

30 PYTANIE

Pytanie 4 – do formularza asortymentowo – cenowego - załącznik nr 4.11 (pakiet nr 11, poz. 2) Czy Zamawiający wymaga, by preparat dezynfekcyjny w połączeniu z kompatybilnym preparatem myjącym był skuteczny wobec spor w tym. Clostridium Difficile?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.



31 PYTANIE

Pytanie 5 – do formularza asortymentowo – cenowego - załącznik nr 4.11 (pakiet nr 11, poz. 2)
Czy Zamawiający wymaga, aby preparat zawierał nie więcej niż 11g aldehydu glutarowego ze względu na narażenie personelu na działanie substancji niebezpiecznej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

32 PYTANIE

Części 6 poz. 3 - prosimy o informację jakiej wielkości opakowania Zamawiający oczekuje w tej pozycji z uwagi na brak wskazania w opisie przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa wielkości opakowań, formularz asortymentowo cenowy umożliwia wpisanie ilości litrów w opakowaniu z przeliczeniem na ilość opakowań.
(zgodnie z opisem pod tabelą)

W ZAŁĄCZENIU ZMIENIONE ZAŁĄCZNIKI 4,1 – 4,12

Stosownie do art. 137 ust. 1 Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

4. Zamawiający wymaga, załączenia w ofercie następujących dokumentów:

- a) Wypełniony podpisany przez osobę uprawnioną/osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz ofertowy według druku stanowiącego załącznik nr 1 niniejszej specyfikacji.
- b) W celu potwierdzenia spełnienia braku podstaw do wykluczenia, aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w formie jednolitego dokumentu (JEDZ) w zakresie wskazanym w załączniku nr 2 do SWZ.
* W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców jednolity dokument JEDZ składa każdy z wykonawców. Dokumenty te potwierdzają brak podstaw wykluczenia.
* Zamawiający nie żąda od wykonawcy złożenia jednolitego dokumentu (JEDZ) dotyczącego podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia.
Korzystać można z ESPD lub innych dostępnych narzędzi lub oprogramowania, które umożliwiają wypełnienie JEDZ i utworzenie dokumentu elektronicznego.

Instrukcja pobierania, wypełniania oraz przekazywania JEDZ:

- 1) *Ściągnąć ze strony Zamawiającego i zapisać na swoim komputerze plik „JEDZ w formacie xml”.*
- 2) *Wejść na stronę <https://espd.uzp.gov.pl/> lub Urzędu Zamówień Publicznych (gdzie znajduje się instrukcja elektronicznego narzędzia do wypełniania JEDZ/ESPD/eESPD): <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych-regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>*
- 3) *Zaznaczyć opcję „jestem wykonawcą” i chcę „zaimportować ESPD”.*
- 4) *Następnie wybrać ikonkę „przeglądaj” i zaimportować ściągnięty uprzednio plik „JEDZ w formacie xml”*
- 5) *Zaznaczyć odpowiedź na pytanie „Gdzie znajduje się siedziba Państwa przedsiębiorstwa” - menu rozwijane*
- 6) *Nacisnąć przycisk „DALEJ”*
- 7) *Otworzy się edytowalna wersja JEDZ, którą należy wypełnić.
w części „Informacje na temat postępowania o udzielenie zamówienia” w polu „rodzaj procedury” należy zaznaczyć „procedura otwarta” - menu rozwijane.*
- 8) *Wypełnić JEDZ z zastrzeżeniem, iż w części II w sekcji B Informacja na temat przedstawicieli wykonawcy Zamawiający nie wymaga wypełniania daty i miejsca urodzenia w części IV: Kryteria kwalifikacji – Wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji a części IV formularza JEDZ i nie jest zobowiązany do wypełniania punktów formularza JEDZ w sekcji A-D w części IV, „Kryteria kwalifikacji „ (tj. warunków udziału w postępowaniu)*
- 9) *Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca użył do wypełnienia JEDZ pliku „JEDZ w formacie pdf (podgląd wersji xml)”.*
- 10) *Po stworzeniu lub wygenerowaniu przez Wykonawcę gotowego dokumentu Wykonawca jest zobowiązany do podpisania kwalifikowanym podpisem elektronicznym.*
- c) *wypełniony podpisany przez osobę uprawnioną/osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy formularz asortymentowo- cenowy oferowanego przedmiotu zamówienia sporządzony według druku stanowiącego załącznik nr 4,1 – 4,12 (odpowiednio do zaofferowanych części) do SWZ*
- d) *wypełniony podpisany przez osobę uprawnioną/ osoby uprawnione do reprezentowania wykonawcy oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k*



rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 oraz art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, stanowiące załącznik nr 7

e) Przedmiotowe środki dowodowe zgodnie z pkt. IV.1 SWZ

5. Dokumenty wskazane w pkt 4 a), b), c), d),e) muszą mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przygotowanym oraz przekazanym Zamawiającemu przy użyciu środków komunikacji elektronicznej na wskazaną przez Zamawiającego Platformę <https://smartpzp.pl/uck>

Uwaga ! Każdy załączany plik zawierający dokumenty, oświadczenia musi być uprzednio podpisany podpisami kwalifikowanymi przez upoważnione osoby reprezentujące odpowiednio wykonawcę. Zamawiający sugeruje przesyłanie dokumentów zapisanych w formacie pdf z podpisem kwalifikowanym PAdES

W związku z art.137 ust.6) Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 28.07.2023r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.07.2023r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 25.09.2023r.

Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie

Opublikowane sprostowanie Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madaj
Kierownik Działu Zamówień Publicznych