



Gołuchów, dnia 23.04.2025 r.

CRR-241.05.2025

Dotyczy:

Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy różnych środków czystości, dezynfekcyjnych i chemicznych z podziałem na części, prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) zwanej „ustawą Pzp”.

Zamawiający - Centrum Rehabilitacji Rolników KRUS w Jedlcu z siedzibą przy ul. Spacerowej 1, 63-322 Gołuchów na podstawie art. 284 ust. 3 i 6 ustawy Pzp, udziela następujących wyjaśnień i udostępnia treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ):

1. Zadanie 7, poz. 14

Czy zamawiający dopuści ochraniacze o wymiarach min.40 cm długości, ok. 16 cm. Głębokości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Zadanie 8

Czy zamawiający dopuści podkład papier-folia, o wymiarze 50 cm x 50 cm x 50 m (100 listków), gramatura 34 g/m²; grubość folii 15 mikrometrów (+/- 2 µm), bibuła 21 g/m²(+/- 2),; minimalna chłonność 90 g/m²?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

3. Zadanie 8 Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w Zadaniu 5 dopuści:

Suche chusteczki na rolce wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy (55%/43%/2%), przeznaczone do zalewania różnymi środkami dezynfekującymi o wymiarach 30x34cm, gramatura 70g/m², opakowanie- wkład w ilości 100 chusteczek w rolce, wyrób medyczny. Oraz kompatybilny z nimi dystrybutor chusteczek w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu o pojemności 5.5litra, wyposażony w zamykany dozownik na wieczku, ułatwiający wyciąganie pojedynczych chusteczek i zapobiegający ich wysychaniu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

lub

Suche chusteczki na rolce wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy (55%/43%/2%), przeznaczone do zalewania różnymi środkami dezynfekującymi o wymiarach 18x25cm, gramatura 70g/m², opakowanie- wkład w ilości 300 chusteczek w rolce, wyrób medyczny. Oraz kompatybilny z nimi dystrybutor chusteczek w postaci wiaderka wykonany z polipropylenu o pojemności 5.5litra, wyposażony w zamykany dozownik na wieczku, ułatwiający wyciąganie pojedynczych chusteczek i zapobiegający ich wysychaniu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA ORAZ DOKŁĄDNE OKREŚLENIE ILE CHUSTECZEK MA ZAWIERAĆ ROLKA, PONIEWAŻ TERAZ JEST OD 200szt. DO 300szt. CO STANOWI 100SZT. RÓŻNICY W KALKULACJI, A TO MA OGROMNY WPŁYW NA CENĘ!

Odpowiedź: Należy przeliczyć ilości zgodnie z zapotrzebowaniem Zamawiającego do pełnego opakowania w górę. Zamawiający określił minimalną i maksymalną ilość chusteczek w rolce.

5. Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 5:

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:

"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 25% 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 odmawia wprowadzenia proponowanych zapisów do umowy oraz informuje, że § 4 pkt. 15 PPU (Załącznik nr 1 do SWZ) brzmi: „W przypadku opóźnienia w zapłacie kwoty wynikającej z faktury Wykonawca jest uprawniony do żądania zapłaty przez Zamawiającego odsetek, stosownie do obowiązujących przepisów za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.”

W Projektowanych postanowieniach umownych (Załącznik nr 1 do SWZ) Zamawiający wprowadza następujące zmiany:

1) § 2 pkt. 3 otrzymuje brzmienie:

„Strony zastrzegają, iż w ramach wartości Umowy (szacunkowego wynagrodzenia Wykonawcy za realizację zamówienia podstawowego bez opcji) określonej w § 3 ust. 1 Umowy, Zamawiający ma prawo do zwiększenia ilości jednej pozycji, kompensując to zmniejszeniem ilości innej pozycji z zachowaniem cen jednostkowych zawartych w Arkuszu kalkulacyjnym właściwym. Kompensacja nie może zmienić szacunkowego wynagrodzenia Wykonawcy za zamówienie podstawowe. Uprawnienie to nie stanowi zmiany Umowy na podstawie art. 454 Ustawy. Ilości produktów określone w Arkuszu kalkulacyjnym (Załącznik nr 2 do Umowy) są ilościami szacunkowymi, które Zamawiający zamierza zrealizować w okresie obowiązywania Umowy, lecz nie stanowią one zobowiązania Zamawiającego do ich zakupu w maksymalnej ilości wskazanej w Arkuszu kalkulacyjnym. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niezrealizowania przedmiotu zamówienia podstawowego o wartości do 50 % szacunkowego wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 1 Umowy.”;

2) § 3 pkt. 3 otrzymuje brzmienie:

„Dostawa asortymentu odbywać się będzie na podstawie ilościowo-jakościowego dowodu magazynowego oraz stosowane będą ceny jednostkowe asortymentu, o których mowa w Arkuszu kalkulacyjnym, (Załącznik nr 2 do Umowy).”;

3) § 3 pkt. 4 otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca będzie wystawiał jeden raz w miesiącu fakturę częściową na podstawie cen jednostkowych, o których mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu oraz wielkości faktycznie zrealizowanej w danym miesiącu dostawy. Zamawiający przewiduje, że wartość wypłacanego wynagrodzenia za poszczególne sukcesywne dostawy, zrealizowane w danym miesiącu w trakcie trwania Umowy, wynosić będzie ok. 2,5%-7,5% wynagrodzenia umownego określonego w § 3 ust. 1 Umowy.”;

4) § 5 pkt. 1 dodaje się ppkt. f, który otrzymuje brzmienie:

„z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 Ustawy w wysokości 5% wartości zamówienia brutto określonej w § 3 ust. 1 Umowy za każdy ujawniony przypadek.”;

5) § 10 pkt. 4 ppkt. 3 otrzymuje brzmienie:

„zmiana, o której mowa w pkt 2) niniejszego ustępu zostanie określona w sposób następujący:

$C = A \times (B\% - 10\%),$

gdzie:

A – cena jednostkowa za dany asortyment

B – suma opublikowanych wskaźników miesięcznych GUS w danym okresie sześciomiesięcznym,

C – wartość zmiany.”

Powyższe zmiany w części w jakiej modyfikują PPU stają się ich integralną częścią. Pozostałe zapisy PPU pozostają bez zmian.

6. Dotyczy zadania nr 1:

Czy zamawiający dopuści preparat typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: B (w tym MRSA, Legionella), F (C. albicans, Aspergillus brasiliensis), Tbc (m. terrae, m.avium) – 15 min.; wirusobójcze- Rota – 5 min.; HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Noro – 15 min., Adeno – 30 min, zawierający w składzie (w 100g) czwartorzędowe związki amonowe i chlorki (97,5 g/kg); N-(3-aminopropylo) -N-dodecylopropano -1,3-diamina (9g/kg), związki powierzchniowo czynne, do powierzchni mających kontakt z żywnością, stosowany w obecności pacjentów na oddziałach położniczo-ginekologicznych i noworodkowych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

7. Dotyczy zadania nr 1:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Lysoformin Rapid do mycia i dezynfekcji wszystkich zmywalnych dużych powierzchni, powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie chlorku didecylodimetyloamonu, N-(3-aminopropylo)-N-dodecylopropanu, diaminy, zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny wykazujący potwierdzone badaniami działanie: B (0,25%- 5min) F- C. albicans (0,25%- 5min)- V -HIV, HBV, HCV, Vaccinia (0,5%- 15 min) oraz Rota(2% - 15min), z możliwością użycia na oddziałach pediatrycznych i noworodkowych oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

- 8. Dotyczy zadania nr 3:** Czy zamawiający dopuści preparat typu Taski Sprint Degerm, zarejestrowany jako produkt biobójczy, wykazujący potwierdzone badaniami działanie: B (w tym MRSA, Legionella), F (C. albicans, Aspergillus brasiliensis), Tbc (m. terrae, m.avium) – 15 min.; wirusobójcze- Rota – 5 min.; HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, Noro – 15 min., Adeno – 30 min, zawierający w składzie (w 100g) czwartorzędowe związki amonowe i chlorki (97,5 g/kg); N-(3-aminopropylo) -N-dodecylopropano -1,3-diamina (9g/kg), związki powierzchniowo czynne, do powierzchni mających kontakt z żywnością, stosowany w obecności pacjentów na oddziałach położniczo-ginekologicznych i noworodkowych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

9. Dotyczy zadania nr 4:

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat typu Phago'gel do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, w postaci żelu, który szybko przechodzi w postać ciekłą, co znacznie ułatwia dokładne rozprowadzanie i wcieranie preparatu w skórę, zawierający w składzie etanol 72g/100g, izopropanol – 1,92 g/100g, substancje nawilżające – emolient (alkohol mirystylowy), humektant (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?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

10. Dotyczy zadania nr 4:

Czy zamawiający dopuści do oceny bezbarwny preparat typu AHD 1000 do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie etanolu 79,9g, z dodatkiem kwasu mlekowego oraz glicerolu, chroniącego skórę przed wysuszeniem, o spektrum działania: bakteriobójczy - 30 sekund, drożdżakobójczy - 30 sekund, bójczy wobec prątków gruźlicy - 30 sekund, wirusobójczy wobec wirusów otoczkowych (w tym HIV/HBV/HCV,

Vaccinia - 30 sekund) oraz wirusów bezotoczkowych (w tym Polio - 60 sekund, Adeno, Rota, Noro - 30 sekund, zarejestrowany jako produkt biobójczy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

11. Zadanie 1

W związku z opisem przedmiotu zamówienia aby preparat były przeznaczone do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia w tym również powierzchni mających kontakt z żywnością, Zamawiający będzie wymagał zgodnie z obowiązującym prawem UE i polskim aby posiadały one status produktu biobójczego i wyrobu medyczny. Potwierdzeniem tego faktu jest KOMUNIKATEM PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 11 września 2014 r. w sprawie rejestracji środków do dezynfekcji (dołączony i dostępny na stronie internetowej oraz stanowiskiem URPLW MiPB gdzie w sposób jasny zostało zaakcentowane że preparat o wskazanym zastosowaniu musi być co najmniej produktem biobójczym:

"Produkty biobójcze przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i urządzeń należą do grupy produktowej PT2 zgodnie z załącznikiem V rozporządzenia nr 528/2012 Produkty przeznaczone do dezynfekcji ogólnej i jednocześnie do dezynfekcji wyrobów medycznych, muszą spełniać wymagania zarówno dla produktu biobójczego jak i wyrobu medycznego, również w odniesieniu do etykiet produktów dla obu zastosowań".

Opis zastosowania preparatu w sposób oczywisty wskazuje, iż będzie on używany zarówno do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia, w związku z powyższym zgodnie z obowiązującym stanem prawnym taki preparat musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Zamawiający nie może wymagać preparatu niezgodne z obowiązującym stanem prawnym. W związku z tym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w koncentracji do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie QAV, bez zawartości fenoli, chloru, substancji nadtlennowych, glukoprotaminy. Preparat wykazujący potwierdzone badaniami szerokie działanie biobójcze w czasie 15 min i w stężeniu 0,5%, bakteriobójcze, drożdżakobójcze i prątkobójcze - 15 min, oraz aktywność wobec wirusów: Rota, HIV, HBV, HCV, Vaccinia w czasie 5 minut, wykazujący dodatkowe działanie przeciwko Salmonella, Acinetobacter, Enterococcus. Do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt o dualnej rejestracji jako produkt biobójczy (do dezynfekcji powierzchni w tym mających kontakt z żywnością) i wyrób medyczny, opakowanie do 5 litrów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

12. Zadanie 3

W związku z opisem przedmiotu zamówienia aby preparat były przeznaczone do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia w tym również powierzchni mających kontakt z żywnością, Zamawiający będzie wymagał zgodnie z obowiązującym prawem UE i polskim aby posiadały one status produktu biobójczego i wyrobu medyczny. Potwierdzeniem tego faktu jest KOMUNIKATEM PREZESA URZĘDU REJESTRACJI PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH I PRODUKTÓW BIOBÓJCZYCH z dnia 11 września 2014 r. w sprawie rejestracji środków do dezynfekcji (dołączony i dostępny na stronie internetowej oraz stanowiskiem URPLW MiPB gdzie w sposób jasny zostało zaakcentowane że preparat o wskazanym zastosowaniu musi być co najmniej produktem biobójczym:

"Produkty biobójcze przeznaczone do dezynfekcji powierzchni, sprzętu i urządzeń należą do grupy produktowej PT2 zgodnie z załącznikiem V rozporządzenia nr 528/2012 Produkty przeznaczone do dezynfekcji ogólnej i jednocześnie do dezynfekcji wyrobów medycznych, muszą spełniać wymagania zarówno dla produktu biobójczego jak i wyrobu medycznego, również w odniesieniu do etykiet produktów dla obu zastosowań".

Opis zastosowania preparatu w sposób oczywisty wskazuje, iż będzie on używany zarówno do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia, w związku z powyższym zgodnie z obowiązującym stanem prawnym taki preparat musi posiadać dualną rejestrację jako wyrób medyczny oraz produkt biobójczy. Zamawiający nie może wymagać preparatu niezgodne z obowiązującym stanem prawnym. W związku z tym prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w

koncentracie do dezynfekcji i mycia wszystkich zmywalnych dużych powierzchni oraz różnego rodzaju wyposażenia, na bazie QAV, bez zawartości aldehydów, fenoli, chloru, substancji nadtlennowych,. Preparat wykazujący potwierdzone badaniami szerokie działanie biobójcze w czasie 15 min i w stężeniu 0,5%, bakteriobójcze, drożdżakobójcze i prątkobójcze - 15 min, oraz aktywność wobec wirusów: Rota, HIV, HBV, HCV, Vaccinia w czasie 5 minut, wykazujący dodatkowe działanie przeciwko Salmonella, Acinetobacter, Enterococcus. Do dezynfekcji powierzchni mających kontakt z żywnością. Produkt o dualnej rejestracji jako produkt biobójczy (do dezynfekcji powierzchni w tym mających kontakt z żywnością) i wyrób medyczny, opakowanie do 5 litrów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

13. Zadanie 4

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie zapisy SWZ na bazie 85g/100g alkoholu etylowego. Nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia dla żądania aby preparat miał min 89g/100g alkoholu etylowego i jest to zapis wprowadzony tylko i wyłącznie w celu ograniczenia konkurencji do tylko jednego preparatu o takim składzie o handlowej nazwie Skinman Soft Protect.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W zadaniu nr 4 wymagany jest produkt biobójczy.

14. Proszę o potwierdzenie / wskazanie terminu związania ofertą.

W dokumencie 241_2505_SWZ str. 18 dokumentu widenieje zapis: 3. Termin związania ofertą Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia 16 maja 2025 roku

Odpowiedź: Zmianie ulega termin związania ofertą – Wykonawca jest związany ofertą przez 30 dni licząc od dnia otwarcia ofert, tj. do dnia 27.05.2025r.

15. W jaki sposób można składać oferty ??

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ Ofertę wraz w wymaganymi dokumentami lub oświadczeniami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1091424>

16. Czy jest możliwość osobistego dostarczenia oferty?? ewntualnie czy można ofrte złożyć przesyłając w wiadomości email ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ Ofertę wraz w wymaganymi dokumentami lub oświadczeniami należy złożyć za pośrednictwem platformy zakupowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1091424>

17. Czy zamawiający dopuści zamiennie preparat o następującym opisie w zadaniu nr 3, poz 1.

"Płynny koncentrat myjąco-dezynfekujący na bazie amin przeznaczony do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz sprzętów medycznych. Niezawierający w swoim składzie QAV, aldehydów i fenoli oraz pochodnych guanidyny. O spektrum działania B, F, V (HBV, HIV, Vaccinia, BVDV, HCV) w 15 min w stężeniu 1 % z możliwością poszerzenia o Tbc."

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

18. Czy zamawiający dopuści w zadaniu nr 5, poz. 1 chusteczki objęte 23% Vat. Przy spełnieniu pozostałych paramentów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje produktu medycznego.

19. dotyczy Pakietu nr 7 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe niejłowe z 13 nitek? Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

20. dotyczy Pakietu nr 7 poz. 14:

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

21. dotyczy Pakietu nr 8:

Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny w rolce 2-wartstwowy: 1 warstwa papieru (o gram. 21 g/m² +/-7%) i 1 warstwa folii (o gram. 6 g/m² +/-5%) w kolorze białym, o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

22. **Dot. zad. Nr 1** Czy Zamawiający dopuści Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych zawierający dwie substancje aktywne czwartorzędowe związki i dodocylaminę o szerokim spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE), F, V (HIV, HBV,HCV,Rota) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25% w warunkach brudnych z możliwością poszerzenia o Tbc (M.Avium i M.Terrae) w czasie 15 minut i stężeniu max. 0,5%,. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa , nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, związków fenolowych, aldehydów i biguanidyny. Może być stosowany w obecności pacjentów oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

23. **Dot. zad. Nr 1** Czy Zamawiający dopuści płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów i sprzętu medycznego, nie pozostawiający smug, dostosowany do twardości wody do 25° dH. Zawierający w swoim składzie czwartorzędowe sole amoniowe, aminy, niejonowe substancje powierzchniowo czynne, jednocześnie niezawierający aldehydów, fenoli, dwutlenku chloru, fenoksyetanolu, związków tlenowych. Spektrum działania: B, Y, V(HIV, HBV, HCV, noro, rota) do 5 min, możliwość rozszerzenia spektrum o TBC, adeno, grzyby. pH roztworu wynoszące 11, poj. 5l.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

24. **Dot. zad. Nr 3** Czy Zamawiający dopuści płynny koncentrat do mycia i dezynfekcji powierzchni wyrobów i sprzętu medycznego, nie pozostawiający smug, dostosowany do twardości wody do 25° dH. Zawierający w swoim składzie czwartorzędowe sole amoniowe, aminy, niejonowe substancje powierzchniowo czynne, jednocześnie niezawierający aldehydów, fenoli, dwutlenku chloru, fenoksyetanolu, związków tlenowych. Spektrum działania: B, Y, V(HIV, HBV, HCV, noro, rota) do 5 min, możliwość rozszerzenia spektrum o TBC, adeno, grzyby. pH roztworu wynoszące 11, dostępny w opakowaniach: 1l, 5l.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

25. Dot. zad. Nr 4

Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający zapisy SWZ o zawartości 85% etanolu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

26. **Dot. zad. Nr 3** Czy Zamawiający dopuści Koncentrat w płynie do mycia i dezynfekcji powierzchni oraz wyrobów medycznych zawierający dwie substancje aktywne czwartorzędowe związki i dodocylaminę o szerokim spektrum działania wobec: B(w tym MRSA i VRE), F, V (HIV, HBV,HCV,Rota) w czasie 15 minut w stężeniu max. 0,25% w warunkach brudnych z możliwością poszerzenia o Tbc (M.Avium i M.Terrae) w czasie 15 minut i stężeniu max. 0,5%,. Dobre właściwości myjące i wysoka kompatybilność materiałowa , nie uwalniający aktywnego chloru, tlenu, związków fenolowych, aldehydów i biguanidyny. Może być stosowany w obecności pacjentów oraz do powierzchni mających kontakt z żywnością. Preparat o dualnej rejestracji jako wyrób medyczny i produkt biobójczy, poj. 5l.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

27. Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający dopuści możliwość składania w ofercie produktów równoważnych, pod warunkiem zachowania przez nie takich samych minimalnych parametrów technicznych, jakościowych oraz funkcjonalnych. Przy czym: „równoważność” rozumiemy w takich sposób, że oferent ma możliwość zaoferowania produktów o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast o takich samych właściwościach wymaganych przez Zamawiającego. Oferent, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisane przez Zamawiającego, jest obowiązany wskazać,

że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego w SIWZ.

Odpowiedź: Oferent jest obowiązany wskazać, że oferowany przez niego przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego w SWZ.

28. Proszę o udzielenie informacji, czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania produktu o innym ilościach jednostkowych w opakowaniu niż wskazanych w formularzu cenowym z odpowiednim przelicznikiem ilości zgodnym z zapotrzebowaniem Zamawiającego do pełnego opakowania w górę.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści możliwości zaoferowania produktu o innym ilościach jednostkowych w opakowaniu niż wskazanych w formularzach cenowych

29. **Zadanie nr 14 poz 4** formularza cenowego – proszę o dopuszczenie do postępowania ręcznika dwuwarstwowego, biały 100% celuloza, o długości 100 metrów, średnica rolki: 20cm, szerokość rolki: od 19 do 20cm

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

30. **Zadanie nr 14 poz 4** formularza cenowego – proszę o dopuszczenie do postępowania ręcznika dwuwarstwowego, biały 100% celuloza, o długości od 9,5 mb do 10mb.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

31. **Zadanie 14 poz 6 do 10** formularza cenowego – proszę o potwierdzenie – Zamawiający wymaga worków z grubej foli LDPE?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga worków z grubej foli LDPE w pozycji 6,7,9.

32. **Zadanie 13 poz 6** formularza cenowego – proszę o doprecyzowanie parametrów wymaganego produktu, ponieważ towary biobójcze są opodatkowane 8% stawką podatkiem Vat, produkt Cilit kamień i rdza nie jest produktem biobójczym

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga produktu biobójczego

33. **Zadanie nr 13 poz 7** formularza cenowego 0 wymagany produkt marki Tytan jest produktem biobójczym, w związku z tym opodatkowany 8% stawką podatku Vat, w formularzu cenowym jest naniesiona stawka 23% - proszę o doprecyzowanie jaki produkt jest wymagany.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga produktu biobójczego

34. **Zadanie nr 14 poz 4** -prosze o doprecyzowanie parametrów wymaganego ręcznika (prosze o podanie średnicy, szerokość oraz długość rolki)

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ręcznika dwuwarstwowego, biały 100% celuloza, o długości od 9,5 mb do 10mb.

Termin składania ofert zostaje przesunięty na dzień: 28.04.2025r. godz.: 10:00.

Termin otwarcia ofert zostaje przesunięty na dzień: 28.04.2025r. godz.: 10:10.

Ponadto zamianie ulega termin związania ofertą – Wykonawca jest związany ofertą przez 30 dni licząc od dnia otwarcia ofert, tj. do dnia 27.05.2025r.

Treść niniejszego pisma staje się częścią specyfikacji warunków zamówienia i Wykonawcy zobowiązani są ją uwzględnić w swoich ofertach.

Z poważaniem