

1
SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WOLSZTYNIE
SZPITAL IM. DR ROBERTA KOCHA



ul. Wschowska 3, 64-200 Wolsztyn
tel.: 68 347 73 00
fax: 68 384 25 90
e-mail: sekretariat@spzozwolsztyn.pl
http://www.spzozwolsztyn.pl
NIP: 923-15-06-721, REGON: 970773426

Wolsztyn, dnia: 22.10.2021 r.

Wykonawcy

SPZOZ/DZPiZ/264/2021

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn: „**Sukcesywna 24 miesięczna dostawa rękawic chirurgicznych jałowych i nitrylowych nie jałowych dla SPZOZ w Wolsztynie; tp/16/2021**”

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2021.1129 t.j.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW I

Dotyczy Pakiet 1 1. Dotyczy pozycja 1, 2.

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiet: $0,15 \pm 0,03$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 $\mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)- badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978- wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0? 2.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści Rękawice sterylne, lateksowe, bezpydrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet z prostym zakończeniem i opaską lepłą zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,20 \pm 0,02$ mm, mankiet: $0,18 \pm 0,02$ mm, długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max $50 \mu\text{g/g}$, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków 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 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0? 3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Dotyczy pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpydrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiet: 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 min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol- poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków



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. 6,0-9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w rękawic. W tym zakresie pod pakietem zostanie dokonana modyfikacja

ZESTAW II

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi na palcu $0,22 \pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których długość wynosi min. 280 mm, są obustronnie polimerowane, a grubość wynosi odpowiednio na palcu $0,20 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,16 \pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

ZESTAW III

1. Pakiet nr 1 poz.3

Czy Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpydrowe, jałowe. Długość rękawicy min. 300mm, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną. Powierzchnia zewnętrzna: teksturowana, Powierzchnia wewnętrzna: powłoka polimerowa. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,14 mm, na części dłoniowej 0,13 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL 0,65; Czytelne oznaczenie rękawicy na mankiecie, zgodne z wymaganiami normy EN 455 (1-4). Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671-07, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-4 oraz EN 16523-1. Rozmiar od 6 do 9?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w rękawic. W tym zakresie pod pakietem zostanie dokonana modyfikacja

2. Pakiet nr 1 poz.3

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce raportu z badań producenta wg EN 455, karty technicznej, która potwierdza parametry rękawic?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

3. Pakiet nr 2 poz.3

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice nitrylowe białe w opakowaniach po 200 szt. z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie nitrylowe białe w opakowaniach po 200 szt. z przeliczeniem wymaganych ilości. W tym zakresie pod pakietem zostanie dokonana modyfikacja

6. Pytania do wzoru umowy

1) Wnosimy o modyfikację § 9 pkt 2.11 ppkt 3) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „zmiana taka następować będzie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawierania aneksu w formie pisemnej.” 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. uzależnienie zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 9 pkt 2.11 ppkt 3) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „zmiana taka następować będzie z dniem wejścia w życie właściwych przepisów i dla swojej ważności nie wymaga zawierania aneksu w formie pisemnej.”



2) Wnosimy o modyfikację § 9 pkt 2.11 projektu umowy poprzez dodanie ppkt 8) 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 podtrzymuje zapisy SWZ.

3) Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 3 pkt 3.4. i § 10 ust. 7 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

4) Wnosimy o modyfikację § 13 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

a. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. a);

b. 100,00 zł w lit. c).

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 podtrzymuje zapisy SWZ.

Powyższe wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców i muszą być uwzględnione w treści składanej oferty.

Z wyrazami szacunku

DYREKTOR

Karol Mońko

Sporządziła: Bernadeta Kurp we współpracy z KP



W RANKINGU
SZPITALI 2019



