

Suwałki, dnia 31/08/2021r.

L.dz. SZW.DZI.262.380/31/PN/MN/2021

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS:31/PN/MN/2021**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy zamówienia udzielanego jest w trybie przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa rękawic dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach uprzejmie informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Uczestnik 1

Część 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic AQL=1,5

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 2

Przedmiot zamówienia:

Cześć 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- długości 240mm
- grubość na palcu 0,08mm oraz na dłoni i mankietach 0,05mm
- AQL 1,5
- nie będące środkiem ochrony osobistej
- nie posiadające na opakowaniu informacji o ftalanach

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Projekt umowy

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy dopisać słowa „, ,chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie § 5 ust. 2 wzoru umowy w niezmienionym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym,

16-400 Suwałki, ul. Szpitalna 60, tel. (0-87) 562 94 21, fax (0-87) 562 92 00

<http://szpital.suwalki.pl>, e-mail: wojewodzki@szpital.suwalki.pl,

NIP 844-17-86-376, REGON 790319362,

nr konta: PKO BP SA 79 1020 1332 0000 1402 0973 9899

skuteczność § 5 ust. 2 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie”? Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w dostawie była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów niedostarczonych w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów niedostarczonych w terminie. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie § 6 ust. 1 otrzymuje nowe brzmienie:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nieterminowych dostaw bądź odmowy dostaw w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu zamówienia niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 2 ust. 1 umowy”.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 2 wzoru umowy słowa „0,5% wartości zamówienia częściowego brutto” zostały zastąpione słowami „0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia”? Uzasadnione jest aby kara umowna za zwłokę w wymianie towarów wadliwych była naliczana od wartości wadliwych towarów, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby wadliwa była tylko część towarów objętych zamówieniem, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towarów wadliwych, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towarów wadliwych. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jednocześnie § 6 ust. 2 otrzymuje nowe brzmienie:

„2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwego przedmiotu zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 3 ust. 9 umowy.

Uczestnik 3

Część 1

Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej lateksowej z poziomem protein poniżej 50, długość całkowita min 281-287 w zależności od rozmiaru, o grubości w części palca 0,16-0,18; dłoni 0,13-0,15; mankiet 0,10-0,12; w pozostałych parametrach bez zmian. Tak nieznaczne różnice nie powinny mieć realnego wpływu na jakość użytkowania rękawicy.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 4

1. Dotyczy część 1

Prosimy o doprecyzowanie czy wymienione grubości rękawic są parametrami minimalnymi w każdej części rękawicy?

Odpowiedź: Tak

2. Dotyczy część 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic nie składanych w pół?

Odpowiedź: Tak

3. Dotyczy część 1 i część 2

W związku ze zmianami prawnymi dotyczącymi środków ochrony osobistej zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnymi z postanowieniami Rozporządzenia (UE) 2016/425 oraz przebadane przed przenikalnością związków chemicznych wg. norm EN ISO 374-1:2016/Type B; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013 EN 16523 zastępującą EN 374-3 oraz odpornymi na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5:2016.

Odpowiedź: Tak

4. Dotyczy część 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach: poziom szczelności: AQL 1,0., długość rękawicy min. 240mm, grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec min.0,06mm, dłoń min. 0,06mm, mankiet min.0,05mm, siła zrywania przed starzeniem: powyżej 3,6N o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 5

Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bez pudrowe, poziom protein lateksowych $\leq 79 \mu\text{g/g}$, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca $0,16\text{mm} \pm 0,02$, dłoni $0,14\text{mm} \pm 0,02$, mankietu $0,10\text{mm} \pm 0,02$ i długości całkowitej min. 280mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana. Przebadane na wirusy zgodnie z ASTM F 1671, substancje chemiczne zgodnie z normą EN 374, sterylizowane radiacyjnie, składane w pół, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6 w zależności od potrzeb zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3,4.; niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych $\leq 89 \mu\text{g/g}$, AQL 1,0, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca $0,16\text{mm} \pm 0,02$ i długości całkowitej min. 280mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroteksturowana; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523-1. Pakowane w opakowania indywidualne, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6 – według potrzeb zamawiającego?

Odpowiedź: Tak

Część 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe długości min. 240mm, których grubość wynosi na palcu min. 010 mm, na dłoni min. 0,08 mm, na mankiecie min. 0,06 mm?

Odpowiedź: Tak

Część 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne bezpudrowe, obustronnie polimerowane, długości 480 ± 10 mm, teksturowane na całej powierzchni, w rozmiarach 6,5(S) – 7,5(M) – 8,5(L)?

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 6

Pytanie nr 1 – dotyczy Części nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic minimalnie różniących się od opisanych w SWZ? Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bez pudrowe, poziom protein lateksowych $\leq 30 \mu\text{g/g}$, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca min. 0,17mm, dłoni 0,21 (+/- 0,01)mm, mankietu 0,17 (+/- 0,01)mm i długości całkowitej min. 285mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Przebadane na wirusy zgodnie z EN 374-5, substancje chemiczne zgodnie z normą EN 374-3, sterylizowane radiacyjnie, składane w pół, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 2 – dotyczy Części nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic minimalnie różniących się od opisanych w SWZ? Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, pudrowe, zgodnie z normą EN 455-1.2.3.4.; niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych $< 100 \mu\text{g/g}$, AQL $\leq 1,0$, kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); o grubości w części palca min. 0,20 (+/- 0,01)mm i długości całkowitej min. 283mm; rolowany mankiet, oznakowanie CE; odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3. Pakowane w opakowania indywidualne, dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5; 6.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 7

1. Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 1 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych o grubości w części dłoni 0,20-0,21 mm, mankietu 0,18-0,19 mm. Rękawice posiadają powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice nie są składane w pół. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak

2. Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 2 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 – na potwierdzenie prosimy o dopuszczenie raportu od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Ponadto rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 - na potwierdzenie prosimy o dopuszczenie raportu od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak

3. Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 4 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych winylowych o długości min. 240 mm, grubości na palcu = 0,10 mm, na dłoni = 0,08 mm, na mankiecie = 0,06 mm. Rękawice posiadają AQL = 1,5. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytania do SWZ:

1. Wnosimy o modyfikację Rozdziału 24 i 25 poprzez zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium oraz zabezpieczenie należytego wykonania umowy w przedmiotowym postępowaniu zgodnie z treścią art. 15va ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytania do wzoru umowy:

1. Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 2 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Praw zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

2. Wnosimy o modyfikację § 5 projektu umowy poprzez dostosowanie jego treści do art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.)

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

3. Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 6 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. 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 2021 r. poz. 1129 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).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

4. Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 9 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

5. Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 5 pkt 5) lit. a) projektu umowy poprzez dodanie do jej treści in fine: „zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę § 7 ust. 5 pkt 5) lit. a) otrzymuje nowe brzmienie:

„w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, wprowadzonej odpowiednim aktem prawnym – zmianie ulegnie wyłącznie kwota VAT w stopniu wynikającym z wprowadzonej zmiany, przy zachowaniu stałej ceny netto; zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

6. Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 5 projektu umowy poprzez dodanie pkt 6) o treści: „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 obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

7. Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 7 i § 8 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Uczestnik 8

Część 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice z mankietem prostym z technologią Surefit(eliminacja zwijania mankieta) o grubości na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,20 mm? Pozostałe parametry zgodne z OPZ.

Odpowiedź: Tak

Uczestnik 9

Pakiet 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie poniżej opisanych rękawic: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0. Grubość (pojedyncza ścianka, min): Palec – 0,22 - 0,24 mm, Dłoń - 0,185 \pm 0,02 mm, Mankiet - min. 0,145 mm

Odpowiedź: Tak

Pakiet 1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie poniżej opisanych rękawic: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana,

zgodne z normą EN 455-1,2,3,4 grubość maks.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein alergennych ≤ 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany. Badania na przenikalność min. 16 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Siła zrywania min. 16 N przed i po starzeniu. Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Certyfikat CE dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485, rozm. 5,5 – 9,0, nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości min. 260-280mm (w zależności od rozmiaru)? W pozostałym zakresie - zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak

Pakiet 4

Prosimy o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, niejałowych, bezpudrowych winylowych o długości min. 240mm, grubości palca i dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ mm, mankietu $0,05 \pm 0,01$ mm, o poziomie AQL: 1,5, zarejestrowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej Kategorii I.

Odpowiedź: Tak

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.szpital.suwalki.pl oraz <https://e-propublico.pl> Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 31/PN/MN/2021 z dnia 03/08/2021r.

Z poważaniem
Adam Szałanda
Dyrektor
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwika Rydygiera
w Suwałkach