

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Łódź, 19.08.2021 r.

e-mail: ewa.twardowska@barlicki.pl

Tel. 42 677-68-24

Znak sprawy: 21/ZP/2021

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa masek ochronnych”.

Szanowni Państwo!

W związku ze zgłoszonymi na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) pytaniami dotyczącymi Specyfikacji warunków zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 2 wyjaśnia i informuje:

1. **Termin składania ofert jest do 27.08.2021 r. do godz. 10:00, terminem otwarcia ofert jest ten sam dzień co dzień składania ofert, godzina 11:00.**
2. Oferent jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 24.11.2021 r
3. **Pytania i odpowiedzi:**

Pytanie 1

Dotyczy SWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie masek FFP2 oraz masek FFP3 bez podwójnej certyfikacji, jako środek ochrony osobistej.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Pakiet nr 1 poz. 1



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie masek chirurgicznych 4-warstwowych z dodatkowym filtrem z nanowłókna, zapewniającym maksymalną i skuteczną ochronę przed bakteriami (BFE \geq 98%) i wirusami (VFE $>$ 99%, w tym COVID-19). Maską o wymiarach 100 x 180mm, wykonaną z 3 warstw włókniny polipropylenowej (Spunbond + Meltblow + Spunbond) oraz warstwy z wysokiej jakości nanowłókien. Dzięki elastycznym gumkom, wszytemu usztywnieniu oraz zakładkom (harmonijka) w środkowej części maseczkę łatwo można dopasować do kształtu twarzy.

Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG. Typu IIR, zgodnie z EN 14683:2019.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ

Pytanie 3

Dotyczy Pakiet nr 1 i 2

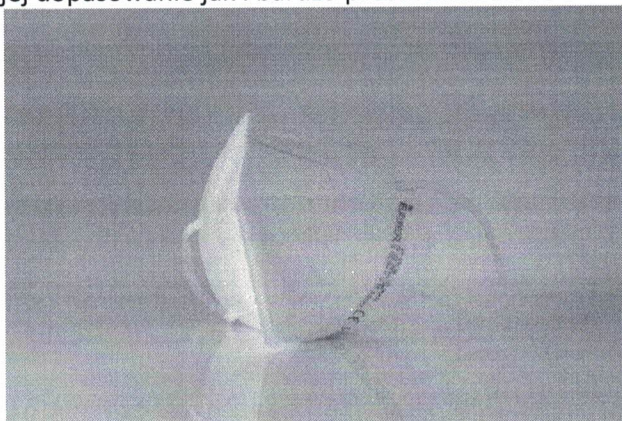
zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie zaoferowania następujących półmasek:

W pakiecie nr 1 oraz nr 2: Półmaska filtrująca FFP2 zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009

Każda półmaska filtrująca zbudowana jest z czterech warstw, specjalnie wyprofilowanej, włókniny polipropylenowej:

- warstwa zewnętrzna typu spunbond w kolorze białym
- wewnętrzna część składająca się z kilku warstw o wysokiej filtracji typu meltblown zapewniająca filtrację (PFE) powyżej 94%
- warstwa zewnętrzna typu spunbond. Mięka w dotyku, bezpieczna dla skóry, odprowadza ciepłe powietrze wydychane z ciała.

Dodatkowe elementy, takie jak gumki, usztywniacz w formie drucika, zabezpieczenie nosa od wewnątrz pianką zapewniają świetne jej dopasowanie jak i bardzo proste zakładanie oraz zdejmowanie.



Opis zawarty w SWZ Zamawiającego ewidentnie wskazuje na półmaski, które obecnie na rynku posiada tylko jeden podmiot, tym samym faworyzując konkretnego wykonawcę, co jest niezgodne z art. 16 ust 1, art. 17 ust 1 pkt. 1 i 2, art. 21 oraz art. 99 ust. 4 Prawa Zamówień Publicznych.

Z całą mocą zwracamy uwagę, że Zamawiający winien przygotować i przeprowadzić postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości (art. 16 ust. 1 ustawy Pzp). W przypadku opisu przedmiotu zamówienia, zamawiający jest obowiązany nie tylko opisać przedmiot zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, ale także w sposób, który nie będzie utrudniać uczciwej konkurencji (art. 99 ustawy Pzp). Realizacja obowiązku zawartego w przytoczonych przepisach ustawy Pzp oznacza dla zamawiającego konieczność eliminacji z opisu przedmiotu zamówienia wszelkich sformułowań, które mogłyby wskazywać na konkretnego wykonawcę bądź też, które eliminowałyby konkretnych wykonawców, uniemożliwiając im złożenie oferty lub powodowałyby sytuację, w której jeden z zainteresowanych wykonawców byłby bardziej uprzywilejowany od pozostałych. W wyroku z dnia 7 stycznia 2008 r., KIO/UZP 28/07; KIO/UZP 100/07, Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „Przepis art. 29 ust. 2 ustawy Pzp zakazuje opisywania przedmiotu zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”.

Należy mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów przy zachowaniu ich wysokiej jakości w stosunku do ceny zamawianych produktów. Zapisy dyrektyw unijnych odzwierciedlają najnowsze przepisy Prawa Zamówień Publicznych odnoszące się do Polityk Zakupowej Państwa i jednego z jej filarów jakim jest upowszechnienie dobrych praktyk i narzędzi zakupowych. Zgodnie z art. 17 ust 1 pkt. 1 i 2 ustawy Pzp Zamawiający udziela zamówienia w sposób zapewniający najlepszą jakość dostaw uzasadnioną charakterem zamówienia, w ramach środków, które zamawiający może przeznaczyć na jego realizację, oraz uzyskanie najlepszych efektów zamówienia, w tym efektów społecznych, środowiskowych oraz gospodarczych, o ile którykolwiek z tych efektów jest możliwy do uzyskania w danym zamówieniu, w stosunku do poniesionych nakładów. Przytoczone przepisy ustawy Pzp jednoznacznie wskazują Zamawiającemu, iż winien on kierować się szeregiem przesłanek przy udzieleniu zamówienia, w tym również racjonalnym gospodarowaniem środkami, które przeznacza w ramach planowanego zakupu. Opis przedmiotu zamówienia musi równoważyć wymagania jakościowe pośród dostępnych na rynku maseczek z rozsądnym wydawaniem środków publicznych.

Przepisy zamówień publicznych, akty wykonawcze, orzecznictwo oraz rekomendacje podmiotów kontrolujących (CBA, Rekomendacje postępowania antykorupcyjnych przy udzielaniu zamówień publicznych, Warszawa 2014) jednoznacznie wskazują, że to na kierowniku Zamawiającego spoczywa szczegółowa analiza zapisów SWZ przed ich zatwierdzeniem, głównie pod kątem określonych w niej zapisów dotyczących przedmiotu zamówienia oraz warunków, jakie muszą spełniać wykonawcy, ze sprawdzeniem włącznie, czy zapisy te nie faworyzują konkretnego wykonawcy. Kierownik zamawiającego odpowiada za wprowadzenie zasad odbierania od osób przygotowujących opis przedmiotu zamówienia pisemnej informacji na temat źródeł pozyskiwania informacji dotyczących przedmiotu zamówienia a także stosowanie racjonalnie uzasadnionych kryteriów oceny ofert, których zastosowanie zagwarantuje wybór oferty najkorzystniejszej oraz personalne określenie osób odpowiedzialnych za postanowienia zawarte w opisie przedmiotu zamówienia.

Firma Europrofil Sp. z o. o. w swojej działalności łączy produkcję z tworzyw sztucznych z ekologią. Jesteśmy w 100% firmą polską kładącą nacisk na rozwój krajowej gospodarki. Dbamy o rozwój naszego regionu nasze maseczki są w całości wykonane z polskich materiałów. Wieloletnie doświadczenie otworzyło nas na nowe projekty i produkty. Nasz szeroko rozbudowany park maszynowy postanowiliśmy wzbogacić o kolejne linie produkcyjne służące do wytwarzania wysokiej jakości włókien polipropylenowych wykorzystywanych do produkcji maseczek medycznych oraz półmasek ochronnych, maseczek medycznych BFE ≥ 95 i BFE ≥ 98 , półmasek ochronnych FFP1, FFP2 oraz FFP3 a także maseczek niemedycznych, posiadających Atest Covid wydany przez Centralny Instytut Ochrony Pracy - Państwowy Instytut Badawczy. Dzięki temu jesteśmy w stanie zaoferować produkty najwyższej jakości zachowując przy tym niską cenę. Nasze półmaski filtrujące przeszły pozytywnie badania w Centralnym Instytucie Ochrony Pracy - Państwowym Instytucie Badawczym na zgodność z normą EN 14683:2019+AC w zakresie skuteczności filtracji szczepów bakterii, czystości mikrobiologicznej, oporów oddychania i odporności na rozpryski dla masek medycznych typu IIR.

Każda półmaska filtrująca zbudowana jest z czterech warstw, specjalnie wyprofilowanej, włókniny polipropylenowej. Dodatkowe elementy, takie jak gumki, usztywniacz w formie drucika, zabezpieczenie nosa od wewnątrz pianką zapewniają idealne dopasowanie półmaski oraz proste zakładanie i zdejmowanie. Tak zbudowane półmaski filtrujące zapewniają skuteczną ochronę zarówno dla lekarza, jak i pacjenta, a także umożliwiają swobodne oddychanie. Nasze półmaski filtrujące przeszły pozytywnie badania w Centralnym Instytucie Ochrony Pracy - Państwowym Instytucie Badawczym na zgodność z normą EN 14683:2019+AC w zakresie skuteczności filtracji szczepów bakterii, czystości mikrobiologicznej, oporów oddychania i odporności na rozpryski dla masek medycznych typu IIR. c

Zwracamy się prośbą o udzielną odpowiedź w terminie umożliwiającym skuteczne odwołanie się od zapisów SWZ oraz podjęcie innych działań przewidzianych przez prawo w celu wyegzekwowania swoich uprawnień.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 4

Dotyczy Pakiet nr 1 poz.1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy półmaski filtrującej FFP2 certyfikowanej, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowej, mocowanej na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 94\%$, cząsteczek o wielkości $0,6 \mu\text{m}$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 5

Dotyczy Pakiet nr 2 poz.1

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy półmaski filtrującej FFP2 certyfikowanej, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 94\%$, cząsteczek o wielkości $0,6 \mu\text{m}$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy Pakiet nr 2 poz.2

Prosimy o dopuszczenie jako alternatywy półmaski filtrującej FFP3 certyfikowanej, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maski 5-warstwowa, 2-panelowa, mocowana na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min. 99% , cząsteczek o wielkości $0,6 \mu\text{m}$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe, zbiorczo w opakowanie po 40 szt.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 7

Dotyczy Pakiet nr 1

Czy zamawiający wymaga / dopuszcza maskę, która wyróżnia się wysoką skutecznością, komfortem użytkowania oraz jakością wykonania, gwarantowaną certyfikatem, produkowana w Polsce zgodnie z europejskimi normami jakościowymi, maska złożona z pięciu warstw włókien - w tym 3 filtrujących, zgrzanych krawędziami ultradźwiękowo, maska wyposażona jest w gumki zakładane za uszy pozwalające na szczelne dopasowanie maski do twarzy użytkownika, wyprodukowana zgodnie z normą: EN 149:2001+A1:2009, środek ochrony indywidualnej, kategorii III, spełniający wymagania Rozporządzenia 2016/425, jednostka certyfikująca i jednostka nadzorująca: Centralny Instytut Ochrony Pracy, Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie, niniejsza maska jako środek ochrony indywidualnej, służy do ochrony dróg oddechowych przed nietrującymi cząstkami stałymi i aerozolami, może być używana tylko przez jednego użytkownika i nie nadaje się do prania.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 8

Dotyczy Pakiet nr 2 poz.1

Czy zamawiający wymaga / dopuszcza maskę, która wyróżnia się wysoką skutecznością, komfortem użytkowania oraz jakością wykonania, gwarantowaną certyfikatem, produkowana w Polsce zgodnie z europejskimi normami jakościowymi, maska złożona z pięciu warstw włókien - w tym 3 filtrujących, zgrzanych krawędziami ultradźwiękowo, maska wyposażona jest w gumki zakładane za uszy pozwalające na szczelne dopasowanie maski do twarzy użytkownika, wyprodukowana zgodnie z normą: EN 149:2001+A1:2009, środek ochrony indywidualnej, kategorii III, spełniający wymagania Rozporządzenia 2016/425, jednostka certyfikująca i jednostka nadzorująca: Centralny Instytut Ochrony Pracy, Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie, niniejsza maska jako środek ochrony indywidualnej, służy do ochrony dróg oddechowych przed nietrującymi cząstkami stałymi i aerozolami, może być używana tylko przez jednego użytkownika i nie nadaje się do prania.

Odpowiedź: Zgodnie SWZ.

Pytanie 9

Dotyczy Pakiet nr 2 poz.2

Czy zamawiający dopuści maskę złożoną z pięciowarstwowej włókniny z dwuwarstwowym materiałem melt-blown i trójwarstwową włókniną typu spun-bond, z regulowaną częścią nosową i gumką na głowę, stanowi ochronę przed cząstkami występującymi w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły), maska jednorazowego użytku (maksymalnie do 8 godzin), posiada skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE): BFE > 99,8% ; skuteczność filtracji cząstek stałych (PFE): śr. PFE > 99,99% ; wyprodukowana zgodnie z normami: EN 149:2001+A1:2009, produkt certyfikowany: CE2163

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10

Dotyczy Pakiet nr 1 i 2 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o konstrukcji kopułkowej, która ułatwia oddychanie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jeżeli pozostałe wymogi SWZ będą spełnione.

Pytanie 11

Dotyczy Pakiet nr 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek, które są środkiem ochrony indywidualnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

Dotyczy Pakiet nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek o skuteczności filtracji $\leq 94\%$.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13

Dotyczy Pakiet nr 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu klipsa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jeżeli pozostałe warunki będą spełnione.

Pytanie 14

Dotyczy Pakiet nr 1 i 2 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek pakowanych po 5 szt. w folii oraz 20 szt. w kartoniku.


Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ponieważ nie zapewnia to czystości biologicznej.

Kierownik
Działu Zamówień Publicznych

mgr Agnieszka Świątłowska

Koordynator
Personelu Pielęgniarskiego i Pomocniczego
Oddziału Klinicznego Anestezjologii i Intensywnej Terapii

mgr Marika Ogrodnik
2216900P

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
GŁÓWNY KASJEROWY
Uniwersyteckiego Szpitala Klinicznego nr 1
im. N. Barlickiego w Łodzi

mgr Aneta Olejniczak