



Stacja Pogotowia Ratunkowego
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki
Zdrowotnej w Białej Podlaskiej

21-500 Biała Podlaska, ul. Warszawska 20, tel. (83) 343-40-68,

(83) 343-47-35, tel./fax (83) 344-37-06

INSTYTUCJA
WOJEWÓDZTWA
LUBELSKIEGO

NIP 537-19-50-595

REGON 000570559

NZP.3520.5.2021

Biała Podlaska 19 maja 2021 r.

Do Wszystkich Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej mniejszej niż progi unijne w trybie podstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę : „środków do zamglawiania, rękawiczek jednorazowych, filtrów do masek secura 3100, półmasek filtracyjnych FFP3, kombinezonów ochronnych, ochraniaczy na obuwiu w podziale na 7 pakietów” [Znak sprawy: NZP.3520.5.2021]

WYJAŚNIENIA SWZ / MODYFIKACJA

W imieniu Zamawiającego – SPR SPZOZ w Białej Podlaskiej, w związku z wpływieniem do Zamawiającego wniosków o wyjaśnienie treści SWZ przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (złożonych w trybie art. 284 ust. 1 PZP), poniżej na podstawie art. 284 ust. 2 PZP, przekazuje się treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 2. Czy można zaoferować rękawice nitrylowe o następującej charakterystyce: przeznaczone do prowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor fioletowy, kształt uniwersalny, mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, grubość podwójnej ścianki na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,08 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, zgodnie z PN EN 420 +A1. Rękawice zgodne z normami PN - EN 455, PN – EN 420, D6319. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary zgodnie z wymogiem zamawiającego (M, L, XL), pakowanie w kartonik po 100 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 7: Czy można zaoferować rękawice nitrylowe o następującej charakterystyce: przeznaczone do prowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor fioletowy, kształt uniwersalny, mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, grubość podwójnej ścianki na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,08 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, zgodnie z PN EN 420 +A1. Rękawice zgodne z normami PN - EN 455, PN – EN 420, D6319. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary zgodnie z wymogiem zamawiającego (M, L, XL), pakowanie w kartonik po 100 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3. Dotyczy treści umowy: Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku, gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług



konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

Pytanie 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie słów „opóźnienia” słowami „zwłoki” w § 5 ust. 1 lit. b) oraz c)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy. Zamawiający jednocześnie wyjaśnia, iż zgodnie z treścią § 5 ust. 1 wzoru umowy, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej „za każdy dzień zwłoki w wykonaniu umowy”.

Pytanie 5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar umownych w par. 5 ust. 1 do 0,2% niezrealizowanego zamówienia za każdy dzień zwłoki? Kara liczona od wartości całej umowy wydaje się być wygórowanie wysoka.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 5 ust. 1 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy w następujący sposób:

§ 5 ust. 1 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy otrzymuje następujące brzmienie: „W przypadku, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki z dostarczeniem przedmiotu umowy do Zamawiającego ponad termin określony w § 2 ust. 1 zdanie pierwsze, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 20 zł”.

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych za odstąpienie do 5% niezrealizowanej umowy brutto?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 5 ust. 3 i 4 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy w następujący sposób:

1. § 5 ust. 3 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy otrzymuje następujące brzmienie: „W przypadku odstąpienia przez Wykonawcę lub Zamawiającego od wykonania postanowień umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % ceny brutto umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 niniejszej umowy. Jeżeli odstąpienie dotyczy części umowy, podstawą obliczenia wysokości kary umownej będzie wynagrodzenie proporcjonalne do tej części, obliczone na podstawie ceny jednostkowej podanej przez Wykonawcę w ofercie. Zapis ten nie stanowi uprawnienia Wykonawcy do odstąpienia od umowy za zapłatą oznaczonej sumy”;
2. § 5 ust. 4 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy otrzymuje następujące brzmienie: „W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z wyłącznej winy Zamawiającego, Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% ceny umowy brutto, o której mowa w § 3 ust. 1. Jeżeli odstąpienie dotyczy części umowy, podstawą obliczenia wysokości kary umownej będzie wynagrodzenie proporcjonalne do tej części, obliczone na podstawie ceny jednostkowej podanej przez Wykonawcę w ofercie”.

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej w par 5 ust. 5 na 500zł z każdy przypadek?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 5 ust. 5 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy w następujący sposób:

§ 5 ust. 5 załącznika nr 3 do SWZ – wzór umowy otrzymuje następujące brzmienie: „Za każde naruszenie obowiązków, wynikających z postanowień §7 niniejszej umowy, strona dopuszczająca się do naruszenia może zostać obciążona karą umowną w wysokości 500,00 zł za każdy przypadek”

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 3 do SWZ.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 6: Czy w przetargu na artykuły ochronne w poniższym podpunkcie chodzi o ochraniacze na obuwiu liczone na pary czy na sztuki?

Jednorazowe ochraniacze na buty wykończone gumką. Odporne na rozerwanie, chroniące przed cieczami. Produkt wykonany z folii antypoślizgowej LDPE/CPE / polipropylenu lub polietylenu. Grubość min. 45 µm, wysokość 40-50 cm.	szt.	2000
--	------	------

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia że chodzi o zaferowanie sztuk a nie par.

Pytanie 9. Dotyczy formularza cenowego w zakresie zadania 2 i 7. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto za pełne opakowanie handlowe a'100 lub a'200 z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości do pełnych opakowań w górę. Alternatywnie zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku przy jednoczesnym podaniu wartości z dokładnością do dwóch miejsc.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w załączniku do swz dot. pakietu nr 2 i 7.

W pakiecie nr 2 jest:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4
1.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: M	szt.	27 000
2.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: L	szt.	54 000
3	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: XL	szt.	27 000

Modyfikuje na:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4
1.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: M. Pakowane	op.	270

	a'100. pakowane: a'100.		
2.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: L. pakowane: a'100.	op.	540
3	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: XL. pakowane: a'100.	op.	270

W pakiecie nr 7 jest:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4
1.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: M	szt.	8 200
2.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: L	szt.	16 500
3	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: XL	szt.	8 300

Modyfikuje na:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4

1.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: M . pakowane: a'100.	op.	82
2.	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: L. pakowane: a'100.	op.	165
3	Rękawice nitrylowe: grubość na palcu 0,07-0,15 mm, długość min. 240 mm, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na końcach palców, pasują na obie ręce, bardzo elastyczne i miękkie, zapewniające bardzo dobre uczucie dotyku; Zarejestrowane jako wyrób medyczny (EN PN 455- 1, 2 lub równoważną) oraz środek ochrony osobistej kategorii III, Data ważności - min. 24 mscy od daty dostawy. Kolor: dowolny z wyłączeniem czarnego, Rozmiar: XL. pakowane: a'100.	op.	83

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2a do SWZ dotyczący pakietu nr 2 i 7.

Uwaga! Zamawiający informuje, że zgodnie Rozdziałem V ust. 9 SWZ: „Wykonawca może zaferować produkt w opakowaniu innej wielkości niż to określono w załączniku nr 2a do SWZ (formularz asortymentowo - cenowy) pod warunkiem, że ogólna ilość (szt., mb, l, itp.) nie będzie mniejsza (po przeliczeniu) od przedmiotu zamówienia, a przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego, z uwzględnieniem wymogów co do wielkości opakowań określonych w zał. nr 2a do SWZ. W przypadku oferowania wyrobów w opakowaniach innej wielkości niż wskazano w formularzu asortymentowo-cenowym, wykonawca określi oferowaną wielkość opakowania oraz dokona odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań”.

Pytanie 10. Dotyczy zapisów SWZ. Wnosimy o modyfikację Rozdziału XVI SWZ zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium 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.). UZASADNIENIE: Zgodnie z treścią uzasadnienia do Rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw (Druk 382): „Bezpośrednim skutkiem pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych mogą być trudności w ponoszeniu przez nich kosztów związanych z uzyskaniem zamówień publicznych, takich jak koszt wniesienia wadium czy też zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Dlatego też w art. 58 pkt 15 projektu ustawy proponuje się zniesienie obowiązku żądania wniesienia wadium w postępowaniach o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w postępowaniach o najwyższych wartościach. Spowoduje to obniżenie kosztów udziału w postępowaniu, a przez to zwiększenie dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19. Przygotowując postępowanie o udzielenie zamówienia, zamawiający powinien dokonać oceny zasadności żądania wniesienia wadium z uwzględnieniem specyfiki danego zamówienia, w tym kręgu potencjalnych wykonawców (np. czy istnieje ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców lub udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy).”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, iż przepis 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. 1842 z późn. zm.) utracił moc z dniem 1 stycznia 2021 r.

Pytanie 11. Dotyczy zapisów Umowy: Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 5 i 6 oraz § 8 ust. 3 pkt 2 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, wynikające 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 współżycia 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).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

Pytanie 12. Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do niego in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ i załącznika nr 3 do SWZ – wzoru umowy.

Pytanie 13. dotyczy pakietu nr 1: Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Zgodnie z zapisami w formularzu ofertowym dot. pakietu nr 1 należy zaoferować gwarancję min. 24 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego. Zamawiający zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia wymaga aby spectrum działania obejmowało : bakterie, grzyby i wirusy.

Pytanie 14. dotyczy pakietu nr 1: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadający potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 15. dotyczy pakietu nr 1: Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 16. dotyczy pakietu nr 1: Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 17. Poproszę o wyjaśnienia Czy podpis zaufany wystarczy do złożenia oferty oraz środków dowodowych? SWIZ XII/#Oferta oraz przedmiotowe środki dowodowe (o ile były wymagane), a także podmiotowe środki dowodowe i pozostałe dokumenty składane elektronicznie, muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem lub podpisem zaufanym lub podpisem

osobistym. W procesie składania oferty, w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny.

Odpowiedź: Tak, ofertę oraz środki dowodowe można opatrzyć podpisem zaufanym. Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z treścią Rozdz. XII ust. 3 SWZ, oferta oraz przedmiotowe środki dowodowe (o ile były wymagane), a także podmiotowe środki dowodowe i pozostałe dokumenty składane elektronicznie, muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. Nadto zgodnie z treścią Rozdz. XII ust. 2 b) SWZ, oferta wraz z załącznikami musi zostać sporządzona w języku polskim, złożona w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej oraz podpisana podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności.

Pytanie 18. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 19. Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21. W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 22. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 23. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 24. Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „*produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis: „*Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu*”?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26. Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 27. Pakiet 2 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1, 2, 3 rękawic o grubości na palcu 0,05 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28. Pakiet 5 poz. 1, 2: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w poz. 1, 2 kombinezon ochronny z podstawowym szwem gwarantującym spełnienie wszystkich norm zamieszczonych w opisie SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie 29. Pakiet 7 poz. 1, 2, 3: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1, 2, 3 rękawic o grubości na palcu 0,05 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30. czy zamawiający w pakiecie 4 ma na myśli maski FFP3 z zaworem, czy bez?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza obydwa warianty.

Pytanie 31. W jaki sposób zamawiający wymaga pakowania półmasek ffp3?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania od 5 do 20 sztuk w opakowaniu. W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2a do SWZ dotyczący pakietu nr 4.

Jest:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
------	----------------------------	------	-------

1	2	3	4
1.	półmaski filtrujące FFP3, Kat.III Środka Ochrony Indywidualnej, konstrukcja części twarzowej zapewniająca doskonałe dopasowanie do rysów twarzy; mocowanie za pomocą taśm nagłowia lub za uszami; zgodna z normą PN-EN 149+A1:2010 lub równoważną (certyfikat zgodności z normą wydany przez zakredytowaną jednostkę certyfikującą lub akredytowane laboratorium), deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, oznakowanie znakiem CE	szt.	12 480

Modyfikuje na:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4
1.	półmaski filtrujące FFP3, Kat.III Środka Ochrony Indywidualnej, konstrukcja części twarzowej zapewniająca doskonałe dopasowanie do rysów twarzy; mocowanie za pomocą taśm/ gumek nagłowia lub za uszami; zgodna z normą PN-EN 149+A1:2010 lub równoważną (certyfikat zgodności z normą wydany przez zakredytowaną jednostkę certyfikującą lub akredytowane laboratorium), deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, oznakowanie znakiem CE. W opakowaniu od 5 do 20 szt.	szt.	12 480

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2a do SWZ dotyczący pakietu nr 4.

Pytanie 32. dot. pakietu nr 2, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'100 lub a'200 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9. Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2a do SWZ dot. pakietu nr 2 i 7.

Pytanie nr 33. dot. pakietu nr 7 pozycja 1-3

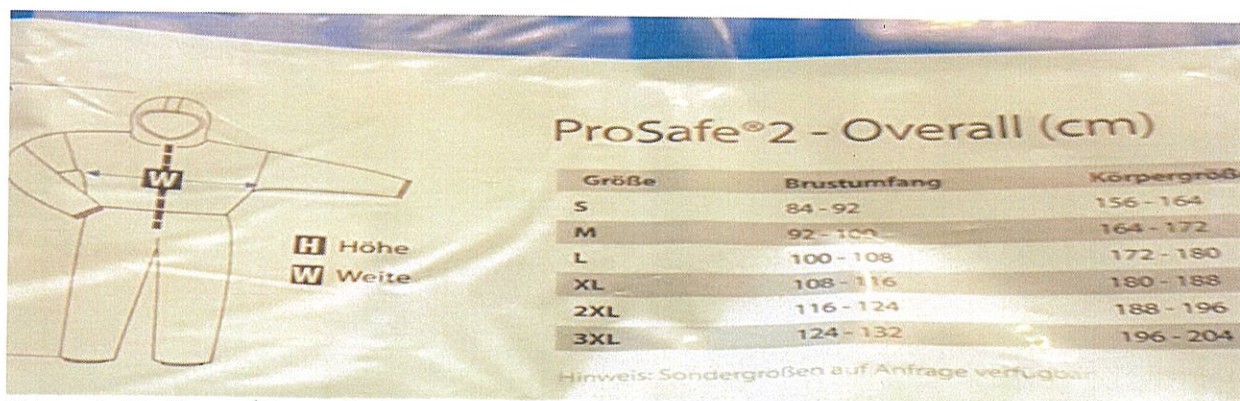
Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'100 lub a'200 z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9. Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2a do SWZ dot. pakietu nr 2 i 7.

Pytanie nr 34. W jaki sposób zamawiający wymaga pakowania półmasek ffp3?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 31. Zamawiający wymaga zaoferowania od 5 do 20 sztuk w opakowaniu. W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2a do SWZ dotyczący pakietu nr 4.

Pytanie nr 35. Zwracam się do zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów ochronnych kat III Typ 5/6
rozmiarówka w załączniku.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36. Czy zamawiający dopuszcza zamianę rozmiarów podanych w Formularzu Asortymentowo-Cenowym Pakiet Nr 5 – kombinezony ochronne: XL/XXL, XXL/XXXL by spełnić wymagania wymiarów kombinezonów stosowanych w Zespole Zamawiającego oraz potrzeby samego Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37. Dot. pakietu nr 5: Proszę o dopuszczenie w pakiecie nr 5 kombinezonów ochronnych, których rękaw jest wykończony elastyczną gumką.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38 dotyczy pakietu nr 6 Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 wymaga jednorazowych ochraniaczy na buty:

- WYKONANIE Włóknina PP / Laminat PE
- OCHRANIACZE WYKOŃCZONE ELASTYCZNĄ GUMKĄ ORAZ TROKAMI DO ZAWIĄZYWANIA
- PODESZWA ANTYPOŚLIZGOWA

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39. czy w pakiecie nr 4 -półmaski FFP3 mogą być półmaski bez zaworka ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie nr 40. czy w pakiecie nr 6 -ochraniacze na obuwiu Zamawiający dopuszcza jednorazowe ochraniacze na obuwiu wysokie foliowe (LDPE) zakończone gumką Wym. 38X48 ,60-70 mic . W załączniku przesyłam zdjęcie.



Odpowiedź: Zgodnie z swz należy zaoferować "Jednorazowe ochraniacze na buty wykończone gumką. Odporne na rozerwanie, chroniące przed cieczami. Produkt wykonany z folii antypoślizgowej LDPE/CPE / polipropylenu lub polietylenu. Grubość min. 45 µm, wysokość 40-50 cm".

Pytanie nr 41. Czy zamawiający wymaga półmasek ffp3 mocowanych za pomocą taśm nagłowia czy na gumki za uszy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie obydwu wariantów. Związku z czym Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2a do SWZ dotyczący pakietu nr 4.

Jest:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4
1.	półmaski filtrujące FFP3, Kat.III Środka Ochrony Indywidualnej, konstrukcja części twarzowej zapewniająca doskonałe dopasowanie do rysów twarzy; mocowanie za pomocą taśm nagłowia lub za uszami; zgodna z normą PN-EN 149+A1:2010 lub równoważną (certyfikat zgodności z normą wydany przez zakredytowaną jednostkę certyfikującą lub akredytowane laboratorium), deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, oznakowanie znakiem CE	szt.	12 480

Modyfikuje na:

L.p.	opis przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	2	3	4
1.	półmaski filtrujące FFP3, Kat.III Środka Ochrony Indywidualnej, konstrukcja części twarzowej zapewniająca doskonałe dopasowanie do rysów twarzy; mocowanie za pomocą taśm/ gumek nagłowia lub za uszami; zgodna z normą PN-EN 149+A1:2010 lub równoważną (certyfikat zgodności z normą wydany przez zakredytowaną jednostkę certyfikującą lub akredytowane laboratorium), deklaracja zgodności na zgodność z wymaganiami rozporządzenia UE 2016/425, oznakowanie znakiem CE. W opakowaniu od 5 do 20 szt.	szt.	12 480

W załączeniu zmodyfikowany załącznik nr 2a do SWZ dotyczący pakietu nr 4.

Pytanie nr 42. Czy data produkcji masek FFP3 mogłaby być z dn. 21.12.2020?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ należy zaoferować przedmiot wyprodukowane nie wcześniej niż 2021r.

W związku z udzieleniem powyższych odpowiedzi i dokonanymi zmianami w dniu dzisiejszym Zamawiający informuje, że zmianie w zakresie SWZ ulegają n/w treści:

Rozdział XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA:

Jest:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **18.06.2021 r.**

Ulega zmianie na:

Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **22.06.2021 r.**

Załącznik nr 2 do SWZ (formularz ofertowy)

Jest:

Uważam się za związanym niniejszą ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **18.06.2021 r.**

Ulega zmianie na:

Uważam się za związanym niniejszą ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **22.06.2021 r.**

Rozdział XIII. MIEJSCE I SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT:

Jest:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **20.05.2021r. do godz. 11:00**

Ulega zmianie na:

Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym, podpisem osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym należy złożyć za pośrednictwem Platformy pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/pogotowie_bp na stronie internetowej prowadzonego postępowania (Platforma) do dnia **24.05.2021r. do godz. 11:00**

Rozdział XV. TERMIN OTWARCIA OFERT

Jest:

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert **tj. 20.05.2021r. o godz. 11:05**

Ulega zmianie na:

Otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia, w którym upłynął termin składania ofert **tj. 24.05.2021r. o godz. 11:05**

DYREKTOR
Artur Kozioł