

Ruda Śląska, dnia 22.11.2023 r.

**WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  
NR 25/SMRS/23**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: dostawa preparatów dezynfekcyjnych

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 oraz art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Szpital Miejski w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. w związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami oraz dokonuje zmiany treści SWZ.

**Termin składania ofert zostaje przesunięty zgodnie z art. 286 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 24.11.2023 r. godz. 10:00,00 na dzień 27.11.2023 r. godz. 10:00,00 (otwarcie ofert nastąpi dnia 27.11.2023 r. o godz. 11:00).**

**Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 1**

Poz. 1- Czy Zamawiający dopuści do oceny tabletki zawierające w składzie troklozen sodowy, tenzydy myjące, każda tabletki o masie 3,25 g zawiera 1,7g aktywnego chloru, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 200 tabletek po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. tabletki z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości oraz spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

**Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji małych powierzchni typu Suma Alcohol Spray, na bazie etanolu 771g/kg i propan 2-ol (3%-10%), wykazującego skuteczność bójczą na B, V(Polio, Adeno, Noro), Tbc (M. terrae, M. avium), F (Candidia albicans, Aspergillus brasiliensis)- w czasie do 1 min., o statusie produktu biobójczego, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. preparat.

**Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Sporicide na bazie nadtlenu wodoru o podwójnym statusie- wyrób medyczny i produkt biobójczy, o spektrum działania bakterio-, drożdżako- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) - 1 min.; grzybobójcze – 6 min. , prątkobójcze (M. terae, M. avium) – 10 min., wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz sporobójcze: C. difficile – 1 min., C. difficile Rybotyp O27 – 5 min., B.subtilis – 15 min, konfekcjonowany w opakowania o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. preparat z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości oraz zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę.



KRS: 0000346868  
NIP: 6412490985  
REGON: 241468653

Kapitał zakładowy: 56 500 000,00 zł  
Sąd Rejonowy w Gliwicach X Wydział  
Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

centrala: (32) 344 07 23  
sekretariat: (32) 248 24 52  
fax: (32) 779 59 12



#### **Pytanie 4 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 5 dopuści do oceny chusteczki typu Clinell, wykazujące potwierdzone badaniami działanie: bakterio-, drożdżakobójcze – 1 min., grzybobójcze – min. 15 min. bójcze wobec prątków gruźlicy (*M. bovis*) – 2 min. oraz wirusobójcze: HIV – 30 sekund; – HBV, HCV, Corona,, Noro –1 minuta; H1N1, H3N2 – 2 min, dodatkowo przebadane zgodnie z EN 16615 w zakresie bakterio i drożdżakobójczości? Zawierające w składzie chlorek benzalkonium, chlorek didecylodimetyloamoniowy, pakowane w tubach po 100szt w rozmiarze chusteczki 20cm x 25cm lub w opakowaniu typu flow-pack po 200szt. w rozmiarze 20cm x 28cm, z odpowiednim przeliczeniem zapotrzebowania, gramaturze 32g/m<sup>2</sup>?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. chusteczek.

#### **Pytanie 5 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści do oceny chusteczki typu Mediwipes Plus do dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholi, na bazie etanolu, o wymiarach 18x20 cm, gramaturze 45 g/m<sup>2</sup>, wykazujące działanie biobójcze wobec B, F (*C.albicans*), Tbc (*M.terrae*, *M.avium*) w czasie 1 min., V (HIV,HBV,HCV,Adeno,Rota,Vaccinia) V(Noro) w czasie 30 s. z możliwością rozszerzenia o V(Polio) wg w czasie 5 minut, konfekcjonowany w opakowaniach typu flow-pack 48szt. chusteczek, po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania, spełniające pozostałe wymagania SWZ?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. chusteczek.

#### **Pytanie 6 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści do oceny preparat typu Oxivir Plus Spray, zarejestrowany jako produkt biobójczy i wyrób medyczny, zawierający w składzie nadtlenek wodoru (2,8 g/kg), kwas salicylowy (1,1 g/kg), związki powierzchniowo czynne, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: bakterio- i wirusobójcze (Polio, Adeno, Noro) – 5 min.; grzybo- i prątkobójcze – 15 min., dodatkowo przebadany zgodnie z norma EN16615, konfekcjonowany w opakowania ze spryskiwaczem pianowym o pojemności 750ml po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu.

#### **Pytanie 7 – dotyczy pakietu nr 1**

Czy Zamawiający w poz. 10 dopuści do oceny chusteczki typu Oxivir Excel Wipe, na bazie nadtlenuku wodoru, o wymiarach 20x27cm, gramaturze 25g/m<sup>2</sup>, wykazujące działanie bakterio i drożdżakobójcze- do 1min, wirusobójcze (polio, adeno, noro)- do 30 sek, dodatkowo przebadany wg EN 16615 i EN 16777, konfekcjonowane w opakowania o pojemności 100 szt flow-pack po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. chusteczek.

#### **Pytanie 8 – dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o zawartości glutaraldehydu ≤ 2,5%, zachowującego dłuższą od wymaganej aktywność bójczą - do 45 dni przy wielokrotnym używaniu, o spektrum działania:

**-Działanie biobójcze w 10 minut: bakteriobójczy:** EN 13727, EN 14561; **prątkobójczy:** EN 14563; **grzybobójczy:** EN 13624, EN 14562; **wirusobójczy:** EN 14476, EN 17111

**-Działanie biobójcze w 15 minut: sporobójczy:** EN 17126 (*B.subtilis*, *B.cereus*)

**-Działanie biobójcze w 30 minut: wobec spor Clostridium:** EN 17126 (*C.difficile* R027)

możliwość zastosowania do dezynfekcji manualnej i maszynowej wyrobów medycznych i endoskopów różnych marek, w tym Olympus, Choyang potwierdzone oświadczeniem producenta preparatu?

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza ww. preparatu.

#### **Pytanie 9 – dotyczy pakietu nr 1, poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny chusteczek typu *Velox Duo Wipes* wykazujących działanie wobec wirusów ostonkowych oraz rotawirusów, w warunkach brudnych, zgodnie z normą EN 14476 w czasie do 60 s. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. chusteczki.

**Pytanie 10 – dotyczy pakietu nr 1, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści preparat równoważny o nazwie handlowej *Incidin Oxyfoam*, preparat w postaci szybkodziałającej gotowej pianki do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych wrażliwych nadziaływanie alkoholu; na bazie H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (< 2%) bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego, QAV); spektrum działania potwierdzone zgodnie z: VAH 2015 (w tym EN 16615, warunki brudne): bakterie, drożdże, grzyby – 5min; prątki – 15min; RKI: wirusy (osłonkowe, Adeno, Polyoma SV40, Rota) – do 1min; EN 16615 (warunki brudne) – Test 4 pól: bakterie, drożdże – 15s; grzyby – 5min; prątki – 15min; EN 13727 (bakteriobójczy) 15 sek; EN 13624 (drożdżakobójczy) 1 min; EN 13624 (grzybobójczy) 5 min; EN 14348 (bójczy wobec prątków gruźlicy, prątkobójczy) 5 min; działanie wirusobójcze na wirusy osłonkowe wg EN 14476 15 sek; EN 14476 (ograniczone spektrum działania wirusobójczego) 15 min; EN 14476 Adeno 30 sek.; EN 14476 Noro 15 min; EN 14476 Rota 30 sek; okres trwałości po pierwszym otwarciu – do końca okresu ważności; możliwość stosowania bez użycia środków ochrony indywidualnych; opakowanie 750ml; produkt posiadający podwójną rejestrację (wyrób medyczny i biobójczy).

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. preparat.

**Pytanie 11 – dotyczy pakietu projektowanych postanowień umowy § 3 ust. 3.1**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówień do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu realizacji zamówień do 5 dni roboczych.

**Pytanie 12 – dotyczy pakietu projektowanych postanowień umowy § 3 ust. 2**

Wnosimy o modyfikację zapisów §3 ust. 2 PPU w sposób następujący:

*„Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia okresu trwania umowy do czasu wyczerpania jej wartości, nie dłużej jednak niż 3 miesiące, w przypadku gdy, z zastrzeżeniem zapisu ust. 6 umowy, przed upływem terminu jej obowiązywania nie zostanie wyczerpana w całości wartościowo. Przedłużenie wymaga obopólnej zgody i sporządzenia aneksu w formie pisemnej pod rygorem nieważności. W przypadku odmowy zawarcia aneksu przez Wykonawcę, Wykonawca zwalnia Zamawiającego z odpowiedzialności z tytułu szkody zmniejszenia zamówienia z zastrzeżeniem ust. 6”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę i podtrzymuje dotychczasowe warunki.

**Pytanie 13 – dotyczy pakietu projektowanych postanowień umowy § 3 ust. 10**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu PPU w zakresie §3 ust. 10 w sposób następujący :

*10. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu kwot stanowiących różnicę pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną partii towaru dostawy ustaloną niniejszą umową, przy czym różnica nie może przekraczać 10 % pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną partii towaru dostawy ustaloną niniejszą umową.*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie 14 – dotyczy pakietu projektowanych postanowień umowy § 3 ust. 10**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu PPU w zakresie §3 poprzez zapisu ust. 10 w sposób następujący:

*10. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu kwot stanowiących różnicę pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną partii towaru dostawy ustaloną niniejszą umową. W przypadku zwrotu kosztów przez Wykonawcę, Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

**Pytanie 15 – dotyczy pakietu projektowanych postanowień umowy**

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

*SILA 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 niewiązujące 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.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wskazuje, że definicja siły wyższej została uregulowana w § 6 ust. 1 pkt 7). Przesłanki przytoczone w powołanym zapisie umownym będą każdorazowo oceniana przez Strony w zakresie charakteru nadzwyczajnej zmiany stosunków i możliwości przewidzenia tychże na etapie podpisywania umowy i zmiany w tym zakresie umowy.

**Pytanie 16**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 1 wyrazi zgodę na zaokrąglenie w górę ilości oferowanego środka myjącego do pełnych opakowań (kanister 5000ml 3 x 5l), tj. zaokrąglenie do 9 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Pytanie 17**

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 2 wyrazi zgodę na zaokrąglenie w górę ilości oferowanego środka dezynfekującego do pełnych opakowań (kanister 5000ml 3 x 5l), tj. zaokrąglenie do 12 szt.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Zamawiający dokonuje zmiany w treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:**

**1) w rozdziale XVI – Sposób oraz termin składania ofert, poprzez zmianę pkt 2**

**Jest:**

Termin składania ofert: **24.11.2023 r., godzina 10:00,00.**

**Zamawiający zmienia na:**

Termin składania ofert: **27.11.2023 r., godzina 10:00,00.**

**2) w rozdziale XVIII – Termin otwarcia ofert czynności związane z otwarciem ofert, poprzez zmianę pkt 1**

**Jest:**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **24.11.2023 r., o godz. 11:00.**

**Zamawiający zmienia na:**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **27.11.2023 r., o godz. 11:00.**

dokument zatwierdzony przez:  
mgr Beatę Mazur – Prokurenta

Rozdzielnik:

1. <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/search/list/ocds-148610-03630f39-81f8-11ee-a60c-9ec5599dddc1>
2. a/a