

Kraków, 11 sierpnia 2026 r.
DZP.271-170/2026

DO UCZESTNIKÓW POSTĘPOWANIA PROWADZONEGO W TRYBIE PODSTAWOWYM – **DOSTARCZANIE MATERIAŁÓW DO MYCIA, DEZYNFEKЦИИ I DEKONTAMINACJI WG 7 PAKIETÓW**, numer sprawy: 170/ZP/2026

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA cz. II

Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320, zwanej dalej ustawą Pzp), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców o wyjaśnienia Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej Specyfikacją) złożone w Postępowaniu.

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 2:

Czy Zamawiający dopuści do oceny gotowe do użycia chusteczki Medi wipes Plus do szybkiej dezynfekcji małych powierzchni, wyrobów medycznych i różnego rodzaju wyposażenia odpornego na działanie alkoholu (w tym powierzchni kontaktujących się z żywnością). Możliwość stosowania do powierzchni wykonanych z poliwęglanu, w skład preparatu wchodzi: etanol (70g), chusteczki o wymiarach 13 cm x 19 cm i gramaturze 23g/m. Spektrum działania B, F, Tbc, V- HIV/HBV/HCV, Vaccinia, Adeno, Noro, Rota - 30 sekund, Polio-5 minut, Papowa-15 minut. Wyrób medyczny i Produkt biobójczy. konfekcjonowane w opakowaniu typu Tuba 100 sztuk

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 3:

Czy Zamawiający dopuści bezalkoholowe chusteczki do mycia i dezynfekcji różnego rodzaju wyposażenia (głowice USG, inkubatory, sprzęt rehabilitacyjny, kable, pasy do masażu), na bazie czwartorzędowych związków amonowych. Możliwość stosowania na oddziałach noworodkowych. Wymiary 18 x20 cm 45g/m2 we flow pack op 100 szt. Spektrum B, Y, V Adeno, Noro, Vaccinia, Rota, HBV, HCV, HIV, Coronawirus, Herpes - 5 min, przebadane normą EN 16615 o statusie produktu biobójczego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Czy w celu miarkowania kar umownych Nabywca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów: § 8 ust.1:

1. Za niewykonanie lub niewłaściwe wykonywanie Umowy (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Nabywca) lub uchybienie terminom, o których mowa w niniejszej Umowie (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Nabywca), Nabywca jest uprawniony do żądania od Sprzedawcy zapłaty na swoją rzecz kar umownych, na podstawie art. 483 i 484 Kodeksu Cywilnego w nw. przypadkach:

- a) w razie uchybienia terminowi w dostarczeniu produktu (w tym na podstawie zamówienia w trybie pilnym) lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem (w tym podzielenie zamówienia na części), w wysokości **0,5%** wartości brutto **niedostarczonej/ niezgodnej części** dostawy określonej w § 3 ust. 1 umowy za każdy kalendarzowy dzień zwłoki
- c) w razie dostarczenia wyrobów medycznych niezgodnie z § 3 nin. Umowy, materiały medyczne podlegają zwrotowi i Sprzedawca zostanie obciążony karą - w wysokości **10%** wartości brutto zamówienia;

d) w razie niedostarczenia dokumentów, o których mowa w § 4 nin. Umowy - w wysokości **0,5%** wartości brutto **materiałów medycznych, których dany dokument dotyczy**, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki;

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 4

3. Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30%? Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie nr 5

Pkt 3 Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający zapisy, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy 2 b ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6

Pkt 4 Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu 300ml, spełniający pozostałe zapisy SWZ ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Pkt 6 Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający zapisy, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy 2 b ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Pkt 7 Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający zapisy, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy 2 b ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Wskazane powyżej wyjaśnienia treści Specyfikacji są wiążące i stanowią jej integralną część. Pozostałe warunki Specyfikacji pozostają bez zmian.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy Pzp, na stronie internetowej www.szpitalrydygier.pl, <https://ezamowienia.gov.pl/pl/> zamieścił niniejsze wyjaśnienia treści Specyfikacji.