EZ.28.154. 82. 2017.BWCH

Łódź, dnia 19.01.2017r.

Nr sprawy: **154/ZP/16**

**Odpowiedzi na pytania**

**oraz**

**zmiana treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

**Dotyczy:** postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej 209 000 euro na **dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.**

**Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania oraz zmianę treści SIWZ.**

**I. W toku postępowania zostały zadane następujące pytania do treści SIWZ.**

**Pytanie nr 1**

Dotyczy Pakietu 1: Poz. 1 i Poz 2.

Czy Zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji rąk o specjalnych własnościach nieuwzględnionych w SIWZ - hypoalergiczny tiksotropowy preparat w postaci żelu?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 2**

Dotyczy Pakietu 1: Poz. 1 i Poz. 2

Czy Zamawiający wymaga skuteczności preparatu wobec wirusa Vaccinia, wskazanego w SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu przebadanego zgodnie z normą PN EN 1500 i PN EN 12791. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy Pakietu 1 Poz. 2

Czy Zamawiający wymaga opakowanie 100g tego samego producenta?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiajacy wymaga opakowania tego samego producenta.**

**Pytanie nr 4**

Dotyczy Pakietu 6 Poz. 1 i Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat bezbarwny do odkażania skóry przed operacją, biopsjami, punkcjami, pobieraniem krwi, cewnikowaniem, oparty o dwa składniki aktywne, alkohole: etanol i 2-propanol. Przeznaczony do stosowania na skórę niemowląt i noworodków, niezawierający pochodnych fenolowych / difenylol/, chlorheksydyny i nadtlenku wodoru. Działający bakteriobójczo / gram + i gram - ) TbC, przeciwwirusowo i grzybobójczo,(.B (MRSA), Tbc, F, V (BVDV, Rota, Vaccinia, Polio) Produkt leczniczy. Preparat występuje również w wersji barwionej. Opakowania do 1 L?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 5**

Dotyczy Pakietu 7 Poz. 1 i Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści preparat bezbarwny do odkażania skóry przed operacją, biopsjami, punkcjami, pobieraniem krwi, cewnikowaniem, oparty o dwa składniki aktywne, alkohole: etanol i 2-propanol. Przeznaczony do stosowania na skórę niemowląt i noworodków, niezawierający pochodnych fenolowych / difenylol/, chlorheksydyny i nadtlenku wodoru. Działający bakteriobójczo / gram + i gram - ) TbC, przeciwwirusowo i grzybobójczo,(.B (MRSA), Tbc, F, V (BVDV, Rota, Vaccinia, Polio) Produkt leczniczy. Opakowania od 250 ml do 1 L?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.**

**Pytanie nr 6**

Dotyczy Pakietu nr 19 Poz. 1

Czy zamawiający dopuści preparat dezynfekcyjny stosowany po etapie mycia, posiadający działanie bakteriobójcze, prątkobójcze, grzybobójcze i wirusobójcze. Zawiera w składzie aldehyd glutarowy, rozpuszczalniki, sole kwasów organicznych, inhibitory korozji, nie powoduje wytwarzania piany. B, Tbc, F, V ( polio ) 1% , 5 minut , 50 st C . Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie 5 L?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 7**

dotyczy Pakietu nr 19 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści alkaliczny środek czyszczący dla instrumentów medycznych w procesie maszynowym, optymalnie usuwający zabrudzenia białkowe i tłuszczowe. Preparat nie zawierający fosforanów, nisko pieniący nawet w przypadkach wysokiego obciążenia białkowego. Preparat oparty o anionowe i niejonowe związki powierzchniowo czynne oraz wodorotlenek sodowy. Wyrób medyczny klasy I. opakowanie 5L?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 8**

dotyczy Pakietu nr 2

Czy zamawiający w tym pakiecie wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu zawierającego w swoim składzie jako substancje aktywną nadwęglan sodu w wymaganym stężeniu roboczym do 2 % i maksymalnym czasie działania do 30 minut w wymaganych opakowaniach a 10 kg, a 2 kg plus aktywator tego samego producenta a 2 l , bez zawartości aldehydów, podchlorynu sodu, chloru, przebadany zgodnie z normą : B (PN:EN 14561), F (C. Albicans PN:EN14562, grzybobójczy PN:EN 13624 – warunki czyste i brudne) , V (PN:EN14476 , Polio Adeno, Noro) oraz Tbc : Wykazujący działanie prątkobójcze według normy 14563 i wykazujący działania na M.tyberculosis.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 9**

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1,2

Czy zamawiający w tym pakiecie wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu w postaci żelu w wymaganych opakowaniach, przebadanego zgodnie z normą PN:NE 1500 i PN:EN 12791 wykazującego działania na B,F,Tbc,V (Noro, Rota, HIV,HBV,HCV ) do 30 sek. oraz Polio Adeno do 2 min co zgodnie z normą „PN:EN14476 : 2013 – Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne. Ilościowa zawiesinowa metoda określania wirusobójczego działania w obszarze medycznym. Metoda badania i wymagania (Faza2/Etap1)” oznacza, że oferowany preparat poprzez inaktywacje wirusów Polio, Adeno, Noro wykazuje pełne działanie wirusobójcze.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokonuje zmiany treści Załącznika nr 2a do SIWZ, w Pakiecie 1 pozycja 1,2 w zakresie czasu działania dla polio, adeno . Było: czas działania do 1 min, Winno być: do 1 min, do 2 min dla POLIO, ADENO. Zmieniony załącznik nr 2a do SIWZ w załączeniu.**

**Pytanie nr 10**

dotyczy wszystkich pakietów

Prosimy od odstąpienie od wymogu dostarczenia oświadczenia producenta o spełnianiu wymogów, ponieważ w Polsce produkty niektórych producentów są wprowadzanie do obrotu przez autoryzowanych dystrybutorów, którzy rejestrują dane preparaty i zgodnie z obowiązującym prawem ponoszą za nie odpowiedzialność. Wymóg ten jest absurdalny, ponieważ to Wykonawca (np. hurtownia medyczna lub farmaceutyczna) składa ofertę i potwierdza jej zgodność dostarczając dokumenty które ewentualnie są wymagane. Powyższa kwestia znalazła uzasadnienie w wyroku z dnia 20 grudnia 2012 r., KIO 2651/12; KIO 2656/12 Krajowa Izba Odwoławcza zwróciła uwagę, że dokumenty i oświadczenia, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 Pzp mogą zostać sporządzone przez samego wykonawcę i mogą obejmować np. dokumentację techniczną lub wszelkiego rodzaju oświadczenia, do których zaliczyć można m. in. deklaracje zgodności.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie Rozdziału XIII ust. 8 pkt. 1D.**

**Pytanie nr 11**

dotyczy Pakiet 2

Na podstawie art. 7 ust. 1 w związku z art. 29 ust. 2 zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do oceny preparatu myjąco-dezynfekującego bez aktywator do dezynfekcji narzędzi, nie ścinającego białka, bez aldehydów, bez podchlorynu sodu, bez chloru, zgodnego z normami PN- EN14561, 14562, 14563, 14476, będącego wyrobem medycznym kl II B wraz z wanną do dezynfekcji narzędzi pojemność ok. 2l w ilości 20 sztuk (sukcesywna dostawa w okresie trwania umowy).

Konfekcjonowanego w opakowaniach 1kg i 5kg. Aktualny opis poprzez wskazanie że preparat ma być dodatkowo aktywowany oraz dostarczony w opakowaniach 10kg i 2kg znacząco ogranicza możliwość złożenia konkurencyjnych ofert. Brak możliwości zaproponowania preparatów wygodniejszych bez potrzeby dodawania aktywatora i w mniejszych opakowaniach jest nie zasadny i takie zapisy narażają szpital na poniesienie nie uzasadnionego kosztu zakupu wkładów po cenach nie konkurencyjnych.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.**

**Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu bez aktywatora.**

**Pytanie nr 12**

dotyczy Pakiet 17 poz. 1

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 17 poz. 1 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 wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 13**

dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 wymagając wdrożenia programu higieny rąk w oparciu o wielomodułowe zalecenia WHO w kryterium oceny oferty wymaga zapewnienia osoby ze strony Wykonawcy posiadającej udokumentowany certyfikatem tytuł audytora wiodącego, potwierdzający przeszkolenie z zakresu wdrażania strategii WHO w placówkach medycznych oraz pozytywne zdanie egzaminu zgodnie z wytycznymi Światowej Organizacji Zdrowia (WHO)?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie Rozdziału XIII ust. 8 oraz Załącznika nr 2A w zakresie Pakietu 1. Zmieniona treść Rozdziału XIII SIWZ ust. 8 oraz Załącznika nr 2a do SIWZ poniżej. Dodatkowo Wykonawca przedkłada oświadczenie stanowiące Załącznik nr 7 do SIWZ.**

**Pytanie nr 14**

dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 wymagając wdrożenia programu higieny rąk w oparciu o wielomodułowe zalecenia WHO w kryterium oceny oferty wymaga dołączenia materiałów szkoleniowych, wzoru certyfikatu dla przeszkolonych audytorów lokalnych, wzorów plansz informacyjnych zgodnych z wytycznymi WHO w wersji drukowanej lub elektronicznej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 15**

dotyczy Pakietu nr 5:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 w pozycji 1 dopuści do oceny gotowy do użycia preparat zalecany do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych o delikatnym zapachu i wysokiej kompatybilności materiałowej, nadający się do dezynfekcji endoskopów sztywnych i giętkich produkowanych przez m.in. Olympus, Pentax, Fuji, Storz, z możliwością wielokrotnego użycia do 14 dni, posiadający paski do kontroli aktywności, zawierający w składzie aldehyd ortoftalowy i substancje buforujące, wykazujący skuteczność biobójczą wobec:

B, Tbc, F, V /HIV, HBV, HCV, Adeno, Herpes, Polio/ w czasie 5 minut oraz z S w czasie 30 minut,

zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIb, konfekcjonowany w kanistrach o pojemności 5 litrów z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań z zaokrągleniem zgodnie z zasadami matematyki?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.**

**Pytanie nr 16**

dotyczy zapisów SIWZ (Rozdz. XIII ust. 8 pkt 1 litera D.)

W SIWZ w Rozdziale XIII ust. 8 pkt 1 litera D. Zamawiający zawarł zapis cyt.

D. Oświadczenie producenta potwierdzające wymagane parametry w zakresie oferowanego przedmiotu zamówienia w Pakiecie 6,8,9,10,11,12,13 - w zakresie niezbędnym do oceny parametrów wskazanych w Rozdziale XX oraz w Formularzu cenowym - Załącznik nr 2a do SIWZ – w tym zakresie przedkłada oświadczenie nie podlegające uzupełnieniu. W związku z zawarciem takiego wymogu zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie nastąpiła omyłka w tak sformułowanym wymogu, ponieważ żaden z producentów ( tak krajowych jak i zagranicznych), do którego zwróciliśmy się z prośbą o takowe oświadczenie nie jest w stanie go nam wystawić - wyrażając przy tym zdziwienie, gdyż jak dotąd nikt o coś podobnego się do nich nie zwracał; tłumacząc jednocześnie, że ulotki informacyjne oferowanych preparatów zawierają wszystkie niezbędne informacje odnośnie przeznaczenia, składu, spektrum, czasów i in. dodatkowe informacje. Dopuszczone są do obrotu i stosowania w obszarze medycznym oraz posiadają stosowne badania wykonane w certyfikowanych laboratoriach.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o odstąpienie od tego wymogu, który staje się niemożliwy do zrealizowania przez oferentów, co skutkować musi odrzuceniem złożonych ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie Rozdziału XIII ust. 8 pkt. 1D. Zmieniona treść Rozdziału XIII SIWZ ust. 8 pkt. 1D poniżej.**

**Pytanie nr 17**

dotyczy zapisów SIWZ (Rozdz. XIII ust. 8 pkt 2 /litera A./)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie zapisów SIWZ zawartych w Rozdz. XIII ust. 8 pkt 2, z którego wynika, że Wykonawca, którego oferta uznana zostanie za najkorzystniejszą zobligowany zostanie po uprzednim wezwaniu Zamawiającego do złożenia cyt.

A. Ulotek informacyjnych, potwierdzających wymagane parametry oferowanego przedmiotu zamówienia w języku polskim (jeśli oryginalna dokumentacja jest w innym języku niż to Wykonawca dostarczy wraz z oryginałem tłumaczenie na język polski) - w zakresie niezbędnym do oceny parametrów bezwzględnie wymaganych (nie ocenianych).

Zapis ten jest zdublowaniem dokumentów jakie Zamawiający wymaga w składanych ofertach - co zapisane zostało w Rozdz. XIII ust. 1 pkt 1 litera C.

Wykonawca składając ofertę stara się aby załączane materiały informacyjne oferowanych preparatów w pełni odpowiadały wymaganiom jakie Zamawiający zawarł w opisie przedmiotu zamówienia gdyż w przeciwnym wypadku naraża się odrzucenie złożonej przez niego oferty – zwłaszcza w sytuacji gdy Zamawiający nie dopuszcza możliwości uzupełnienia materiałów w tym zakresie.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o rozważenie zasadności powielanie raz już złożonych dokumentów.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 18**

dotyczy Pakiet 8 poz. 1

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w kolumnie Spektrum działania zawarł wymóg aby zaoferowany preparat wykazywał skuteczność wirusobójczą m. in. wobec wirusów HIV i HBV. Pragniemy nadmienić, że badania aktywności wirusobójczej preparatów przeznaczonych do dezynfekcji chemicznej są prowadzone zgodnie z wymaganiami normy PN EN 14476 „Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne. Ilościowa zawiesinowa metoda określania wirusobójczego działania chemicznych środków dezynfekcyjnych i antyseptycznych stosowanych w obszarze medycznym . Metoda badania i wymagania (faza 2/ etap 1).

Europejski Komitet Normalizacyjny (CEN), spośród olbrzymiej liczby wirusów należących do różnych grup taksonomicznych, jako wirusy testowe wybrał:

1. wirusa polio typu 1 oraz

2. adenowirusa typu 5.

Wirus polio został wybrany jako wirus testowy, ponieważ wykazuje wysoką oporność na działanie środków chemicznych, jest stabilny w środowisku kwaśnym i jest oporny na działanie rozpuszczalników tłuszczowych, takich jak eter. Wirus nabytego upośledzenia odporności człowieka (HIV), ponieważ jest bardzo wrażliwym wirusem, nie był rozpatrywany jako wirus, który wymaga odrębnego badania. Zgodnie z Normą Europejską skuteczność wirusobójczą uznaje się za pełną jeżeli preparat inaktywuje wirusy: polio, adeno i noro. Badanie działania wirusobójczego chemicznych środków dezynfekcyjnych na wirusa HIV nie jest konieczne, jeśli produkt jest aktywny wobec wirusa polio.

W związku z brakiem wymogu badań wobec wirusów: HIV, WZW (B, C, A), grypy, paragrypy, świnki, oraz innych wirusów, aby być pewnym skuteczności preparatu dezynfekcyjnego wobec tych wirusów, wystarczającym jest jeżeli dany preparat inaktywuje wirusa polio.

Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o uznanie skuteczności mikrobiologicznej oferowanego preparatu wobec wirusów HIV i HBV jeżeli preparat wykazuje skuteczność wobec wirusa polio przebadanego zgodnie z normą PN EN 14476.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje informacji, że zaoferowany preparat został przebadany zgodnie z normą PN EN 14476 dla działania wirusobójczego. Pozostałe parametry opisane w Załączniku nr 2a do SIWZ – Pakiet 8, bez zmian**. **W tym celu przedkłada oświadczenie stanowiące Załącznik nr 8 do SIWZ.**

**Pytanie nr 19**

dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 w pozycji 1 i 2 preparat na bazie nadwęglanu sodu, TAED, kwasu organicznego do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, endoskopów, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezjologicznych, do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych i myjkach endoskopów. Posiadający właściwości myjące i rozpuszczające zaschnięte pozostałości organiczne takie jak krew, białko, tłuszcze i wydzieliny. Nie wymagający użycia aktywatora. O spektrum działania: B (wg EN 14561, EN 13727), F (C. albicans – wg EN 14562, EN 13624), Tbc (M. terrae, M. avium –wg EN 14563, EN 14348 ), V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Adeno, Polio, Noro –wg EN 14476), Spory (Bacillus subtilis – wg EN 13704) w stężeniu 1% w czasie 10 min, F (A. brasiliensis – wg EN 14562, EN 13624) w stężeniu 2% w 10 min, S (C. sporogenes, C. difficile – wg EN 13704) w stężeniu 1% w 30 min. Przebadany według normy europejskiej EN 14885, wyrób medyczny klasy IIb, w opakowaniach handlowych 1kg z miarką, wiaderko 5 kg z przeliczeniem pełnej ilości zapotrzebowania?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.**

**Pytanie nr 20**

dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 3 odstąpi od wyceny aktywatora w przypadku, gdy preparat z pozycji 1 i 2 nie wymaga jego dodatku?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu bez aktywatora.**

**Pytanie nr 21**

dotyczy pakietu nr 12

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 w pozycji 1 gotową do użycia bezalkoholową piankę przeznaczoną do mycia i dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu, na bazie amin i QAV. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego ze szkła, porcelany, metalu, gumy, tworzyw sztucznych oraz szkła akrylowego. Z możliwością stosowana na oddziałach intensywnej opieki medycznej oraz bloku operacyjnym, do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, lamp. Nie zawierający aldehydów i fosforanów. Posiadający pozytywna opinię producenta sprzętu medycznego Famed w zakresie tolerancji materiałowej. Spektrum działania zgodnie z normą EN 14885: B (w tym MRSA wg EN 13727), F (C. albicans wg EN 13624), V ( HBV, HCV, HIV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, Ebola wg EN 14476) w czasie 1min, Tbc (M. terrae wg EN 14348) w czasie 5 min, w opakowanie 1l ze spryskiwaczem z przeliczeniem pełnej ilości zapotrzebowania?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 22**

dotyczy pakietu nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 1 dopuści płyn do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk na bazie propan-2-olu i glukonianu chlorheksydyny. Preparat zawierający w swoim składzie glicerynę. Spektrum i czas działania: B, Tbc, F (C. albicans), V( HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Ebola, wirus grypy, Herpes Simplex) , Rota; testowany wg normy EN 1500 (dezynfekcja higieniczna w 30 sek.) i EN 12791(dezynfekcja chirurgiczna w 90 sek.), posiadający przedłużone działanie bakteriobójcze do 3 godz., o pH 7,3 – 7,8. Preparat zarejestrowany jest jako produkt biobójczy. W opakowaniu handlowym 500 ml z pompką, pasującym do dozowników typu Dermados?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 23**

dotyczy pakietu nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 2 dopuści emulsję do mycia rąk przed chirurgiczną i po higienicznej dezynfekcji rąk, skóry głowy, całego ciała na bazie anionowych związków powierzchniowo czynnych, amfoterycznych związków powierzchniowo czynnych (betainy kokosowej) z dodatkiem gliceryny oraz kompozycji zapachowej. Nie zawierająca mydła. Polecany dla personelu medycznego oraz pacjentów z odleżynami, o pH 5,5 – 6,5, pasujący do dozowników typu Dermados?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 24**

dotyczy pakietu nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycji 3 dopuści ochronny krem przeznaczony do pielęgnacji skóry rąk i ciała. Odżywiający, regenerujący skórę, wykazujący działanie stymulujące procesy odnowy naskórka. Posiadający właściwości nawilżające, łagodzące podrażnienia. Niwelujące uczucie szorstkości, uelastyczniający. Zalecany do codziennego stosowania po częstym myciu rąk. Polecany dla osób narażonych na wysuszenie i macerację skóry w wyniku częstego mycia i używania rękawic ochronnych. Wykazujący działanie osłaniające, szybko się wchłania. Posiada badania dermatologiczne. Zawiera witaminę E, glicerynę, oliwę z oliwek, kosmetyk?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 25**

dotyczy pakietu 1 pozycji 2.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk spełniającego wszystkie zapisy SIWZ, konfekcjonowanego w opakowaniach a 50 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.**

**Pytanie nr 26**

dotyczy pakietu 2 pozycja 1 i 2.

Czy zamawiający w pakiecie 2 w pozycji 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowania preparatu spełniającego wszystkie wymagania opisane w SIWZ, konfekcjonowanego w opakowaniach:

Poz. 1. a 6 kg

Poz. 2 a 1,5 kg

bez konieczności stosowania aktywacji co ułatwi pracę bezpośredniemu użytkownikowi preparatu, po odpowiednim przeliczeniu wymaganej ilości opakowań.

W przypadku wyrażenia zgody prosimy o informację w jaki sposób należy zaokrąglić przeliczone ilości opakowań tj. czy podać przeliczone ilości zaokrąglając w górę czy w dół?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie preparatu bez aktywatora, z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji.**

**Pytanie nr 27**

dotyczy pakietu 2 pozycja 1 i 2.

Zamawiający w zakresie pakietu 2 pozycji 1 i 2 wymaga aby zaoferowany preparat wykazywał pełne działanie grzybobójcze tj. F (w tym A. niger), czy należy rozumieć że zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał badania na wymagany A. niger według normy podanej w kolumnie II tj. PN EN 14562?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga preparatu przebadanego zgodnie z normą PN EN 14 562 dla działania grzybobójczego dla grzybów. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie nr 28**

dotyczy pakietu 6 pozycji 1.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezbarwnego preparatu do dezynfekcji skóry, zapewniającego bardzo dobrą przyczepność folii operacyjnej po wyschnięciu o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (tj. M.tuberculosis), V( m.in. HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie nr 29**

dotyczy pakietu 6 pozycji 2.

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie barwionego preparatu do dezynfekcji skóry, zapewniającego bardzo dobrą przyczepność folii operacyjnej po wyschnięciu o spektrum działania: B (w tym MRSA), F, Tbc (tj. M.tuberculosis), V( m.in. HIV, HBV, HCV, Rota, Adeno, Herpes Simplex), spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry bez zmian.**

**Pytanie nr 30**

dotyczy pakietu 14 pozycja 1 i 2.

Prosimy o potwierdzenie czy nie zaistniała omyłka pisarska w klasyfikacji preparatu wobec faktu, iż produkt wymagany w pakiecie 14 pozycji 1 i 2 jest sklasyfikowany jako kosmetyk?

**ODPOWIEDŹ: Tak, Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako kosmetyk. Zamawiający dokonuje stosownej zmiany w załączniku nr 2a do SIWZ. W załączeniu.**

**Pytanie nr 31**

Dotyczy pakietu 12 pozycja 1.

Czy zamawiający w zakresie pakietu 12 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu do dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu, konfekcjonowanego w opakowaniach a 1l ze spryskiwaczem pianowym dodanym do każdego opakowania, zarejestrowanym jako wyrób medyczny klasy 2a, zawierający w swoim składzie jako substancje czynne 3 różne sole amonowe, o spektrum działania : B (w tym MRSA), F, V( HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccina, Polyoma SV40) do 1 min z możliwością poszerzenia o prątki i wirusa Noro, po odpowiednim przeliczeniu ilości opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 32**

dotyczy pakietu 17 pozycja 1.

Czy zamawiający w pakiecie 17 pozycji 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie alkoholowego preparatu do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk bez zawartości jodu, chlorheksydyny, kwasu mlekowego, fenoli i jego pochodnych, przebadany zgodnie z wymaganymi przez zamawiającego normami, a mianowicie PN EN 1500 i PN EN 12791, nie zawierający w swoim składzie substancji barwiących i zapachowych, testowany dermatologicznie z zawartością substancji pielęgnujących skórę, na bazie jednego alkoholu propan-2-olu, w wymaganych opakowaniach a 500 ml dostosowanych do dozowników typu dermados. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F do 30s, V(HIV, HBV, HCV, Rota, Vaccina) do 15s, Noro do 30s, z możliwością poszerzenia o wirusa Adeno. Preparat zakwalifikowany do grupy produktów biobójczych?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 33**

dotyczy pakietu 17 pozycja 2

Czy zamawiający w pakiecie 17 pozycji 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu kompatybilnego (tego samego producenta) z preparatem do dezynfekcji rąk z pozycji 1, przeznaczonego do chirurgicznego mycia rąk o pH neutralnym dla skory, bez zawartości substancji zapachowych oraz mydła, przebadanego dermatologicznie, na bazie syntetycznych środków powierzchniowo czynnych, z zawartością allantoiny chroniącej skórę przed podrażnieniami, konfekcjonowanego w opakowaniach a 500 ml, dostosowanych do dozowników typu dermados, zarejestrowanego jako kosmetyk?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.**

**Pytanie nr 34**

dotyczy pakietu 6, 8, 9, 10, 11, 12,13

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu załączenia do oferty oświadczenia producenta w związku z brakiem możliwości jego uzyskania. Parametry oferowanego preparatu zawarte są w ulotkach bądź innych dokumentach (badaniach) posiadanych przez Wykonawcę W związku z powyższym zwracamy się o wyrażenie zgody na załączenie do oferty ulotki wraz z oświadczeniem wykonawcy potwierdzającym posiadanie dodatkowej dokumentacji potwierdzającej spełnienie pozostałych/dodatkowych właściwości preparatu.

**Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ. Zamawiający dokonuje zmiany treści SIWZ w zakresie Rozdziału XIII ust. 8 pkt. 1D. Zmieniona treść Rozdziału XIII SIWZ ust. 8 pkt. 1D poniżej.**

**Pytanie nr 35**

W razie otrzymania ułamkowej ilości opakowań, czy dokonać przeliczeń dla ułamkowej ilości opakowań, czy zaokrąglać w górę, bądź zgodnie z zasadami matematyki ( do 0,5 w dół, a powyżej 0,5 w górę).

**Odpowiedź:** **Zamawiający wymaga przeliczenia wymaganej ilości opakowań dla ułamkowej ilości opakowań, nie przekraczając maksymalnej ilości zamawianej w zakresie każdej pozycji i pakietu.**

**II. Zamawiający dokonuje następującej zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:**

1. W związku z podjętą Uchwałą nr 1714/16 Zarządu Województwa Łódzkiego z dnia 21 grudnia 2016r. w sprawie nadania Statutu Wojewódzkiemu Wielospecjalistycznemu Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika   
w Łodzi, informuję, iż w treści SIWZ **zmienia się nazwa Zamawiającego** w następujący sposób:

Było:

Zamawiającym jest: **WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY IM. M. KOPERNIKA W ŁODZI, ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź**

Winno być:

Zamawiającym jest: **WOJEWÓDZKIE WIELOSPECJALISTYCZNE CENTRUM ONKOLOGII I TRAUMATOLOGII IM. M. KOPERNIKA W ŁODZI, ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź**

Wobec powyższego Zamawiający zmienia następujące rozdziały oraz załączniki SIWZ:

**Strona tytułowa:**

Było:

**Dotyczy:** postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na **dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.**

Winno być:

**Dotyczy:** postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 209 000 euro na **dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.**

**IV. TERMIN I WARUNKI WYKONANIA ZAMÓWIENIA – pkt. 3**

Było:

**3. Miejsce realizacji dostawy:** W.S.S. im. M. Kopernika w Łodzi – Magazyn Apteki Szpitalnej, Łódź, ul. Pabianicka 62.

Winno być:

**3. Miejsce realizacji dostawy:** WWCOiT im. M. Kopernika w Łodzi – Magazyn Apteki Szpitalnej, Łódź, ul. Pabianicka 62.

**XIV. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJACEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, JEŻELI ZAMAWIAJACY, W SYTUACJACH OKREŚLONYCH W ART. 10C-10E, PRZEWIDUJE INNY SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRDOKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB PRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI. – pkt.3**

Było:

3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź, Kancelaria Szpitala.**

Winno być:

3. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez Wykonawcę pisemnie winny być składane na adres: **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź, Kancelaria Szpitala.**

**XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM – pkt 4 i 8**

Było:

4. Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto w Banku:

**PeKaO S.A. V Oddział/Łódź 78 1240 1545 1111 0000 1166 9960** do dnia składania ofert z zaznaczeniem:

**„Wadium w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o wartości przekraczającej 209 000 euro na dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi. Nr sprawy –** **154/ZP/16**”.

Winno być:

4. Wadium w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto w Banku:

**PeKaO S.A. V Oddział/Łódź 78 1240 1545 1111 0000 1166 9960** do dnia składania ofert z zaznaczeniem:

**„Wadium w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego o wartości przekraczającej 209 000 euro na dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi. Nr sprawy –** **154/ZP/16**”.

Było:

8. Wadium wnoszone w formie gwarancji i poręczeń musi spełniać następujące wymogi:

1. być wystawione na Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. M. Kopernika w Łodzi (ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź),
2. z treści gwarancji/poręczenia winno wynikać **bezwarunkowe**, **na każde pisemne żądanie** zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy PZP.
3. okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.

Winno być:

8. Wadium wnoszone w formie gwarancji i poręczeń musi spełniać następujące wymogi:

1. być wystawione na Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi (ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź),
2. z treści gwarancji/poręczenia winno wynikać **bezwarunkowe**, **na każde pisemne żądanie** zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy PZP.
3. okres ważności wadium nie może być krótszy niż okres związania ofertą, przy czym pierwszym dniem ważności zobowiązania jest dzień składania ofert.

**XVII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT – pkt. 9**

Było:

9. Ofertę w jednym egzemplarzu wraz ze wszystkimi załącznikami na ponumerowanych kartkach zawierających informacje należy umieścić w kopercie, która będzie zaadresowana do Zamawiającego   
i opatrzona danymi Wykonawcy oraz napisem :

|  |
| --- |
| **Przetarg nieograniczony na dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi o wartości powyżej 209 000 euro**  **Znak sprawy – 154/ZP/16**  **Ilość stron \_\_\_\_\_\_\_**  **Nie otwierać przed dniem ............................ 2017 r.** |

Winno być:

9. Ofertę w jednym egzemplarzu wraz ze wszystkimi załącznikami na ponumerowanych kartkach zawierających informacje należy umieścić w kopercie, która będzie zaadresowana do Zamawiającego   
i opatrzona danymi Wykonawcy oraz napisem :

|  |
| --- |
| **Przetarg nieograniczony na dostawę środków dezynfekcyjnych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi o wartości powyżej 209 000 euro**  **Znak sprawy – 154/ZP/16**  **Ilość stron \_\_\_\_\_\_\_**  **Nie otwierać przed dniem ............................ 2017 r.** |

**XXXI. INNE POSTANOWIENIA – pkt. 4**

Było:

4. Umowa z Wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po zakończeniu postępowania o zamówienie publiczne i zatwierdzeniu wyników przez Dyrektora WSS im. M. Kopernika lub osobę przez niego upoważnioną i po upływie terminów, o których mowa w art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy PZP.

Winno być:

4. Umowa z Wykonawcą, którego ofertę uznano za najkorzystniejszą zostanie zawarta niezwłocznie po zakończeniu postępowania o zamówienie publiczne i zatwierdzeniu wyników przez Dyrektora WWCOiT im. M. Kopernika lub osobę przez niego upoważnioną i po upływie terminów, o których mowa w art. 94 ust. 1 lub 2 ustawy PZP.

**Zmianie ulegają również następujące załączniki:**

Było:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Oznaczenie załącznika** | **Nazwa załącznika** |
| 1 | Załącznik nr 1 | Formularz strony tytułowej |
| 2 | Załącznik nr 2 | Formularz oferty |
| 3 | Załącznik nr 2a | Formularz cenowy |
| 5 | Załącznik nr 3 | JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA |
| 6 | Załącznik nr 4 | Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej - wzór |
| 7 | Załącznik nr 5 | Zobowiązanie do udostępnienia zasobów innych podmiotów |
| 8 | Załącznik nr 6 | wzór umowy |

Winno być:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.P.** | **Oznaczenie załącznika** | **Nazwa załącznika** |
| 1 | Załącznik nr 1 | Formularz strony tytułowej |
| 2 | Załącznik nr 2 | Formularz oferty |
| 3 | Załącznik nr 2a | Formularz cenowy |
| 5 | Załącznik nr 3 | JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA |
| 6 | Załącznik nr 4 | Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej - wzór |
| 7 | Załącznik nr 5 | Oświadczenie Wykonawcy dot. oferowanego przedmiotu zamówienia |
| 8 | Załącznik nr 6 | wzór umowy |
| 9 | Załącznik nr 7 | Oświadczenie Wykonawcy dot. Pakietu 1 |
| 10 | Załącznik nr 8 | Oświadczenie Wykonawcy dot. Pakietu 8 |

**2. W związku z udzielonymi odpowiedziami zmienione punkty SIWZ otrzymują brzmienie:**

A\ Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów rozdziału **XIII SIWZ WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW WYMAGANYCH W POSTĘPOWANIU pkt. 1D**

Było:

**Oświadczenie producenta** potwierdzające wymagane parametry w zakresie oferowanego przedmiotu zamówienia **w Pakiecie 6,8,9,10,11,12,13 - w zakresie niezbędnym do oceny parametrów wskazanych w Rozdziale XX oraz w Formularzu cenowym - Załącznik nr 2a do SIWZ – w tym zakresie przedkłada oświadczenie nie podlegające uzupełnieniu.**

Winno być:

**Oświadczenie Wykonawcy** potwierdzające wymagane parametry w zakresie oferowanego przedmiotu zamówienia **w Pakiecie 6,8,9,10,11,12,13 - w zakresie niezbędnym do oceny parametrów wskazanych w Rozdziale XX oraz w Formularzu cenowym - Załącznik nr 2a do SIWZ – w tym zakresie przedkłada oświadczenie nie podlegające uzupełnieniu.**

B\ Zamawiający dokonuje zmiany zapisów oraz zamawianych ilości **w zakresie Pakietu 14 – Załącznik nr 2A do SIWZ**. Zmianie ulega załącznik nr 2A do SIWZ – Pakiet 14.

C\Zamawiający dokonuje **zmiany treści Załącznika nr 2a do SIWZ, w Pakiecie 1 pozycja 1,2 w zakresie czasu działania dla polio, adeno .**

Było: **czas działania do 1 min,**

Winno być: **do 1 min, do 2 min dla POLIO, ADENO.**

**Zmieniony załącznik nr 2a do SIWZ w załączeniu.**

D\ Zamawiający dokonuje **zmiany treści Załącznika nr 2a do SIWZ, w Pakiecie 13 w zakresie czasu działania dla adeno .**

Było: **czas działania do 60 sek.,**

Winno być: **czas działania : do 60 sek, do 2 min dla ADENO.**

**Zmieniony załącznik nr 2A do SIWZ w załączeniu.**

E\ Zamawiający zmienia treść ustępu 1 punkt 6) oraz ustępu 20 punkt e) Rozdziału **XIII Wykaz oświadczeń i dokumentów wymaganych w postępowaniu** oraz zmienia brzmienie treści załącznika nr 5 do SIWZ.

W miejsce zobowiązania opisanego w ustępie 1 punkt 6) wprowadza się oświadczenie dotyczące oferowanego przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 5 do SIWZ, oraz w miejsce istniejącego Załącznika nr 5 do SIWZ - Zobowiązanie do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby wykonania zamówienia, wprowadza się Załącznik nr 5 o nazwie : Oświadczenie Wykonawcy dotyczące oferowanego przedmiotu zamówienia. Zmieniony załącznik nr 5 do SIWZ w załączeniu.

F) Ponadto w Rozdziale **XIII WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW WYMAGANYCH W POSTĘPOWANIU ust.8 punkt 2 dodaje się podpunkt E i F w następującym brzmieniu:**

**E. Oświadczenie Wykonawcy** potwierdzające wdrożenie programu higieny rąk u Zamawiającego w oparciu o wielomodułowe zalecenia WHO **w Pakiecie 1 - w tym zakresie przedkłada oświadczenie stanowiące Załącznik nr 7 do SIWZ nie podlegające uzupełnieniu.**

**F. Oświadczenie Wykonawcy** potwierdzające, że oferowany **w Pakiecie 8** przedmiot zamówienia został przebadany zgodnie z normą PN EN 14476 dla działania wirusobójczego. Pozostałe parametry opisane w Załączniku nr 2a do SIWZ – Pakiet 8, bez zmian **- w tym zakresie przedkłada oświadczenie stanowiące Załącznik nr 8 do SIWZ nie podlegające uzupełnieniu.**

**ZMIENIONE ZAŁĄCZNIKI STANOWIĄ INTEGRALNĄ CZĘŚĆ NINIEJSZEGO PISMA.**

**III. Zgodnie z dyspozycją art. 38 ust. 6 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zm.) Zamawiający dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie terminów wskazanych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

Zmianie ulega:

* **Termin składania ofert określony w rozdziale XVIII pkt. 2 SIWZ – na dzień 07.02.2017r. do godziny 10.00**
* **Termin otwarcia ofert określony w rozdziale XVIII pkt. 3 SIWZ – na dzień 07.02.2017r. o godzinie 11.00**

**Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.**