

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Wołów, 26.01.2022 r.

1/PCM/2022/ZP/A

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ – 12-15

Dotyczy: postępowania nr 1/PCM/2022/ZP/A **Sukcesywna dostawa środków ochrony indywidualnej oraz środków do dezynfekcji dla Powiatowego Centrum Medycznego w Wołowie Sp. z o. o. w ramach realizacji projektu pn. „Przeciwdziałanie wykluczeniu społecznemu spowodowanemu przez Covid-19 - 3”**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia Zamawiający, zgodnie z art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytanie 1 - Pakiet 3, poz. 2

Czy zamawiający dopuści ochraniacze o grubości 2 g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 - Pakiet 6

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny? Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²? Czy zamawiający dopuści rękaw zakończony elastycznym bawełnianym mankietem? Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań? Czy zamawiający dopuści fartuch o wymiarach: Mankiet 5 cm, Długość całkowita 110 cm (+/- 2 cm), Szerokość w pasie ok. 70 cm x 2 mierzone na płasko, Długość troków – w pasie 2 x po ok. 100 cm, przy szyi 2 x po ok. 35-38 cm

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 - Pakiet 7

Czy zamawiający dopuści kombinezon o gramaturze min. 60 g/m²?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 - Pakiet 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Pytanie 5 - Pakiet 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy zapisów Umowy:

Pytanie 6

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez:

- a. Dookreślenie że kary umowne nim przewidziane naliczane będą za każdy dzień roboczy zwłoki nie zaś za każdy dzień opóźnienia;

ODPOWIEDŹ: par. 6 ust. 1 został zmodyfikowaniu w dniu 24.01.2022 r.

- b. Obniżenie kary umownej przewidzianej w lit. c) 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). Ponadto Zgodnie z treścią art. 433 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) naliczanie kar umownych za opóźnienie stanowi przykład klauzuli abuzywnej tj. niedopuszczalnej w umowach w sprawie zamówienia publicznego. W świetle art. 471 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”), określającego podstawową zasadę odpowiedzialności kontraktowej, wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkodę (i jest zobowiązany do jej naprawienia), która jest wynikiem niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które wykonawca odpowiedzialności nie ponosi. Zatem co do zasady projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, czyli każde przekroczenie wymaganego w umowie terminu na wykonanie zobowiązania, a w przypadku gdy termin w umowie nie jest oznaczony – niezwłocznie po wezwaniu dłużnika przez wierzyciela do wykonania zobowiązania. Odpowiedzialność ta zasadniczo powinna być ustalana za zwłokę, czyli kwalifikowane opóźnienie – zawinione bezpośrednio przez dłużnika lub osoby, którymi posługuje się on przy wykonaniu zobowiązania bądź powstałe z innych okoliczności, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność (art. 476 Kodeksu Cywilnego).

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie w SWZ.

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Pytanie 7

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 4 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 wyraża zgodę na modyfikację zapisów zawartych w par. 6 ust. 4 wzoru umowy.

Pytanie 8

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie w SWZ.

Pytanie 9

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3a o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga zawarcia 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. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie w SWZ, wskazując jednocześnie, że skutek prawny aneksu przewidzianego w par. 7 ust. 2a) tj. dotyczącego zmiany stawki VAT, będzie obowiązywał od dnia wejścia do obrotu prawnego stawki VAT, bez względu na datę podpisania aneksu.

Pytanie 10

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” **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

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie w SWZ.

Pytanie 11 - Dotyczy pakietu nr 4 – pozycje nr 1-2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zwiększenia bezpieczeństwa wymaga, aby każda maska była pakowana indywidualnie, dla zachowania czystości biologicznej oraz zapobiegania zakażeniom krzyżowym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 12 - Dotyczy pakietu nr 4 – pozycje nr 1-2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy ze względu na planowane użycie masek z filtrem FFP2 oraz FFP3 w środowisku medycznym, czyli w szpitalach lub innych jednostkach o podobnym charakterze Zamawiający wymaga półmasek FFP2 oraz FFP3 o podwójnej ochronie spełniających normę PN – EN 149+A1:2010 (jako środek ochrony indywidualnej kategoria III, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425, **plus normę EN 14683:2019+AC:2019** (jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745).

Półmaski spełniające powyższe normy charakteryzują się ochroną pasywno – aktywną czyli chronią zarówno użytkownika (jako środek ochrony indywidualnej) jak i otoczenie (jako wyrób medyczny).

Dodatkowo rejestracja półmasek FFP2 oraz FFP3 jako wyrób medyczny objęty 8% stawką podatku Vat obniża koszty zakupu Zamawiającego o 15% podatku Vat w stosunku do półmaski zarejestrowanej tylko jako środek ochrony indywidualnej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga rejestracji jak wyrób medyczny.

Pytanie 13 - Dotyczy pakietu nr 4 – pozycje nr 1-2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający w celu zapewnienia większej ochrony, a co ważniejsze zapewnienia ścisłego przylegania maseczki do twarzy, co gwarantuje większą szczelność, a także zapobiega parowaniu okularów podczas użytkowania, wymaga aby regulowane usztywnienie w okolicy nosa posiadało dodatkowo piankową uszczelkę, a gumki posiadały klips do połączenia ich z tyłu głowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wymaga produktu zgodnie z opisem SWZ. Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga aby gumki posiadały klips do połączenia ich z tyłu głowy.

Pytanie 14 - Dotyczy pakietu nr 4 – pozycja nr 2

Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: **Półmaska filtrująca FFP2 NR** zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, w kształcie maski medycznej bez zaworu, o niskich oporach oddechowych poprawiających komfort oddychania, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec areozoli i cząstek stałych na poziomie $\geq 94\%$, poziom filtracji bakteryjnej BFE $\geq 99\%$ **oraz o potwierdzonej**

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa. Maską ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką. Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z w/w normą. Produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z normą **EN 14683** typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r. poz. 210). **Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15 - Dotyczy pakietu nr 4 – pozycja nr 1

Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: **Półmaska filtrująca FFP3 NR** zgodna z wymaganiami normy EN 149:2001 + A1:2009 o działaniu aktywno-pasywnym, w kształcie maski medycznej, bez zaworu, o niskich oporach oddechowych poprawiających komfort oddychania, w kształcie maski medycznej, wielowarstwowa, warstwy wewnętrzna i zewnętrzna wykonane z włókniny osłonowej typu Spund-Bond, warstwy filtracyjne wykonane z włókniny filtracyjnej typu Melt-Blown, o potwierdzonej skuteczności filtracji wobec areozoli i cząstek stałych na poziomie $\geq 99\%$, poziom filtracji bakteryjnej BFE $\geq 99\%$ **oraz o potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa.** Maską ze zintegrowanym zaciskiem nosowym, zabezpieczonym piankową uszczelką oraz **z systemem doszczelnienia podbródka.** Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy oraz eliminacji ucisku uszu. Nieuczulająca, przeznaczona do użycia na 8 godzin. Oznakowanie na masce zgodnie z w/w normą. Produkt do użytku w środowisku medycznym zgodny z normą **EN 14683** typ I, II, IIR, zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I, zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie sposobu dokonywania zgłoszeń i powiadomień dotyczących wyrobów (Dz. U. z 2016 r. poz. 210). **Dla zapewnienia wymaganej czystości biologicznej każda sztuka pakowana osobno.**

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 - Dotyczy pakietu nr 4 – pozycja nr 1

Podczas pandemii maseczki używane w placówkach medycznych powinny stanowić ochronę zarówno dla użytkownika jak i dla pacjenta jednak takich wymogów nie spełniają maski z zaworem oddechowym ponieważ wydychane powietrze nie jest filtrowane. Maski z zaworem oddechowym nie stanowią ochrony pasywno-aktywnej, służą tylko do ochrony użytkownika.

Czy w związku z powyższym w celu zapewnienia bezpiecznych warunków pracy oraz zminimalizowania ryzyka rozprzestrzeniania się choroby Covid-19 wywołanej wirusem SARS-CoV-2 Zamawiający wymaga, aby półmaski filtrujące FFP3 oraz FFP2 nie posiadały zaworu oddechowego i były zgodne normą PN – EN 149+A1:2010 – dotyczącą klasy filtracji cząstek stałych i aerozoli oraz normą EN 14683:2019+AC:2019 – dotyczącą filtracji bakteryjnej i czystości mikrobiologicznej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.

Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Pytanie 17 - Dotyczy pakietu nr 7 – pozycja nr 1

Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia oferty na produkt równoważny: Lekki i wytrzymały kombinezon ochronny, kat. III, typu 4/5/6. Wykonany z włókniny laminowanej folią mikroporowatą (MPFL) o masie 63g/m². Warstwa zewnętrzna: folia polietylenowa. Warstwa wewnętrzna: włóknina polipropylenowa. Włóknina (MPFL) posiada odporność na przenikanie czynników infekcyjnych. Wzmocnione i dodatkowo uszczelnione taśmą szwy zapewniające ochronę typu 4. Dodatkowo: trójpanelowy kaptur, dwukierunkowy zamek błyskawiczny z samoprzylepną patką, dwuczęściowy krój w kroku, elastyczne ściągacze przy mankietach, nogawkach, talii i kapturze, elastyczna pętla na kciuk, trwałe szwy overlockowe po wewnętrznej stronie, podklejone na zewnątrz niebieską taśmą. Wyrób medyczny Klasa I. Spełniający normy: EN14605:2005 +A1:2009 typ 4, EN ISO 13982-1:2004 +A1:2010 typ 5, EN 13034:2005 +A1:2009 typ 6, EN 1073-2:2002 (Odzież chroniąca przed skażeniami promieniotwórczymi), EN 1149-5:2018 (Właściwości elektrostatyczne), EN 14126:2003+AC:2004 (Ochrona przed czynnikami infekcyjnymi) oraz EN ISO 13688:2013.



ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 - Pakiet 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe diagnostyczne /zabiegowe, przeznaczone do przeprowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor fioletowy, kształt uniwersalny, mankiety rolowane. Długość min. 240 mm, grubość ścianki na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,05 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wydłużenie 400-500%, siła zrywająca przed i po starzeniu 6,0-7,0 N, AQL 1,5, poziom chwytności 5 zgodnie z PN EN 420 +A1. Rękawice są środkiem ochrony indywidualnej kat III, typ. B. Rękawice zgodne z normami PN -EN 455, PN -EN 420, PN-EN ISO 374-1,-2,-4 i -5, PN-EN 16523-1, ASTM F 1671, ASTM D6978, ASTM D 5151, ASTM D 6319, ASTM D 6124, ASTM D 7160, ASTM D 7162, dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary od XS do XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Okres ważności 4 lata.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.



Projekt współfinansowany ze środków Unii Europejskiej – Europejskiego Funduszu Społecznego oraz środków Samorządu Województwa Dolnośląskiego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Dolnośląskiego na lata 2014-2020

Pytanie 19 - Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści rekawice diagnostyczne, lateksowe z wewnętrzną warstwą polimerową, bezpyłowe niejałowe, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Zawartość protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$. AQL 1,5. Środek ochrony indywidualnej w kat III. Zgodne z wymaganiami normy EN455, ENPN-EN ISO 374-1, -2, -4 i -5, ASTM F1671, EN16523-1

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający informuje, iż przedłuży terminu składania ofert. Ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

ZATWIERDZAM
Prezes Zarządu Spółki
/-/
Piotr Burdach
Wolów, 26.01.2022 r.