

Płock, dnia 8. czerwiec 2018 roku

PZOZ/DZP/382/20PN/18

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI II**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest: **dostawa środków dezynfekcyjnych.**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z dn. 24.08.2017 r. poz. 1579) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie Nr 1, dotyczy Pakietu 4, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści emulsję o działaniu natłuszczającym i ochronnym zawierającą witaminę E, przeznaczoną do pielęgnacji rąk i całego ciała, o działaniu regeneracyjnym i efekcie leczniczym, przebadaną i przetestowaną dermatologicznie, zarejestrowaną jako kosmetyk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 2, dotyczy Pakietu 2, poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezwonnego (nie zawierającego składników zapachowych) preparatu w postaci granulatu do manualnego mycia i dezynfekcji termostabilnych i termolabilnych narzędzi, endoskopów (opinia producenta) z możliwością stosowania w myjkach ultradźwiękowych, zawierający nadwęglan sodu, kompatybilny z takimi materiałami jak stal nierdzewna i silikon, skuteczny w stężeniu ok. 1,75% wobec bakterii, grzybów, prątków, wirusów, spor (*C.difficile*, *B.Subtillis*)- w czasie do 15 minut. Bez aktywatora. Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami –faza 2, etap 2-według obowiązujących w Polsce norm PN-EN 14 561 (bakteriobójcza), PN-EN 14 562 (pełna grzybobójcza), PN-EN 14 563 (pełna prątkobójcza *M.terrae* i *M.avium*) oraz faza 2, etap 1 PN-EN 14 476 (wirusobójcza). Preparat zawiera inhibitory korozji. Konfekcjonowany w opakowania 1kg z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 3, dotyczy Pakietu 2, poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny alkoholowego preparatu spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie jednego alkoholu etylowego w stężeniu 72g o szerokim spektrum bójczym wobec: B,F,Tbc,V (BVDV,HCV,HBV,HIV,Vaccinia,Rota, Adeno) w czasie do 30 sekund. Dodatkowo chcemy podkreślić, iż preparat nie jest sklasyfikowany jako substancja drażniąca w związku z tym jest bardzo dobrze tolerowany przez personel.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 4, dotyczy Pakietu 2, poz. 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie chlorku benzalkonium i konserwantu spożywczego E231 o lepszych parametrach dezynfekcyjnych wykazującego działanie bakteriobójcze (EN 4561), prątkobójcze (EN 14563), pełne grzybobójcze (*candida*, *Aspergillus*)(EN 13624, EN 14562) oraz BVDV, HBC, HIV,HCV, Vaccinia w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia o wirusy Rota, Noro – w stężeniu 1% i czasie działania 15 minut oraz w stężeniu 1,5% wirusy Adeno i Polio w czasie 30 minut. Badania wykonane w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885. Jedynie preparaty przebadane w takich warunkach gwarantują skuteczne działanie w warunkach praktycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 5, dotyczy Pakietu 3, poz. 1

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej hipoalergicznnej emulsji do higienicznego i chirurgicznego mycia rąk na bazie kwasu kokosowego i gliceryny o neutralnym dla skóry pH 5.0-5.5. Bez zawartości mydła. Emulsja może być stosowania przez osoby u których stwierdzono kontaktowe zapalenie skóry (test hypoalergii). Opakowania 1l w systemie zamkniętym Dispensio wraz z bezpłatną wymianą dozowników bez angażowania personelu szpitalnego oraz przeliczeniem ilości. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 6, dotyczy Pakietu 3, poz. 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny hypoalergicznego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie jednego alkoholu etylowego 85% zawierającego szereg substancji nawilżających i zmiękcujących skórę: bisabosol, pantenol, witaminę E, glicerynę o szerokim spektrum działania wobec B(EN13727), F(EN13624), Tbc(EN14348), V(Noro, Adeno, Polio – EN14476)) w czasie do 30 sekund. Higieniczna dezynfekcja rąk zgodnie z EN 1500 – 30 sekund i chirurgiczna dezynfekcja rąk EN 12791 – 90 sekund. Opakowania 1l w systemie zamkniętym Dispensio wraz z bezpłatną wymianą dozowników bez angażowania personelu szpitalnego oraz przeliczeniem ilości. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 7, dotyczy Pakietu 3, poz. 3

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie chlorku benzalkonium i konserwantu spożywczego E231 o lepszych parametrach dezynfekcyjnych wykazującego działanie bakteriobójcze (EN 14561), prątkobójcze (EN 14563), pełne grzybobójcze (candida, Aspergillus)(EN 13624, EN 14562) oraz BVDV, HBC, HIV, HCV, Vaccinia w czasie do 15 minut w stężeniu 0,5% z możliwością poszerzenia o wirusy Rota, Noro – w stężeniu 1% i czasie działania 15 minut oraz w stężeniu 1,5% wirusy Adeno i Polio w czasie 30 minut. Badania wykonane w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885. Jedynie preparaty przebadane w takich warunkach gwarantują skuteczne działanie w warunkach praktycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie Nr 8, dotyczy Pakietu 4, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 4 pozycji nr 5 - do nowego Pakietu nr 8 i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 9, dotyczy Pakietu 4, Poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej cenowo oferty.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do manualnej dezynfekcji i czyszczenia narzędzi chirurgicznych oraz oprzyrządowania anestezjologicznego, opartego na bazie dioctanu kokosylopropylenodiaminoguanidynowego, fenoksypropanolu, chlorku benzalkoniowego, z zawartością niejonowych związków powierzchniowo czynnych i inhibitorów korozji, bez aldehydów, którego roztwór roboczy zachowuje swoją aktywność przez 7 dni - również w warunkach obciążenia surowicą, a tym samym nie wymagającego sprawdzania aktywności paskami testowymi, z możliwością użycia w myjkach ultradźwiękowych, posiadającego szerokie spektrum działania wobec B, Tbc (M.terrae/M.avium), MRSA, F, V (HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccinia) w 30 min w stężeniu do 2%, zarejestrowany jako wyrób medyczny w opakowaniach a 5 L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9-12

Pytanie Nr 10, dotyczy Pakietu 4, Poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na złożenie korzystniejszych ofert oraz uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 4 pozycji nr 11 - do nowego Pakietu nr 8 i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 11, dotyczy Pakietu 7, Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako wyrób medyczny spełniający pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia w Pak. 7 poz. 1 był zarejestrowany jako wyrób medyczny spełniający pozostałe zapisy SIWZ, w związku z czym dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie Nr 12, dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane płyny posiadały badanie skuteczności procesu dezynfekcji posiadanych myjni ETD zgodnie z normą EN 15883-1 i 15883-4, załączone do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie Nr 13, dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane płyny zostały dostarczone w kanistrach umożliwiających bezkontaktowe podłączenie przewodu czerpania, podłączenie bez konieczności odkręcania kanistrów przy wymianie, co zabezpiecza personel przed szkodliwymi skutkami kontaktu personelu ze żrącym środkiem chemicznym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie Nr 14, dotyczy Pakietu 6

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie płynów bez pozytywnej opinii producenta myjni posiadanej przez szpital co pozwoli zaoferować tańsze płyny ale zwiększy ryzyko uszkodzenia posiadanych myjni i wideoendoskopów?

Odpowiedź: Zaoferowany płyn musi znajdować się w podanym przez producenta myjni wykazie środków.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z dn. 24.08.2017r. poz. 1579) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

- wydziela z Pakietu Nr 4 pozycje nr 5 i 11 tworzy oddzielny Pakiet nr 8,

Punkt 7.2 SIWZ otrzymuje brzmienie:

7.2. W celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 2 ustawy Pzp, przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ, Wykonawca jest zobowiązany złożyć w odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego w trybie art. 26 ust. 2 ustawy Pzp następujące dokumenty:

- a. Oświadczenia o posiadaniu dokumentów dopuszczających do obrotu - wg załącznika nr 7 do SIWZ.
- b. Oświadczenia Wykonawcy, że posiada i na każde żądanie Zamawiającego w trakcie trwania umowy przedłoży badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania oferowanych preparatów - wg Załącznika nr 8 do SIWZ.
- c. Zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej – dotyczy produktów leczniczych (Pakiet nr 1, Pakiet nr 4 poz. 12).
- d. Karty charakterystyki oferowanych produktów sporządzone zgodnie z Rozporządzeniem WE 1907/2006 - dotyczy produktów biobójczych (pakiet nr 4 poz. 3, 10) i wyrobów medycznych (Pakiet nr 2, Pakiet nr 3 poz. 2, 3, Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6, Pakiet nr 7 poz. 1, Pakiet nr 8).

- e. Ulotki informacyjne oferowanych produktów (**dotyczy produktów biobójczych (pakiet nr 4 poz. 3, 10), wyrobów medycznych (Pakiet nr 2, Pakiet nr 3 poz. 2, 3, Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6, Pakiet nr 7 poz. 1, Pakiet nr 8) i kosmetyków (Pakiet nr 3 poz. 1, Pakiet nr 4 poz. 9, Pakiet nr 7 poz. 4).**
- f. Zatwierdzone przez Ministra Zdrowia charakterystyki produktu leczniczego wraz z ulotką lub etykietą pełniącą funkcję ulotki, potwierdzającej spektrum działania - **dotyczy produktów leczniczych (Pakiet nr 1, Pakiet nr 4 poz. 12).**

Załącznik Nr 2 do SIWZ Istotne Postanowienia Umowy § 4

§ 4 WARUNKI DOSTAW

1. Realizacja dostaw przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1, następować będzie na podstawie częściowych zamówień składanych przez Zamawiającego w okresie 12 miesięcy. **Termin realizacji zamówień** wynosi maksymalnie godzin w dni robocze (oferowana liczba godzin przez Wykonawcę w formularzu ofertowym) od momentu otrzymania zamówienia faksem, telefonicznie lub pocztą elektroniczną.
2. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia przedmiotu umowy własnym transportem, na własny koszt, ryzyko i rozładunek w miejsce wskazane przez Zamawiającego w dni robocze w godzinach 07:00 – 14:00. W szczególności Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wynikłe w czasie transportu oraz spowodowane niewłaściwym opakowaniem.
3. Towar dostarczany będzie w opakowaniach zabezpieczających przed uszkodzeniem w czasie transportu w sposób określony odpowiednimi normami. Na opakowaniu powinna znajdować się etykieta fabryczna określająca rodzaj, typ towaru, jego ilość, datę produkcji oraz nazwę i adres producenta.
4. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu umowy o terminie ważności krótszym niż wymagany w SIWZ, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu i wymiany towaru na koszt, transport i ryzyko Wykonawcy.
5. Wykonawca nie ma prawa odmówić przyjęcia zamówienia lub wstrzymać dostawy przedmiotu umowy objętego umową. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą wynagrodzenia za dostarczony towar ponad 30 dni od upływu terminu zapłaty ustalonego w umowie, Wykonawca może wstrzymać się z dostarczeniem towaru zamówionego po tym terminie do dnia zapłaty całości zaległych należności, pod warunkiem doręczenia Zamawiającemu wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem na piśmie o zamiarze wstrzymania dostawy; wstrzymanie dostawy nie może nastąpić przed upływem 30 dni od daty doręczenia wezwania do zapłaty wraz z zawiadomieniem. Wykonawca nie może samodzielnie dokonywać podmian asortymentu zamówionego towaru.
6. Wraz z przedmiotem umowy Wykonawca winien dostarczyć ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje oraz instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania, jeżeli dostarczone produkty wymagają szczególnych warunków przechowywania.
7. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu aktualnych dokumentów, na podstawie których, oferowany przedmiot zamówienia został dopuszczony do obrotu i używania:

dla produktów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 24.06.2015 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) – odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE (o ile dotyczy) oraz powiadomienie Prezesa Urzędu RPLWMIPIB – **dotyczy Pakietu nr 2; Pakietu nr 3 poz. 2, 3; Pakietu nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6, Pakiet nr 7 poz. 1, Pakiet nr 8.**

dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015r.1926) - Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktem biobójczym – **dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3, 10.**

dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008.45.271 z późn. zm.) - Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i

Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego – **dotyczy Pakietu nr 1, Pakietu nr 4 poz. 12.**

dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady / WE / nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r., potwierdzenie zgłoszenia kosmetyku w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP). Oświadczenia o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. – **dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1, Pakietu nr 4 poz. 9, Pakietu nr 7 poz. 4, w terminie 5 dni od daty otrzymania wezwania.**

8. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu badań mikrobiologicznych potwierdzających spektrum i czas działania oferowanych preparatów w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni od daty otrzymania pisemnego wezwania – **dotyczy wyrobów medycznych (Pakiet nr 2; Pakiet nr 3 poz. 2, 3; Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6, Pakiet nr 7 poz. 1, Pakiet nr 8), produktów biobójczych (Pakiet nr 4 poz. 3, 10).**

9. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu dokumentu potwierdzającego, że zaoferowany preparat jest dopuszczony do dezynfekcji inkubatorów tj. Pozytywnej opinii Instytutu Zdrowia Matki i Dziecka lub jednostki równoważnej, w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni od daty otrzymania pisemnego wezwania – **dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1.**

10. Brak dostarczenia dokumentów w terminie, o którym mowa w ust. 7 - 9, skutkować będzie rozwiązaniem umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i pociągać będzie za sobą naliczenie kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 1 pkt. d.

11. Z ramienia Zamawiającego do składania zamówień (faxem, telefonicznie, pocztą elektroniczną) na przedmiot umowy objęty umową uprawniony jest przedstawiciel Działu Logistyki, tel. kontaktowy 24 364 51 65 lub 24 364 51 67.

12. Dostawa będzie uważana za wykonaną, a niebezpieczeństwo utraty lub uszkodzenia przedmiotu umowy przejdzie na Zamawiającego w chwili, gdy przedmiot umowy zostanie dostarczony w uzgodnionym miejscu, termin i przyjęty przez Zamawiającego.

13. Strony upoważniają do współpracy w zakresie realizacji umowy w tym do składania zamówień:

- Zamawiający: Pani Ewa Murawska, tel. kontaktowy 24 364 51 65 lub 24 364 51 67
- Wykonawca:

Strony zobowiązują się do każdorazowego poinformowania o zmianie osób określonych w niniejszym ustępie. Zmiana osób nie wymaga aneksu do Umowy

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

wynikające z pkt 7.2.a SIWZ

– dotyczy w zależności od zaoferowanych Pakietów

.....
(powyżej proszę podać zakres a – d lub poszczególne pakiety)

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Oświadczam, że posiadam poniższe dokumenty dopuszczające do obrotu:

- a. dla produktów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 24.06.2015 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2015 r. poz. 876 z późn. zm.) – odpowiednia deklaracja zgodności WE i certyfikat WE (o ile dotyczy) oraz powiadomienie Prezesa Urzędu RPLWMI PB – dotyczy Pakietu nr 2; Pakietu nr 3 poz. 2, 3; Pakietu nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6, Pakiet nr 7 poz. 1, Pakiet nr 8.
- b. dla produktów zakwalifikowanych jako środki biobójcze w rozumieniu ustawy z dnia 09.10.2015 r. o produktach biobójczych (Dz. U. 2015r.1926) - Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na obrót produktem biobójczym – dotyczy Pakietu nr 4 poz. 3, 10.
- c. dla produktów zakwalifikowanych jako produkty lecznicze w rozumieniu ustawy z dnia 06.09.2001r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. 2008.45.271 z późn. zm.) - Pozwolenie Ministra Zdrowia lub Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego – dotyczy Pakietu nr 1, Pakietu nr 4 poz. 12.
- d. dla produktów zakwalifikowanych jako kosmetyki zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady / WE / nr 1223/2009 z 30 listopada 2009r., potwierdzenie zgłoszenia kosmetyku w Portalu Notyfikacji Produktów Kosmetycznych (Portal CPNP). Oświadczenia o wprowadzeniu do obrotu preparatu zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1223/2009 z dnia 30 listopada 2009 r. – dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1, Pakietu nr 4 poz. 9, Pakietu nr 7 poz. 4.

oraz zobowiązuję się je dostarczyć na każde żądanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni od daty otrzymania pisemnego wezwania.

Jednocześnie stwierdzam, iż świadom(a) jestem odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń.

Miejscowość i data:

.....
Podpis: Wykonawcy



Załącznik Nr 8 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

Załącznik Nr 8 do SIWZ

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY
wynikające z pkt 7.2.b SIWZ

– dotyczy wyrobów medycznych (Pakiet nr 2; Pakiet nr 3 poz. 2, 3; Pakiet nr 4 poz. 1, 2, 4-8, 11, 13, 14, Pakiet nr 5, Pakiet nr 6, Pakiet nr 7 poz. 1, Pakiet nr 8), produktów biobójczych (Pakiet nr 4 poz. 3, 10).

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Oświadczam, że posiadam badania mikrobiologiczne potwierdzające spektrum i czas działania zaoferowanych preparatów oraz zobowiązuję się je dostarczyć na każde żądanie Zamawiającego w trakcie realizacji umowy, w terminie 5 dni od daty otrzymania pisemnego wezwania.

Jednocześnie stwierdzam, iż świadom(a) jestem odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń.

Miejscowość i data:

.....
Podpis: Wykonawcy



Załącznik Nr 5.4 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

Załącznik Nr 5.4 do SIWZ

FORMULARZ CENOWY - Pakiet nr 4

Nazwa i adres Wykonawcy

Ip.	nazwa przedmiotu zamówienia	Producent	nr katalogowy - o ile dotyczy	Wielkość opakowania	JM	ilość	cena jedn. Netto w PLN	wartość netto w PLN	stawka vat %	wartość brutto w PLN
1	Preparat w proszku do czyszczenia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych i sprzętu anestesjologicznego (także w myłkach ultradźwiękowych). Na bazie nadwęglanu sodu. Bez QAV, aldehydów, chloru. Nie wymagający użycia aktywatora. Możliwość kontroli zawartości substancji czynnej za pomocą paszków testowych. Preparat posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu endoskopowego. Wyrób medyczny. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V (Polio), S (Cl. Difficile, Cl. Perfringens) – 10 min. F (A. Niger), Tbc (M. Tuberculosis), S (B. Subtilis) – 15 min.			1,5 kg	szt.	36				
2	Preparat do dezynfekcji narzędzi chirurgicznych oraz endoskopów giętkich na bazie kwasu nadotowego. Nie zawierający chloru, fenoli, czwartorzędowych związków amoniowych, pochodnych chlorheksydyny, aldehydów. Możliwość kontroli zawartości substancji czynnej za pomocą paszków testowych. Preparat posiadający pozytywną opinię producenta sprzętu endoskopowego. Wyrób medyczny. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V w czasie do 15 minut, S (w tym Clostridium sporogenes) w czasie do 45 minut.			225 ml+210 ml aktywator	szt.	216				
3	Preparat w postaci tabletek jednofazowych (budowa tabletki umożliwiająca przygotowanie mniejszej niż 11 ilości roztworu) do czyszczenia i dezynfekcji dużych powierzchni zanieczyszczonych organicznie. Na bazie NaDCC, z dodatkami tenazydów. Produkt biobójczy. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V (Polio, Adeno) S (B. Subtilis, Cl. Difficile – 15 min. (Badanie skuteczności wobec Cl. Difficile Rybotyp 027, wykonane przy obciążeniu erytrocytami)			150 tabl.	szt.	950				
4	Preparat do manualnej konserwacji narzędzi chirurgicznych i stomatologicznych. Na bazie oleju parafinowego. Nie zawierający freonu. Wyrób medyczny.			250 ml	op.	4				
5	Preparat w postaci pianki do szybkiej dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego. Nie wymagający spukiwania powierzchni zdezynfekowanej. Zawierający alkohol (do 30%) i glukoprotaminę. Bez aldehydów i chloru. Wyrób medyczny. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV,			750 ml z atomizerem	op.	5				

[Handwritten signature and initials]

12	Preparat w postaci szybko działających, sporobójczych, gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych (w tym np. sond USG). Preparat na bazie H ₂ O ₂ bez zawartości alkoholu, chloru, kwasu nadoctowego. Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 B, Tbc, F, Cl. Difficile – 5min, V zgodnie z RKI V (HBV, HCV, HIV, Adeno, Polyoma SV40) – 1min. Możliwość rozszerzenia spektrum o wirusy Polio i Noro zgodnie z EN 14476. Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615). Chusteczka o wymiarze min. 25x37cm. Wyrób medyczny i produkt biobójczy.	opakowanie z możliwością wielokrotnego otwierania i zamykania zawiera 100 sztuk chusteczek	op.	100	Razem	xxx
----	---	--	-----	-----	-------	-----

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

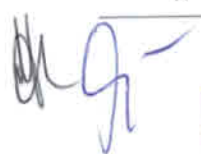
Załącznik Nr 5.7 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

Załącznik Nr 5.7 do SIWZ

FORMULARZ CENOWY - Pakiet nr 7

Nazwa i adres Wykonawcy

lp.	nazwa przedmiotu zamówienia	Producent	nr katalogowy - o ile dotyczy	Wielkość opakowania	JM	ilość	cena jedn. Netto w PLN	wartość netto w PLN	stawka vat %	wartość brutto w PLN
1	Preparat antybakteryjny do dezynfekcji błony śluzowej jamy ustnej. Bezbarwny, nie przebarwiający szkliwa zębów. Na bazie octenidyny. Bez alkoholu, poliheksanidyny i chlorheksydy. Wyrób medyczny. Spektrum i czas działania: B.			250 ml	op.	20				
2	Preparat w żelu do nawilżania i oczyszczania ran z pozostałości tkanek martwiczych, biofilmu, gotowy do użycia, zawierający octenidynę, bez poliheksanidyny, alkoholu, środków konserwujących, bezbarwny, bezwonny, możliwość stosowania pod wszelkiego rodzaju dostępne opatrunki, stosowanie pod opatrunkiem do 5 dni, usuwający skutecznie naloty i warstwy martwicze, bezbolesna aplikacja, możliwość użycia u alergików i noworodków. Wyrób medyczny.			20 ml	op.	40				





3	Preparat w płynie do oczyszczenia, dekontaminacji i nawilżania ran, gotowy do użycia, zawierający octenidynę, bez polihexanidyny, alkoholu, środków konserwujących, bezbarwny, usuwający skutecznie biofilm bakteryjny, możliwość użycia u noworodków. Wyrób medyczny.		350 ml	op.	30			
4	Rękawice nasączone preparatem antybakteryjnym do mycia ciała pacjentów przed zabiegami operacyjnymi. Nie wymagające użycia wody. Z zawartością octenidyny. Bez związków amoniowych, triclosanu, alkoholu, chlorheksydy i polihexanidyny. Kosmetyk. Spektrum i czas działania: B (MRSA).		op. zbiorcze zawiera 10 rękawic, czyli 5 par	op. zbiorcze	140			
Razem								xxx

Miejscowość i data:

 Podpis Wykonawcy

Powstałe nowy załącznik nr 5.8 do SIWZ:

Załącznik Nr 5.8 do SIWZ

FORMULARZ CENOWY - Pakiet nr 8

Nazwa i adres Wykonawcy

Ip.	nazwa przedmiotu zamówienia	Producent	nr katalogowy - o ile dotyczy	Wielkość opakowania	JM	ilość	cena jedn. Netto w PLN	wartość netto w PLN	stawka vat %	wartość brutto w PLN
1	Preparat myjący stosowany w procesie dezynfekcji termicznej w myjniach dezynfektorach. Do narzędzi chirurgicznych i endoskopów sztywnych. Bez związków powierzchniowo czynnych. Na bazie substancji alkalicznych (pH 14) lub preparatenzymatyczny, zawierający anionowe i niejonowe substancje powierzchniowo czynne o pH w roztworze roboczym 10,5. Wyrób medyczny.			5l	op.	20				
2	Preparat do neutralizacji po myciu alkalicznym, na bazie kwasu cytrynowego. Wyrób medyczny. Kompatybilny ze środkami w poz. 5			5l	op.	4				
3	Neutralny preparat do płukania po maszynowej dezynfekcji chemiczno-termicznej., zapobiegający tworzeniu się plam podczas suszenia umytego sprzętu, pH ok 7,5. Środek zawierający niejonowe związki powierzchniowo-czynne, alkohole, inhibitory korozji i stabilizatory twardości. Wyrób medyczny.			5l	op.	1				
4	Olejek w sprayu do pielęgnacji narzędzi chirurgicznych na bazie medycznych olei białych o pH 7. Wyrób medyczny.			400 ml	op.	4				
Razem									xxx	

Miejscowość i data:

Podpis Wykonawcy

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.

Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl


WICEMARSZAŁK
Marek Czerwinski


PROKURANT
Małgorzata Kulczak

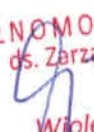
WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI
PZOZ/DZP/382/20PN/18 z dn.8.06..... 2018

Zgodnie z SIWZ Zamawiający prosi o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02 lub e-maila: zamowienia_publiczne@plockizoz.pl

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy

STARSZY INSPEKTOR


Małgorzata Mikulska


PEŁNOMOCNIK ZARZĄDU
ds. Zarządzania Jakością

Wioletta Wrońska


Wojciech Byzud-Modera


Jacek Beda