

znak pisma: TP.382.092.2021 JK

Koszalin, 03.08.2021 r.

Do:
Wykonawcy postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego

dotyczy: przetarg nieograniczony nr TP.382.092.2021 JK – rękawice jednorazowego użytku

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.2019) udzielam wyjaśnień na zadane pytania:

PYTANIE NR 1: dotyczy części nr 7-11

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga złożenia najmniejszego opakowania handlowego tj. jedną parę próbek do oferty dla każdego z wyżej wymienionych pakietów.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga próbek zgodnych ze złożoną ofertą, tzn. najmniejsze opakowanie zaoferowane przez Wykonawcę w rozmiarze wskazanym w dziale XIII ust. 1 pkt 1.3 SWZ, np. jeżeli wykonawca zaoferuje w części nr 9 opakowanie po 25 par to jako próbkę załącza 1 opakowanie (25 par) w rozmiarze 6,5. Komisja będzie również dokonywała oceny oznakowania opakowania.

PYTANIE NR 2: dotyczy wymogu spełnienia normy EN 388

„Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić, iż wymóg ten nie ma odniesienia do przedmiotowego produktu. Rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczo-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne, ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczo-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Jednocześnie mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności rękawic z normą EN 388.

PYTANIE NR 3: dotyczy części nr 7 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania rękawic o grubość na palcu 0,19 mm. Brak potwierdzenia zgodności z nieaktualną normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 4: dotyczy części nr 8 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania rękawicy o długości 285 mm. Zawartość białek lateksowych ≤ 50 µg/g. Mankiet prosty z opaską adhezyjną. Brak potwierdzenia zgodności z nieaktualną normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rękawice bez potwierdzenia zgodności z normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

PYTANIE NR 5: dotyczy części nr 9 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania rękawicy, której wewnętrzna powierzchnia jest pokryta polimerem i chlorheksydyną. Brak potwierdzenia zgodności z nieaktualną normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 6: dotyczy części nr 10 poz. 1

„Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga rękawicy z prostym mankietem z taśmą adhezyjną charakteryzującą się siłą zrywu po starzeniu 16,4 N. Grubość na placu: 0,22 mm. Brak potwierdzenia zgodności z nieaktualną normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 7: dotyczy części nr 11 poz. 1

„Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania rękawicy, której wewnętrzna powierzchnia jest z powłoką polimerową, zewnętrzna jest silikonowana. Brak potwierdzenia zgodności z nieaktualną normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rękawice bez potwierdzenia zgodności z normą EN 388. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

PYTANIE NR 8: dotyczy projektu umowy

„Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

„1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 9: dotyczy projektu umowy

„W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 6 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych niniejszej umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 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.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 10: dotyczy części nr 1

„Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych o poziomie AQL 1,5. Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Rękawice o poziomie AQL 1,5 są powszechnie użytkowane w służbie zdrowia i zapewniają wystarczającą ochronę użytkownika.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rękawice o poziomie AQL 1,5.

PYTANIE NR 11: dotyczy części nr 1

„Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych o grubości na palcu minimum 0,09mm.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 12: dotyczy części nr 1

„Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic nitrylowych zgodnych z normą EN 374-3 Typ B.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 13: dotyczy części nr 1

„Prosimy o dopuszczenie rękawicy nitrylowej o sile zrywania >6,5N i grubości na palcu min. 0,08mm”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 14: dotyczy części nr 1

„Prosimy o dopuszczenie rękawicy nitrylowej o grubości na palcu min. 0,08 mm i sile zrywu min. 6N”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 15: dotyczy części nr 2

„Prosimy o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej pudrowanej o długości w zależności od rozmiaru min. 260mm, grubości na palcu min. 0,20mm, pakowanych po 70 szt w opakowaniu zbiorczym”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 16: dotyczy części nr 5

„Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, kolor brązowy (antyrefleksyjny), grubość 0,33 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm, siła zrywania min. 25 N mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 17: dotyczy części nr 6

„Prosimy o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość: na palcu 0,21 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein 13ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 18: dotyczy części nr 7

„Prosimy o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na

mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z czasem ochrony powyżej 30 min. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 19: dotyczy części nr 8

„Prosimy o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo- nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii – grubość: na palcach. 0,17 mm, na dłoni $\geq$ 0,14 mm, na mankiecie $\geq$ 0,14 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein $<50 \mu\text{g/g}$ rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0."

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 20: dotyczy części nr 10

„Prosimy o dopuszczenie: Prosimy o dopuszczenie Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość: na palcu 0,21 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein $13 \mu\text{g/g}$ rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0."

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 21: dotyczy części nr 11

„Prosimy o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiet rolowany z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z czasem ochrony powyżej 30 min. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0."

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 22: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice nie posiadające obustronnej polimeryzacji, wewnątrznie chlorowane?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 23: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice, których średnia siła zrywu przed starzeniem wynosi min. 7N?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 24: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrochropowate z dodatkową teksturą na końcach placów?"

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 25: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 26: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 27: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z EN 16523-1 na min. 9 substancji chemicznych na min. 3 poziomie ochrony?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 28: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające opakowanie handlowe o rozmiarach 20x11x6cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic podajniki w odpowiednim rozmiarze – prosimy Zamawiającego o podanie szacunkowej ilości wymaganych podajników)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 29: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice ułożone w pudełku precyzyjnie, w sposób umożliwiający pobranie dokładnie jednej rękawicy za dowolną jej część?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 30: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający wymaga, aby rękawice były ułożone w pudełku precyzyjnie, w sposób umożliwiający pobranie dokładnie jednej rękawicy za makiet, od spodu opakowania?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 31: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice, których siła zrywu przed starzeniem wynosi min. 6N?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 32: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające opakowanie handlowe o rozmiarach 12,5x12x16cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic podajniki w odpowiednim rozmiarze – prosimy Zamawiającego o podanie szacunkowej ilości wymaganych podajników)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 33: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniu a'250 szt. dla rozm. XS-L oraz a'240 szt. dla rozm. XL oraz wycenę z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 20400 op.?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 34: dotyczy części nr 1

„Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane zgodnie z EN 16523-1 na min. 2 substancje chemiczne na min. 3 poziomie ochrony?”

ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ.

PYTANIE NR 35: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 270-285mm w zależności od rozmiaru, o nieznacznej różnicy w grubości na palcu 0,23mm+/-0,02 i zawartości protein max 94µg/g?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 36: dotyczy części nr 2

„Czy Zamawiający dopuści rękawice składane na pół, z wywiniętym mankietem, o zawartości protein max 89µg/g, o długości min. 280mm, o grubości na palcu 0,16mm+/-0,02 i sile zrywu przed i po starzeniu 9N?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 37: dotyczy części nr 3

„Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na palcach, posiadające opakowanie handlowe o rozmiarach 25x12x9cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic podajniki w odpowiednim rozmiarze – prosimy Zamawiającego o podanie szacunkowej ilości wymaganych podajników)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 38: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 33µg/g, o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru, o grubości na palcu 0,22mm+/-0,02?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 39: dotyczy części nr 6

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 79µg/g, o długości 280mm, polimerowane od wewnątrz (bez zewnętrznej polimeryzacji), o grubości na palcu 0,16mm+/-0,02, o sile zrywu przed i po starzeniu 9N?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 40: dotyczy części nr 8

„Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające rolowany mankiet, o długości 280-290mm w zależności od rozmiaru, o grubości na palcu 0,17mm+/-0,02, posiadające rolowany mankiet zapobiegający zsuwaniu się rękawicy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 41: dotyczy części nr 12

„Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające opakowanie handlowe o rozmiarach 22x12x6cm (Wykonawca dostarczy w cenie rękawic podajniki w odpowiednim rozmiarze – prosimy Zamawiającego o podanie szacunkowej ilości wymaganych podajników)?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE NR 42: dotyczy części nr 12

„Czy Zamawiający dopuści rękawice pokryte od wewnątrz poliuretanem?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 43 dotyczy części nr 1

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic diagnostycznych ułożonych w pudełku/Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, umożliwiającym pobieranie pojedynczej rękawicy?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 44: dotyczy części nr 5

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy bezpudrowej lateksowej do zabiegów ortopedycznych z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta hydrofobowym polimerem o sile zrywania po starzeniu min.21N?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 45: dotyczy części nr 8

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 46: dotyczy części nr 10

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy o sile zrywania przed starzeniem min.17N po starzeniu min.15N z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta warstwą hydrofobowego polimeru?”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 47: dotyczy części nr 11

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawicy o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, powierzchnia wewnętrznej pokrytej warstwą hydrofobowego polimeru, grubości na palcu min.0,14mm na dłoni 0,13mm, na mankiecie 0,15mm o sile zrywania po starzeniu min.11N z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 48: dotyczy projektu umowy

„Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie ust. 11 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 obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 49: dotyczy projektu umowy

„Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 10 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 50: dotyczy projektu umowy

„Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 lit. c) 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

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 51: dotyczy projektu umowy

„Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 5 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

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 52: dotyczy projektu umowy

„Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do niego in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.””

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

PYTANIE NR 53: dotyczy części nr 4,7,8,9,10

„Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu normy EN 388 w częściach nr 4, 7, 8, 9, 10 za wyjątkiem części 5 rękawice ortopedyczne, ponieważ w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający odstępuje od wymogu zgodności rękawic z normą EN 388.

Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 3 ustawy Pzp w dniu 30.07.2021 r. dokonał sprostowania/ogłoszenia zmian lub dodatkowych informacji w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej. Zgodnie z art. 88 ust. 3 ustawy, Zamawiający udostępni ogłoszenie i informację o zmianie SWZ w dniu publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, tj. w dniu 04.08.2021 r.

z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Zykora
Z-ca Dyrektora ds. Zarządzania i Administracji