

Gliwice, dnia 12 października 2021 r.

DO/DZ-381-1-38/21

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

dot.: przetargu nieograniczonego ogłoszonego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej z dnia 21.09.2021 r. pod nr 2021/S 183-475598, którego przedmiotem zamówienia są sukcesywne dostawy preparatów dezynfekcyjnych dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Szanowni Państwo,

Działając na podstawie art. 135 ust.6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021, poz. 1129 ze zm.) Zamawiający udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

do wykazu wymaganych przedmiotowych środków dowodowych – załącznik nr 5 (Zadanie 1)

Prosimy o ograniczenie ilości złożonych próbek do 1 sztuki dla każdej pozycji. W niniejszym postępowaniu zamierzamy zaoferować asortyment, którego skład, wielkość opakowania są dokładnie znane Zamawiającemu i który dostarczany jest w ramach trwającej umowy, a więc wymóg potwierdzania ich zgodności z wymaganiami wydaje się być bezzasadny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Zadanie nr 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w w/w pozycji chusteczek o spektrum działania B, F, V (HIV, HBV, HCV) do 60 s., Rota 2 min. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 3

Zadanie nr 7, poz. 4

W związku ze zmianą procesów produkcyjnych prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania w w/w pozycji chusteczek o parametrach lepszych niż wymagano, tj. wymiar 20 x 30 cm, gramatura: 31 g/m² poliwiśkoza. Opakowanie 200 szt. we flow-packu. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Zadanie nr 8, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i w miejscu znaku „:” (dwukropek) powinien być znak „-” (myślnik) wskazujący kolejny wymagany parametr. Wspomniana przez Zamawiającego norma EN 16615 nie ma zastosowania w przypadku działania bójczego na wirusy i prątki.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż nastąpiła omyłka pisarska. Powinno być:

„Uniwersalny preparat aplikowany w formie piany

- skład : na bazie przyspieszonego nadtlenu wodoru bez zawartości czwartorzędowych związków amoniowych

- do mycia i dezynfekcji małych i trudnodostępnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholu.

-potwierdzona szeroka kompatybilność materiałowa (szkło, akryl, stal nierdzewna, tapicerka, wykładziny).

-możliwość stosowania w obecności pacjentów, nie podrażnia dróg oddechowych, bez zawartości lotnych związków organicznych, substancji zapachowych, barwników. Podczas pracy nie są wymagane środki ochrony indywidualnej (takie jak maseczka, rękawice czy gogle).

- produkt biodegradowalny.

- skuteczność mikrobójcza, w tym także w warunkach brudnych zgodnie z normą EN 16615 dla obszaru medycznego

- **skuteczny wobec** (Rota, Noro, Vaccinia, Polio, Adeno), F (Aspergillus niger, Candida albicans) , B (w tym MRSA) oraz Tbc w czasie do 15 minut.

Opakowanie 750ml z końcówką spieniającą.

Preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny kl II a oraz produkt biobójczy

Pytanie 5

Zadanie nr 8, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania w w/w pozycji preparatu o zawartości alkoholu do 70% o spektrum działania B, F, V. Preparat do szybkiej dezynfekcji powierzchni odpornych na działanie alkoholu. Opakowanie 1 L.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6

Zadanie nr 8, poz. 7

Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający miał na myśli przez sformułowanie: „Skład: min. 2 alkohole z różnych grup chemicznych”?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla w opisie przedmiotu zamówienia: „z różnych grup chemicznych”

Pytanie 7

Zadanie nr 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania w w/w pozycji preparatu do mycia i dezynfekcji powierzchni i wyrobów medycznych na bazie guanidyny o spektrum działania B (MRSA, VRE, Legionella), F, V (HCV, HIV, HBV) do 15 minut w stężeniu 0,5%, Rota do 1%. Wyrób medyczny. Opakowanie 5 L.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8

Zadanie nr 15, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania w w/w pozycji preparatu do płukania jamy ustnej o działaniu antybakteryjnym i łagodzącym. Wspomaga utrzymanie prawidłowej higieny jamy ustnej oraz redukcję płytki nazębnej. Opakowanie 300 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9

Zadanie nr 22, poz. 5, 6, 7

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 żołądki 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 żołądki prącia mężczyzny. Produktu tego nie można już stosować przy opracowywaniu czystych i płukaniu zakażonych ran chirurgicznych, opracowywania zakażonych ran oparzeniowych i owrzodzeń żylnych, płukania otwartych ropni około odbytniczych, zakażonych krwaków itp., pielęgnacji ran, przy czynnościach przed, w trakcie i po porodzie. Wszystkie parametry fizyko-chemiczne pozostały bez zmian, a podyktowane zmiany zapisów ChPL są konsolidacją wspomnianego dokumentu na terenie całej Unii Europejskiej. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający, w oparciu o aktualizację charakterystyki produktu leczniczego, dopuszcza preparat spełniający wyżej opisane wymagania.

Pytanie 10

Dot. wzoru umowy §4 ust. 9-12

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów zawartych §4 ust. 9-12 wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 11

Dot. wzoru umowy §4 ust. 11

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy w zakresie §4 ust. 11 w sposób następujący :

„W przypadku dokonania zakupu interwencyjnego Wykonawca pokryje różnicę między ceną zakupu brutto poniesioną przez Zamawiającego u innego dostawcy a wysokością wynagrodzenia brutto, wynikającą z niniejszej umowy (ustaloną zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy) przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy. Niezależnie od tego, Wykonawcy zostaną naliczone kary z tytułu zwłoki w terminie dostawy, z zastrzeżeniem, że kary te wyniosą: w pierwszym dniu po upływie dnia, w którym asortyment powinien być dostarczony zgodnie z umową – w wysokości 100 zł, a za każdy następny rozpoczęty dzień – w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów umownych niedostarczonych przez Wykonawcę (ustalonych na podstawie załącznika nr 1 do umowy), z tym, że w przypadku dokonania zakupu interwencyjnego kary naliczane będą do dnia dostarczenia wyrobów umownych Zamawiającemu w następstwie dokonania przez niego zakupu interwencyjnego.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 12

Dot. wzoru umowy §4 ust. 11

W przypadku zastosowania zakupu interwencyjnego, prosimy o odstąpienie od kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 13

Dot. wzoru umowy §4 ust. 11

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, prosimy o zmniejszenie kar umownych z tytułu zwłoki do 50 zł za pierwszy dzień, a za każdy rozpoczęty dzień – w wysokości 0,3%.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 14

Dot. wzoru umowy §6 ust. 2

Prosimy o modyfikację zapisów umowy w sposób następujący:

„2. Strony ustalają, że:

1) w przypadku zwłoki w terminie dostawy zamawianych wyrobów umownych w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 2 umowy, Wykonawcy naliczone zostaną kary:

- a) w wysokości 50,00 zł brutto za pierwszy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) w wysokości po 0,3% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej za każdy następny, rozpoczęty dzień zwłoki,

2) w przypadku zwłoki w terminie dostawy brakujących wyrobów umownych w stosunku do terminu wskazanego w § 5 ust. 6 umowy, Wykonawcy naliczone zostaną kary:

- a) w wysokości 50,00 zł brutto za pierwszy rozpoczęty dzień zwłoki,

- b) w wysokości po 0,3% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy brakujących wyrobów umownych za każdy następny, rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) w przypadku zwłoki w terminie dostawy wyrobów umownych wolnych od wad w miejsce uszkodzonych lub wadliwych w stosunku do terminu określonego w § 5 ust. 7 umowy, Wykonawcy naliczone zostaną kary:
- a) w wysokości 50,00 zł brutto za pierwszy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) w wysokości po 0,3% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy wyrobów umownych za każdy następny, rozpoczęty dzień zwłoki,
- 4) w przypadku niedostarczenia dokumentów w terminie określonym w § 1 ust. 3 niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawcy zostanie naliczona kara umowna w wysokości 5% kwoty brutto określonej w § 3 ust. 1 umowy,

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 15

Dot. wzoru umowy §6

Zwracamy się z prośbą o dodanie w §6 umowy następującej treści.

„6.Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań , za okres , w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19 .

7.Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.8.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 16

Dot. wzoru umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §6 umowy poprzez dodanie w § 6 ustępu 6 i 7 do umowy o następującej treści:

6.Strony postanawiają, że zapisy §6 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

7.Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 17

Dot. wzoru umowy §6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie w § 6 ustępu 6 o następującej treści:

6.Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 18

Dot. wzoru umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej 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, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązującym stanem epidemii lub stanem zagrożenia epidemicznego.
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 interwencyjnych.
6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 19

Dot. wzoru umowy §9 ust. 2 pkt. 1)

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie zapisów §9 ust. 2 pkt. 1) w sposób następujący:

„2. Zamawiający z inicjatywy własnej lub Wykonawcy dopuszcza możliwość zmiany w treści niniejszej umowy w następujących przypadkach:

- 1)ustawowej zmiany stawki podatku VAT lub podatku akcyzowego. W takim przypadku zmianie ulega wartość brutto umowy, natomiast wartość netto pozostaje bez zmian. (...)”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy obu wzorów umów.

Pytanie 20

do specyfikacji asortymentowo – cenowej – załącznik nr 2.24 (zadanie nr 24, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie preparatu zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia, który nie jest wyrobem medycznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza preparat zgodny z opisem przedmiotu zamówienia nie będący wyrobem medycznym.

Pytanie 21**Dotyczy Zadania nr 8:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie poz. 1 oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22**Dotyczy Zadania nr 21:**

Czy Zamawiający dopuści szczotkę do czyszczenia endoskopu, który posiada wymiary dł. 230-240cm i średnica kanału 2,1-4,5mm, pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 23**Zadanie nr 8, poz. 8 i Załącznik nr 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i preparat opisany w w/w pozycji powinien być przypisany do kolumny „Wyrób medyczny” w Załączniku nr 6. Z wiedzy Oferenta produkt opisany w w/w pozycji ze względu na swoje zastosowanie posiada wyłącznie rejestrację jako wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający w wyżej opisanej pozycji wymaga preparatu skalsyfikowanego jako wyrób medyczny, tym samym w załączniku nr 6 do SWZ pozycja nr 8 w zadaniu 8 zostaje przeniesiona do kolumny ‘Wyrób medyczny’

Pytanie 24**Zadanie nr 8, poz. 1 i Załącznik nr 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i preparat opisany w w/w pozycji powinien być przypisany do kolumny „Dualna Rejestracja (produkt biobójczy + wyrób medyczny)” w Załączniku nr 6, ponieważ zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia (Załącznik nr 2.8 do SWZ) Zamawiający wymaga preparatu o podwójnej rejestracji.

Odpowiedź:

Zamawiający w wyżej opisanej pozycji wymaga preparatu skalsyfikowanego zarazem jako wyrób medyczny jak i produkt biobójczy, tym samym w załączniku nr 6 do SWZ pozycja nr 1 w zadaniu 8 zostaje przeniesiona do kolumny „Dualna Rejestracja (produkt biobójczy+ wyrób medyczny)”

Wyjaśnienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o zamówienie. Wykonawcy są zobowiązani złożyć ofertę z uwzględnieniem wyjaśnień.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
mgr Urszula Wojcieszek

Z-CA DYREKTORA
ds. Finansów i Zarządzania

mgr Anna Kotula