

Katowice, dn. 26.05.2022r.

WYJAŚNIENIA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w przetargu nieograniczonym na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku 10, Nr sprawy: ZP-22-054UN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Pakiet 1 poz. 1-2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie handlowe a'100sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości? **Odp.: Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie z zachowaniem ilości wskazanej w SWZ. Zamawiana ilość sztuk podzielona przez zaoferowaną wielkość opakowania musi dawać pełną ilość opakowań, bez reszty.**

Pytanie 2

Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 18g/m²? **Odp. Zamawiający wyraża zgodę na czepki pielęgniarskie wykonane z włókniny o gramaturze 18g/m².**

Pytanie 3

Czy Zamawiający w pakiecie 2 dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane na zewnątrz, kolor kremowy, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z technologią Surefit, o typowej grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na substancje chemiczne wg EN ISO 374, w tym: Kwas octowy lodowaty, aceton, 25% amoniak, 4% glukonian chlorcheksydyny, 70% etanol, 5% bromek etydy, 35% formaldehyd, 37%formaldehyd, 4% glutaraldehyd, 99% etanol, 37% kwas chlorowodorowy, 48% kwas fluorowodorowy, 30% nadtlenek wodoru, 7,5% jodyna, 75% izopropranol, metanol, metakrylan metylu, 50% kwas azotowy, 39% kwas nadoctowy, 10% jodopowidon, 40% wodorotlenek sodu, 13% podchloryn sodu, 5% tiosiarczan sodu, 96% kwa siarkowy, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytotatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-8,5 ? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.**

Pytanie 4

Pakiet 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych bezpudrowych o grubości na palcu 0,19 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 11,6 N, po starzeniu 15,7 N. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytotatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.

Pytanie 5

Pakiet 2 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.

Pytanie 6

Pakiet 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniny typu SFS o gramaturze min.78 g/m² i kroju prostym. Pełnobarierowy na całej powierzchni. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub minimum 4 rzędów ultradźwięków. Barrierowość na całej powierzchni min. 170 cmH₂O

oraz dla cytostatyków wg ASTM F739: Dakarbazyna, Karmustyna, Cyklofosfamid, Chlorowodorek doksorubicyny, Docetaksel, 5-Fluorouracyl, Cisplatyna, Etopozyd, Paklitaksel, Oksaliplatyna, Tiotepa, Mitomycyna C, Siarczan winkrystyny, Leukoworyna (potwierdzone raportem z niezależnego laboratorium). Rozmiar L - XLL. Kolor niebieski. Fartuch sterylny jednorazowego użytku, pakowany z ręcznikiem chłonnym o wymiarach min. 68x35cm podwójnie w opakowanie typu papier/folia i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.**

Pytanie 7

Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację min. 9 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 w tym Karmustyny, odporność na przenikanie min. 15 minut. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 sztuk. **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.**

Pytanie 8

Pakiet 1, poz. 1-2 Prosimy o dopuszczenie czepek pakowanego w opakowanie foliowe, taki sposób pakowania zmniejsza powierzchnię magazynowania lub/i przechowywania, opakowanie w folię gwarantuje również higieniczne przechowywanie i wyjmowanie - sposób pakowania nie wpływa na jakość produktu i jego wartości użytkowe. **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.**

Pytanie 9

Pakiet 1, poz. 2 Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot (45 g/m²) przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm, troki o dł. ponad 20 cm każdy, głębokość czepek ok. 13 cm, denko o wymiarach ok. 20 cm x 12,5 cm, w kolorze niebieskim, rozmiar uniwersalny? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SWZ.**

Pytanie 10

Pakiet 1, poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. **Odp. Wymagana ilość sztuk przez Zamawiającego musi być liczbą całkowicie podzielną przez pojedynczą ilość czepek w opakowaniu. Zamawiający nie wyraża zgody na zaokrąglenie liczb dziesiętnych do jedności. Ilość opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym musi być przedstawiona jako liczba naturalna i odzwierciedlać sumaryczną ilość sztuk wymaganą w opisie przedmiotu zamówienia.**

Pytanie 11

Pakiet 1 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany w folię? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 12

Pakiet 1 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany w folię? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 13

Pakiet 1 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści czepek z włókniny polipropylenowej? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 14

Pakiet 3 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch wiązany na troki przy szyi i w pasie? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 15

Pakiet 3 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rękawy fartucha zakończone elastycznym mankietem? **Odp.: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 16

Pakiet 3 poz.1 Czy Zamawiający dopuści fartuch tylko jako wyrób medyczny? **Odp.: Zamawiający dopuszcza fartuch, który jest ŚOI, który posiada podwójną rejestrację ŚOI i wyrobu medycznego. Zamawiający nie dopuszcza jako jedynej klasyfikacji wyrobu medycznego.**

Pytanie 17

Pakiet 6 poz.1 Czy Zamawiający dopuści rękawy zakończone gumką? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ Zamawiający oczekuje rękawy wykończone taśmą zabezpieczającą.**

Pytanie 18

Pakiet 6 poz.1 Czy Zamawiający dopuści zamek kryty taśmą? **Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ Zamawiający oczekuje zamek błyskawiczny kryty listwą.**

Pytanie 19

Pakiet nr 4 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z teksturą na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na dłoni – 0,09 mm, na mankiecie – 0,07 mm. Rękawice zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej, kategoria III, odporne na przenikanie min. 8 substancji chemicznych o czasie przebicia większym niż 30 minut zgodnie z normą EN 16523-1 i EN 374-4. Odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D6978 dla 14 substancji cytostatycznych o czasie przebicia powyżej 90 minut oraz dla karmustyny o czasie przebicia >10 minut. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 20

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 6 lit. b) projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współzycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14). **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

Pytanie 21

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 1 i 2 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nimi kar umownych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru lub towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1;
- b. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w ust. 2.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

Pytanie 22

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej. **Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.**

Pytanie 23

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 6 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.