Zawiercie, dnia 21.02.2017 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

Dotyczy: **Dostawa środków do dezynfekcji –DZP/2/2017**

Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania Wykonawców informuje:

**Pytanie nr 1- Pakiet 1 poz 1**Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego na bazie alkoholi i czwartorzędowych soli amonowych wykazującego szerokie spektrum działania wobec B (EN 13727, EN 14561),F(Candida, Aspergillus)(EN13624, EN 14562), TbC (EN 14348, EN 14563) w czasie 30 sekund, V (Polio i Adeno) w czasie do 1 minut. Preparat posiada skuteczność mikrobójczą potwierdzoną badaniami wykonanymi w warunkach brudnych zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (Faza II Etap II – warunki praktyczne). Posiadającego opinię producenta o możliwości stosowania na oddziałach dziecięcych.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zauważa, że produkt proponowany nie jest równoważny w stosunku do opisanego w SIWZ w części dotyczącej wskazania rodzaju zastosowanego alkoholu, Zamawiający wymaga alkoholu izopropylowego. W przedstawionej sytuacji Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 2- Pakiet 1 poz 1**   
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, Noro) 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. Posiadającego opinię kliniczną szpitala dziecięcego oraz oświadczenie producenta o możliwości stosowania na oddziałach neonatologicznych oraz pediatrycznych.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zauważa, że produkt proponowany nie jest równoważny w stosunku do opisanego w SIWZ w części dotyczącej spektrum wirusobójczego, Zamawiający wymaga pełnego spektrum wirusobójczego polio i adenao. W przedstawionej sytuacji Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 3- Pakiet 1 poz 2**   
Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny tabletek chlorowych na bazie dichloroizocjanuranu sodu o lepszych parametrach mikrobójczych wobec B,Tbc,F, V(Polio i Adeno) oraz Cl.difficile przy 6000 ppm aktywnego chloru w czasie 15 minut. Badania w warunkach brudnych. Konfekcjonowane po 300 sztuk w opakowaniu. Wyrób medyczny.   
**ODPOWIEDŹ**: Zamawiający zauważa, że produkt proponowany nie jest równoważny w stosunku do opisanego w SIWZ w części dotyczącej spektrum wirusobójczego, Zamawiający wymaga stężenia 2000 ppm, a zaproponowane rozwiązanie jest o 6 razy większe.. W przedstawionej sytuacji Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 4- Pakiet 1 poz 3**Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych w tubach po 100szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojcze: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcocus aureus,MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV,  HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus ) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 5 - Pakiet 1 poz 4**   
Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny bezalkoholowych chusteczek dezynfekcyjnych w tubach po 100szt przebadane zgodnie z najnowszymi wytycznymi normy 16615:2015. Spektrum bojcze: kliebsella, salmonella, pseudomonas aeruginosa, staphylococcocus aureus,MRSA i VRE), F, V (BVDV, HCV, HBV,  HIV, Norowirus, influenza A, Coronavirus ) w czasie do 5 minut z możliwością poszerzenia o pełne działanie   
prątkobójcze oraz Spory. Dodatkowo powierzchnia przetarta chusteczką zachowuje właściwości bakteriobójcze ponad 24 godzin. Chcemy zaznaczyć, iż chusteczki posiadają badania wykonane zgodnie z zharmonizowaną normą zbiorczą PN-EN 14885 (obszar medyczny) w warunkach brudnych, co pozwala stosować je na powierzchniach wysokiego ryzyka. Dodatkowo chusteczki posiadają bardzo ładny zapach oraz nie pozostawiają smug na dezynfekowanych powierzchniach.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 6 - Pakiet 1 poz 5**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 powierzchni sprzętu,   
narzędzi, wyposażenia (w tym inkubatory), 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.difficiele, B.Subtillis)- w czasie do 15 minut. Bez aktywatora.   
Skuteczność biobójcza potwierdzona badaniami –faza 2, etap 2-wedlug 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 saszetkach 17,5g (jedna saszetka na jeden litr roztworu roboczego) z przeliczeniem ilości.   
**ODPOWIEDŹ**: Zamawiający dopuszcza zaproponowane rozwiązanie obok opisanego w SIWZ.

**Pytanie nr 7 - Pakiet 4 poz 6**   
Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B,Tbc (M.Avium   
M.Terrae),F,V(HIV,HBV,HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Polio i Adeno. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.   
Konfekcjonowanego w 1L opakowania z przeliczeniem ilości.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi – pakiet nr 4 nie zawiera pozycji nr 6.

**Pytanie nr 8 - Pakiet 4 poz 6**Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ 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 Adeno i Polio. 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. Konfekcjonowanego w 1L opakowania z przeliczeniem ilości.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi – pakiet nr 4 nie zawiera pozycji nr 6.

**Pytanie nr 9 - Pakiet 4 poz 7**   
Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie amin i QAV spełniają zapisy SIWZ wykazującego znacznie szersze spektrum działania wobec B,Tbc (M.Avium   
M.Terrae),F,V(HIV,HBV,HCV) w czasie 15 minut przy stężeniu 0,25% z możliwością poszerzenia o wirusy Polio i Adeno. Posiadających oświadczenie producenta o bezpiecznym stosowaniu na oddziałach dziecięcych i neonatologicznych.   
Konfekcjonowanego w 5L opakowania z przeliczeniem ilości.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi – pakiet nr 4 nie zawiera pozycji nr 7.

**Pytanie nr 10 - Pakiet 4 poz 7**Na podstawie art. 7 ust. l w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu dezynfekującego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ 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 Adeno i Polio. 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. Konfekcjonowanego w 6L opakowania z przeliczeniem ilości   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi – pakiet nr 4 nie zawiera pozycji nr 7.

**Pytanie nr 11- Pakiet 4 poz 8**   
Prosimy o dopuscznie suchych chusteczek do nasączania niskopyłowe do dezynfekcji wszystkich zmywalnych powierzchni. Chusteczki dostarczane w rolkach, jedna rolka zawiera do 100 chusteczek o wymiarach min. 20 x 38 cm. Każda rolka pakowana oddzielnie w folię ochronną. Do każdej rolki należy dołączyć naklejkę informacyjną (bezpieczeństwa), której wypełnienie eliminuje możliwość złego zastosowania produktu. Naklejka umożliwia uzupełnienie: nazwy preparatu, stężenia, daty napełnienia, daty przydatności, imienia i nazwiska osoby przygotowującej.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający odstępuje od udzielenia odpowiedzi – pakiet nr 4 nie zawiera pozycji nr 8.

**Pytanie nr 12- Pakiet 6 poz 1 i 2**Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu spełniającego wszystkie wymagania SIWZ na bazie alkoholu etylowego oraz substancji nawilżających i zmiękczających skórę. Wymóg aby preparat zawierał 3 substancje aktywne jest zapisem znacząco ograniczającym konkurencję, a dodatkowo nawet szkodliwym dla samych użytkowników, ponieważ im więcej chemicznych substancji aktywnych działa na   
skórę rąk tym większe prawdopodobieństwo powstawania mikrourazów oraz jej wysuszania. Nie ma żadnej przesłanki przemawiającej za takim zapisem, ponieważ proponowany przez nas preparat w równie szybkim czasie wykazuje wymaganą skuteczność mikrobójczą, Tak więc powyższy zapis nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zauważa, że produkt proponowany nie jest równoważny w stosunku do opisanego w SIWZ w części dotyczącej wskazania zakresu bójczego, składu oraz wskazania rejestracji. W przedstawionej sytuacji Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13- Pakiet 6 poz 1 i 2**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zarejestrowanego jako produkt biobójczy, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ? Zgodnie z obowiązującym stanem prawnym preparaty do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk są klasyfikowane jako produkty biobójcze na podstawie ustawy z dnia 13 września 2002r. O produktach biobójczych (Dz. U. z 2002r. Nr 175, poz. 1433 z późn. zm.). Komunikat Prezesa Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. "w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza" w jasny sposób wyjaśnia, iż cyt. "Do produktów biobójczych zalicza się: produkty do dezynfekcji higienicznej skóry człowieka lub zwierząt, do chirurgicznej dezynfekcji rąk, jeśli ich oznakowanie opakowania, instrukcje używania lub inne materiały promocyjne nie zawierają zastosowań wymienionych powyżej dla antyseptyków – produktów leczniczych lub dla wyrobów medycznych." Poprzez inne zastosowanie należy rozumieć w szczególności zastosowanie produktu do błon śluzowych, na uszkodzone tkanki, w szczególności rany i oparzenia, przed iniekcjami, punkcjami. Natomiast przedmiotem zamówienia zakresie pakietu nr 6 poz. 1,2 jest preparat do chirurgicznej i higienicznej dezynfekcji rąk. Dodatkowo informujemy, iż żaden z nowoczesnych preparatów rejestrowany po 2007 roku nie został zarejestrowany jako produkt leczniczy.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu z uwagi na brak wskazania składu preparatu proponowanego.

**Pytanie nr 14- Pakiet 6 poz 5**Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny profesjonalnej emulsji o działaniu pielęgnującym i regenerującym z zawartością szeregu substancji odżywczych gliceryny, lanoliny, allantoiny i kompleksu witamin A, E, B5, konfekcjonowanego w opakowaniach po 500ml z pompką dozującą.   
**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający zauważa, że produkt proponowany nie jest równoważny w stosunku do opisanego w SIWZ w części dotyczącej testów dermatologicznych. W przedstawionej sytuacji Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15- Pakiet 6 poz 6 i 7**   
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 zmiękczających 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. Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli Państwu na otrzymanie niższej ceny.

**ODPOWIEDŹ**: Zamawiający zauważa, że produkt proponowany nie jest równoważny w stosunku do opisanego w SIWZ w części dotyczącej czasu działania preparatu. W przedstawionej sytuacji Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu i podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16**

SIWZ pkt. III.10, formularz oferty pkt. VI oraz wzór umowy par. 5. Zgodnie z obowiązującym przepisami prawnymi w tym zakresie prosimy o wykreślenie wymogu oświadczenia SIWZ pkt. III.10, formularz oferty pkt. VI oraz wykreślenia par. 5. Wykonawca nie jest zobligowany do odbioru pustych opakowań po przedmiotowych produktach.

**ODPOWIEDŹ**: Tak Zamawiający wykreśla ten zapis w SIWZ oraz w formularz ofertowy Wykonawca nie będzie zobligowany do odbioru pustych opakowań.

**W załączeniu poprawiony SIWZ i załącznik nr 3 do SIWZ**

**Pytanie nr 17**

Wzór umowy par. 4 ust. 5. Prosimy o doprecyzowanie, iż wymóg oznaczenia na fakturze nr serii dotyczy wyłącznie produktów leczniczych i wyrobów medycznych.

**ODPOWIEDŹ** : Zamawiający zmienia par 4 ust 5 poprzez dodanie słów „dotyczy produktów leczniczych i wyrobów medycznych

**W załączeniu Istotne Postanowienia Umowy**

**Pytanie nr 18**

Wzór umowy par. 8 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2). Prosimy o zmianę zapisu: "(...) 1 % wartości (...)" na zapis: "(...) 0,5 % wartości (...)".

**ODPOWIEDŹ**: Nie , Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie nr 19**

Wzór umowy par. 8 pkt 1 pkt 3) oraz ust. 2. Prosimy o zmianę zapisu: "(...) w wysokości 20 % (...)" na zapis: "(...) w wysokości 10 % (...)".

**ODPOWIEDŹ**: Nie , Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie nr 20**

Wzór umowy par. 11. Prosimy o zapis umożliwiający zmianę cen brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT lub w przeciwnym wypadku możliwość rozwiązania umowy bez żadnych konsekwencji karnych

**ODPOWIEDŹ**: Nie , Zamawiający nie wyraża zgody

**Pytanie nr 21 - Pakiet 8, poz. 2.**

Prosimy o potwierdzenie, że w formularzu omyłkowo został opisany ten sam preparat do mycia endoskopów, który ujęty jest w pozycji 1 zamiast kompatybilnego z poz. 1 preparatu do dezynfekcji.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi, prosimy o dopuszczenie do oceny kompatybilnego z poz. 1 i pochodzącego od tego samego producenta preparatu, zawierającego aldehyd glutarowy w stężeniu < 11%, bez zawartości formaldehydu i czwartorzędowych związków amoniowych, działającego w temp. 55oC w 5min. na bakterie (MRSA, Helicobacter Pyroli), grzyby, prątki, wirusy (Rota i Noro) i spory (Clostridium Difficile). Dozowanie: 10 ml/l. Opakowanie: 5 l

**ODPOWIEDŹ**: Zamawiający modyfikuje zapisy w Pakiecie nr 8 poz 2 na preparat dezynfekcyjny zawierającgo aldehyd glutarowy w stężeniu <11%, bez zawartości formaldehydu i czwartorzędowych związków amoniowych, działających w temperaturze 55 stopni C w 5 min na bakterie (MRSA, Helicobacter Pyroli,) grzyby, prątki, wirusy (Rota i Noro) i spory (Clostridium Difficile). Dozowane 10 ml/l. Opakowania: 5l

**W załączeniu formularz cenowo-asortymentowy**

**Pytanie nr 22**

Wykonawca zwraca się z prośbą o udzielenie wyjaśnień na poniższe pytanie   
o dopuszczenie możliwości zaoferowania produktów równoważnych, co umożliwi Zamawiającemu wybór ofert najkorzystniejszych i atrakcyjnych cenowo.

**ODPOWIEDŹ**: Tak zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów równoważnych zgodnie z zapisami Dział III pkt 3 SIWZ

**Pytanie nr 23**

**Pakiet 1 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie, jakiej wielkości opakowań oczekuje Zamawiający – 500ml czy 1L?

**ODPOWIEDŹ**: Zamawiający wymaga opakowań w wielkości 1 litr wraz ze spryskiwaczem

**Pytanie nr 24**

**Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 2:**

Prosimy o podanie wielkości opakowania preparatu wymaganego w poz. 2.

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający wymaga tabletek w opakowaniach 200 sztuk

**Pytanie nr 25**

**Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 7:**

Zamawiający wymaga preparatu do dezynfekcji wysokiego stopnia na bazie aldehydu ortoftalowego wykazującego działanie bójcze wobec B, F, V, Tbc, S w czasie 5 minut. Według wiedzy oferenta preparat w opakowaniach 3,78L nie spełnia powyższych zapisów SIWZ, ponieważ nie wykazuje działania na spory, których Zamawiający wymaga w opisie preparatu.

W związku z powyższym prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie preparatu wykazującego skuteczność bójczą wobec B. F, Tbc, V (polio, adeno) w czasie 5 min., S (B. subtilis, C. Difficile) w czasie 30 min., przebadanego zgodnie z obowiązującymi normami europejskimi, w miejsce atestu PZH, wyrób medyczny kl. IIb, konfekcjonowanego w opakowaniach 5L, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ

**ODPOWIEDŹ:** Nie Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego preparatu gdyż ten nie jest równoważny w części dotyczącej atestu PZH jednocześnie Zamawiający zmienia zapisy w zakresie spektrum bójczego na „skuteczny wobec B,F,V, Tbc, w czasie 5 minut” pozostałe parametry bez zmian

**Pytanie nr 26**

**Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 8**

1. Czy wymagane paski testowe powinny dotyczyć poz. 7? Jeżeli tak, prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowane pasków testowych do poz. 7 konfekcjonowanych po 50 szt., po odpowiednim przeliczeniu zapotrzebowania.
2. Czy przeliczając ilość opakowań należy zastosować zasady matematyki czyli do 0,5 w dół, powyżej 0,5 w górę, czy zaokrąglić w górę do pełnych opakowań?

**ODPOWIEDŹ:** Zamawiający oczekuje 720 sztuk pasków w dowolnej ilości opakowań.

Ilość opakowań należy przeliczyć z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 27**

Pakiet nr 1 poz 2

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymagając preparatu sporobójczego w stężeniu 1000 ppm wymaga, aby oferowany preparat wykazywał skuteczność sporobójczą wobec szczepów C. difficile, C. sporogenes, B. subtilis, C. perfringens, natomiast w stężeniu 2000 ppm wobec szczepu C. difficile warunki brudne.

**ODPOWIEDŹ**: Zamawiający potwierdza, że wymaga aby preparat wykazywał skuteczność sporobójczą wobec szczepów C. difficile, C. sporogenes, B. subtilis, C. perfringens, natomiast w stężeniu 2000 ppm wobec szczepu C. difficile warunki brudne

.

**Pytanie nr 28**

**Rozdział III, pkt. 10 oraz §5 Umowy SIWZ**

Zgodnie z obowiązującymi przepisami w tym zakresie prosimy o usunięcie wymogu oświadczenia określonego w Rozdziale III pkt. 10, formularza oferty pkt. VI oraz usunięcie §5 Umowy. Wykonawca nie jest zobligowany do odbioru pustych opakowań po przedmiotowych produktach.

**ODPOWIEDŹ**: Tak Zamawiający wykreśla ten zapis w SIWZ oraz w formularz ofertowy Wykonawca nie będzie zobligowany do odbioru pustych opakowań.

**W załączeniu poprawiony SIWZ**

**Pytanie nr 29**

**Pakiet nr 5, poz. 7**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w w/w pozycji preparatu o pojemności 75g w spray-u z przeliczeniem wymaganych ilości, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ ?

**ODPOWIEDŹ** :Tak Zamawiający wyraża zgodę – wymaga preparatu o pojemności 75 g sprayu.

**Pytanie nr 30**

W razie wyrażenia zgody na inne wielkości opakowań prosimy o określenie ilości opakowań, które należy wycenić. Czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki ( do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

**ODPOWIEDŹ** :Ilość opakowań należy przeliczyć z dokładnością do 2 miejsc po przecinku.

**Pytanie nr 31**

**Pakiet nr 7, poz. 9**

Prosimy o informacje czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje w w/w pozycji *Preparat kompatybilny z* ***poz 7*** *a nie z* ***poz. 1*** *?*

**ODPOWIEDŹ:** Tak zaszła pomyłka pisarska, Zamawiający poprawia pakiet nr 7 poz nr 9

**W załączeniu poprawiony formularz cenowo-asortymentowy**