

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania „Dostawa środków ochrony indywidualnej dla pracowników medycznych”

Znak sprawy: ZP/74/ZCO/2020

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw I:

PYTANIE 1 – pakiet nr 5:

Prosimy o dopuszczenie jako równoważnej, maseczki na twarz o poniższych parametrach:

NAZWA WYROBU MEDYCZNEGO	MASECZKA MEDYCZNA NA TWARZ
Wersja	Maseczka trzywarstwowa z włókniny polipropylenowej z gumkami
Kolor	Biały, niebieski
Ilość warstw	3
MATERIAŁ główny	Texfil 25 (Spunbond) + Meltblown 22 + Texfil 25 (Spunbond)
GRAMATURA	25 gsm + filter 22 gsm + 25 gsm= 72 gsm
Materiał pomocniczy	brak
Rozmiar wyrobu gotowego	17,5 cm x 9,5 cm
Sposób umocowania	Gumki
TYP wg EN 14683	II
Procesy technologiczne	Szycie, zgrzewanie
Zastosowanie:	Maseczka stosowana u pacjentów i innych osób w celu zmniejszenia ryzyka rozprzestrzeniania się infekcji, szczególnie w sytuacjach epidemii lub pandemii.
BFE	≥ 98
Ciśnienie dyferencyjne	< 40
Klasa wyrobu medycznego	1
Reguła klasyfikacji	1
Warunki przechowywania	Wyrób należy chronić przed wysokimi temperaturami i bezpośrednim nasłonecznieniem

Zaoferowana maseczka na twarz jest odpowiednia jako środek ochrony osobistej. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

PYTANIE 2 –pakiet nr 5:

W związku z pojawieniem się na rynku masek, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej raportu z badań na zgodność z normą PN-EN 14683:2019+AC przeprowadzonych przez niezależną akredytowaną jednostkę badawczą (np. CIOP)? Wskazana norma definiuje typy maseczek oraz określa wysokość procentową parametru skuteczności filtracji bakteryjnej, tj. BFE, które decyduje o obszarze stosowania produktu. Zgodnie z zapisami normy w obszarze bloku operacyjnych i zabiegowych oraz obszarów o podobnych wymaganiach stosowane powinny być maski typu II lub IIR.

Potwierdzenie zgodności z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie asortymentu, który w sposób odpowiedni zapewni bezpieczeństwo i ograniczenie przenoszenia czynników zakaźnych z personelu na pacjentów podczas procedur medycznych.

W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien wymagać rozwiązań spełniających wymagania normatywne.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

PYTANIE 3:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do žadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź:

Tak, zgodnie z rozdziałem VI pkt. 4 SIWZ.

Zestaw II:

Pakiet 6,

- Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
- Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach zbliżonych do rozmiaru L?
- Czy zamawiający dopuści fartuch o długości ok. 127 cm , szerokości ok.160 cm i długości paska (trok w talii) min. 200 cm?
- Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%
- Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15, poz. 4

- Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?
- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
- Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki.
- Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw III:

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², rękawy zakończone miękkim poliestrowym mankietem o długości 7cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha widoczne przy złożonym fartuchu. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep o szerokości 2,5cm i długości – dla rozmiaru M -3,5cm i 10cm, dla pozostałych rozmiarów – 3,5cm i 12,5cm. Opakowanie z metodą sterylizacji oraz 4 repozycjonowaniami etykietami samoprzylepnymi zawierającymi m.in. nr katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę marki. Rozmiary (długość mierzona od ramienia): M – 126 cm; L – 137 cm; XL – 147 cm; XXL – 155 cm. Odporność na rozciąganie na sucho/mokro – 90N; pylenie 2,5 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy >40cm H₂O; odporność na rozerwanie na sucho/mokro – 200kPa. - Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 90N w kierunku wzdłużnym i 40N w kierunku poprzecznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego wzmocnionego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², posiadającego przepuszczające powietrze wzmocnienie z laminatu w części górnej i na rękawach o gramaturze 50g/m². Długość wzmocnienia w części przedniej: M – 70cm; L – 80cm; XL – 90cm; XXL – 95cm oraz na rękawach: M – 39cm; L – 41cm; XL – 43cm; XXL – 45cm. Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone wewnątrz. Bezpośrednio na fartuchu nadruk rozmiaru i rodzaju umożliwiające śródoperacyjną kontrolę fartucha. Rękawy zakończone miękkim poliestrowym mankietem o długości 7cm. Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep o szerokości 2,5cm i długości – dla rozmiaru M -3,5cm i 10cm, dla pozostałych rozmiarów – 3,5cm i 12,5cm. Opakowanie z metodą sterylizacji oraz 4 repozycjonowaniami etykietami samoprzylepnymi zawierającymi m.in. nr katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę marki. Rozmiary (długość mierzona od ramienia): M – 126 cm; L – 137 cm; XL – 147 cm; XXL – 155 cm. Odporność na przenikanie cieczy >100cm H₂O w części wzmocnionej; >40 cm H₂O w części podstawowej. Odporność na rozerwanie na sucho/mokro 200 kPa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Zestaw IV:

Pakiet 1, 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z mankietem o długości 7,5 cm (+/- 1 cm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 1, 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny posiadający w części szyjnej na rzep szer. 3 cm, dł. 13 i 7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 1, 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny w rozmiarach: M- 124 cm, L – 128 cm, XL – 138 cm, XXL – 157 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny o wytrzymałości na rozciąganie na sucho 85,3MD / 44,1C, pylenie $\geq 2,8 \log_{10}$, wytrzymałość na wypychanie na sucho 200kPa, na mokro 179,3 kPa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny ze wzmocnieniem kończącym się 25 – 32 cm do końca dolnej krawędzi fartucha?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 66 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej ≥ 100 cm H₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny z bluzą pod szyją posiadającą wycięcie „V”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny ze spodniami posiadającymi troki w pasie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny w rozmiarach od S do XXL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: „wykonany z włókniny nie powodującej podrażnień i uczuleń wg PN-EN ISO 10993-10 i niepalnej - I klasa palności wg 16 CFR 1610. Cechy potwierdzone kartą danych technicznych”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną o skuteczności filtracji $\geq 98\%$?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch higieniczny z rękawem zakończonym poliestrowym mankietem o szerokości mankieta $5\text{cm} \pm 1\text{cm}$?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w uniwersalnym rozmiarze L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch higieniczny z rękawem zakończonym poliestrowym mankietem o szerokości mankieta 5cm ± 1cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny w uniwersalnym rozmiarze L?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch higieniczny wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kombinezon w rozmiarach od L do XXL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kombinezon w rozmiarach od L do XXL?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furażerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. Wysokość części przedniej umożliwiającą wywiniecie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Rozmiar uniwersalny?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki wiązany z tyłu na troki. Wykonany w całości z perforowanej włókniny Spunlace Mesh o gramaturze 35g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furażerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, wysokość czepka z przodu 20,5 cm +/- 1cm. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywinięcie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk. Rozmiar uniwersalny?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny Spunlace (bok) 45g/m², włókniny polipropylenowej (góra-denko) 25g/m², włókniny Spunlace Mesh (wstawka antypotna) 38g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z perforowanej włókniny wiskozowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy o grubości 0,02mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany pojedynczo w folię?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy przezroczysty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za fartuch foliowy a'100szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim zaznaczeniem w Formularzu asortymentowo-cenowym.

Pakiet 15, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z włókniny polipropylenowej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 15, pozycja 7

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 7 do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej foliowanej (przód i rękawy) oraz włókniny polipropylenowej (tył)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Zestaw V:

Pakiet 10- Czy zamawiający dopuści maskę z filtrem FFP2 na stawce 23% VAT?

Pakiet 12- Czy zamawiający dopuści maskę z filtrem FFP2 na stawce 23% VAT?

Pakiet 13- Czy zamawiający dopuści maskę z filtrem FFP3 na stawce 23% VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyceny wyrobu medycznego.

Zestaw VI:

Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski medycznej ze skutecznością filtracji bakteryjnej 98%?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dopuszcza powyższe rozwiązanie, lecz nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga fartucha o gramaturze włókniny 30g?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dopuszcza powyższe rozwiązanie, lecz nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dopuszcza powyższe rozwiązanie, lecz nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów wykończone gumkami?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonów w rozmiarach L i XL?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dopuszcza powyższe rozwiązanie, lecz nie wymaga.

Pakiet nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonów w rozmiarach L i XL?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż dopuszcza powyższe rozwiązanie, lecz nie wymaga.

Pakiet nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonów tylko w klasie 4?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Zestaw VII

Pakiet 1.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², rękawy typu raglan zakończone

niepyłącym poliestrowym mankietem o długości ok 7cm. Wiązany na 4 troki (wewnętrzne i zewnętrzne), troki zewnętrzne umieszczone w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szerokości 1,5 cm i długości 2x10cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Informacje widoczne przed rozłożeniem fartucha - rozmiar, zgodność z normą EN 13795 oznaczone na etykiecie. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji i 2 naklejkami do dokumentacji naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-120, L-130, XL-140, XXL-150. Termin ważności 5 lat.

Wytrzymałość na rozciąganie na sucho 95N; pylenie 2,5 log₁₀; odporność na przenikanie cieczy 49,5cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 140kPa, na mokro 130kPa – parametry potwierdzone kartą danych technicznych. Deklaracja zgodności, z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 2.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zaferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², wzmacniany wewnętrznie z przodu i na ¾ rękawów 2-warstwowym „oddychającym” laminatem PP+PE o gramaturze 40g/m². Wiązany na 4 troki (wewnętrzne i zewnętrzne), troki zewnętrzne umieszczone w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szerokości 1,5 cm i długości 2x10cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Informacje widoczne przed rozłożeniem fartucha - rozmiar, zgodność z normą EN 13795 oznaczone na etykiecie. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji i 2 naklejkami do dokumentacji naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-120, L-130, XL-140, XXL-150. Termin ważności 5 lat.

Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej 215 cm H₂O, mniej krytycznej 49,5cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho 150kPa i mokro 140kPa-parametry potwierdzone kartą danych technicznych. Deklaracja zgodności, z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17 pozycja 1.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pudrowanych, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0,65, grubość na palcu 0,23-0,24mm, na dłoni 0,20-0,21mm, mankiecie 0,19-0,20mm, długość min 286-288 mm. Poziom protein poniżej 40 µg/g i siła zrywu przed starzeniem min 16.08 N (potwierdzone badaniami wytwórcy). Zgodne z EN 455-1,2,3,4 ASTM F1671, EN 374-3. Dostępne w rozmiarach 6-9, w opakowaniu wewn. papier, zewn. foliowe

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17 pozycja 2.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, bezlateksowych, syntetycznych wykonane z neoprenu, bezpudrowe, kształt anatomiczny, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy 303-308mm, Siła zrywu: min 16N i AQL 0,65. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Odporne na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-2, odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2) oraz EN 374-3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17 pozycja 3.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, bezpudrowych, sterylnych, mankiet rolowany, mikrotekstura na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 285-288mm. Polimerowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Siła zrywu przed starzeniem min. 16N. AQL 0,65. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671. Zgodne z EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), EN 374-2, EN 374-3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17 pozycja 4.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych ortopedycznych sterylnych, bezpudrowych, rolowany mankiet, zewnętrznie chlorowana, wewnętrznie polimerowana, kolor brązowy, kształt anatomiczny, powierzchnia zewnętrzna teksturowana. Grubość ścianki na palcu 0,33-0,34mm, na dłoni 0,30-0,31mm, na mankiecie 0,23-0,24mm, długość min 290mm, AQL: 0,65, poziom protein lateksowych poniżej 20µg/g, siła zrywu przed starzeniem min. 25N. Zgodne z EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), EN 374-2, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 (3 substancje z czego jedna na 6 poziomie odporności). Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe, opakowanie zewnętrzne folia. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiar 6,0-9,0

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § ... ust. ... o następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym 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 bezpośrednio 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie dotyczące zmiany cen:

„Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § ... ust. ... o następującej 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 obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach."

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VIII:

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi, z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu wskazującym na barierowość fartucha. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha (obszar krytyczny i niekrytyczny): penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 2,8. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego o wytrzymałości na rozciąganie na sucho min. 65 N w kierunku wzdłużnym i 31 N w kierunku poprzecznym, Odporność na przenikanie cieczy min. 35 cm H₂O. Wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 155 kPa, na mokro 159 kPa. Pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wzmocnionego jałowego pełnobarierowego fartucha chirurgicznego z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykietce wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocnionego bilaminatem: Folia polietylenowa + Spunbond w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach. Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – min. 2,8 – obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m² i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu o gramaturze min. 43g/m². Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barierowość na rękawach i w części przedniej fartucha min. 140 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro głównej włókniny min. 155 kPa i min. 205 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro głównej włókniny CD/MD min. 30/65 N oraz min. 93/91 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 3, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, niejadalnego kompletu chirurgicznego składającego się z wygodnej bluzy i spodni. Nogawki spodni bez ściągaczy, spodnie ściągane w pasie trokami. Wycięcie pod szyją w kształcie V. Bluza o kroju „bell-shape” z trzema dużymi kieszeniami: jednej na wysokości klatki piersiowej, dwiema na dole bluzy. Komplet wykonany z bardzo miękkiej włókniny SMS o gramaturze 35 g/m², bez dodatku lateksu. Komplet chirurgiczny dostępny w 2 wariantach kolorystycznych: ciemnozielonym i ciemnoniebieskim, w rozmiarach: XS-3XL. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho min. 130 kPa. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuch izolacyjnego, niesterylnego, wykonanego z włókniny SPP o gramaturze min. 18 g/m². Wiązanego na troki w pasie i przy szyi; rękawy zakończone elastyczną nieuciskającą gumką. Dostępny w min. 3 wariantach kolorystycznych: złotym, zielonym i niebieskim; rozmiary: L i XL. Zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy I.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 16, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, syntetycznych, winylowych o grubości na palcu min. 0,07 mm +/- 0,01 mm, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 16, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, nitylowych pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 16, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych, pudrowanych o poziomie AQL < 1,5, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 16, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 3 substancji chemicznych z listy w normie EN ISO 374-1 na co najmniej 6 poziomie, odporne na działanie min. 12 cytostatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych lekko pudrowanych, z powierzchnią zewnętrzną mikroteksturowaną, AQL max. 1,0, sterylizowanych radiacyjnie o średnim poziomie protein < 20 ug/g rękawicy z mankietem rolowanym w opakowaniu zewnętrznym papier-folia o długości min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych trójwarstwowych z wewnętrzną warstwą 100% nitrylową, wewnątrz dodatkowo silikonowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych polimeryzowanych od strony wewnętrznej. Siła zrywania przed starzeniem min. 16,4 N.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych polimeryzowanych od strony wewnętrznej. Długość min. 260-285 mm, dopasowana do rozmiaru. Siła zrywania min. 16N.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 17, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie rękawice ortopedycznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą ułatwiającą nakładanie wykonaną z uwodnionego polimeru hydrożelowego, dodatkowo nawilżane CPC, AQL 0,65, grubość na palcu min. 0,34 mm, grubość na dłoni min. 0,24 mm, na mankiecie min. 0,21 mm. Poziom protein lateksowych < 50 ug/g. Długość min. 282 mm dla rozmiaru 6,0 i 6,5, dla rozmiaru 7,0 – 9,0 295 mm. Wytrzymałość na zrywanie po starzeniu min. 35 N, podłużne i poprzeczne wzmocnienia zapobiegające zsuwaniu się mankieta z fartucha chirurgicznego i dodatkowo mankieta rolowany, opakowanie foliowe, podciśnieniowe, rozmiary od 6.0 do 9.0

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw IX:

Pakiet nr 16 poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, wewnątrz chlorowane lub polimeryzowane, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08 mm +/- 0,02 mm, na dłoni 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1.5. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I. Dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rozmiary S, M, L kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Oznakowanie CE Deklaracja zgodności. Pakowane po 200 szt.

Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitrylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek 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 realizacji 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 stanu 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 stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 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 adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw X:

Pytania dot. asortymentu:

Pakiet 4:

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z elastycznymi uszami do zamocowania maski na twarzy, hypoalergiczna, trójwarstwowa, odporna na przesiąkanie hypoalergiczna, wyposażona w sztywnik. Gramatura filtra $25 \pm 2 \text{ g/m}^2$, $\geq 98\%$ BFE. Maska spełnia wymogi normy PN EN 14683:2019. Maski pakowane w kartonik w formie podajnika po 50 szt. Na pudełku: Numer referencyjny, numer LOT, numer normy i piktogram wyraźnie określająca sposób mocowania maski?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 5:

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z elastycznymi uszami do zamocowania maski na twarzy, hypoalergiczna, trójwarstwowa, odporna na przesiąkanie hypoalergiczna, wyposażona w sztywnik. Gramatura filtra $25 \pm 2 \text{ g/m}^2$, $\geq 98\%$ BFE. Maska spełnia wymogi normy PN EN

14683:2019 . Maski pakowane w kartonik w formie podajnika po 50 szt. Na pudełku: Numer referencyjny, numer LOT, numer normy i piktogram wyraźnie określająca sposób mocowania maski?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pakiet 4:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania masek medycznych typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa i czystością mikrobiologiczną na poziomie minim 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z niezależnego laboratorium potwierdzającym deklarowany poziom filtracji bakteryjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 5:

Czy Zamawiający wymaga zaferowania masek medycznych typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa i czystością mikrobiologiczną na poziomie minim 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych.

Czy Zamawiający wymaga zaferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z niezależnego laboratorium potwierdzającym deklarowany poziom filtracji bakteryjnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pakiet 14 poz.2:

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 160 x 210cm? Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Pytania dot. projektu umowy:

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

TAK

2. 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 wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający potwierdza, że czynność wniesienia i rozładunku nie obejmuje sprawdzania w obecności kuriera zgodności dostarczonej przesyłki z zamówieniem? Zamawiający w umowie przewidział możliwość reklamacji, w związku z czym kontrola ilościowa i jakościowa towaru w obecności kuriera wydaje się być bezzasadna.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej do wartości 0,1% kwoty zamówienia niedostarczonego w terminie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kary umowne w §5 pkt. 1a) naliczane były od niezrealizowanej części zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kara umowna opisana w § 5pkt 1b) naliczana była od niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści umowy w § 5 pkt 2 a i b) na:
„a) trzykrotne opóźnienie Wykonawcy względem terminu głównego wykonania dostawy bądź jakiegokolwiek terminu wskazanego w harmonogramie dostawy, o których mowa w § 3 ust. 6 umowy, przekroczy 7 dni kalendarzowych,
b) Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego Towaru w terminie 5 dni od uznania reklamacji”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw XI:

Pytanie nr 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację terminu wskazanego w §5 ust. 2 lit. b wzoru umowy i wyrażenie go w dniach roboczych (Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie

wymieni wadliwego Towaru w terminie 3 dni roboczych od dnia uznania reklamacji). Powyższa zmiana uwzględnia sposób określenia terminu na wymianę wadliwego Towaru określonego wykonawcy w §4 ust. 3, jest spójny z organizacją pracy zakładu Zamawiającego (dostawy co do zasady realizowane są w dni robocze) oraz zakładu pracy wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż modyfikuje zapis wzoru umowy w §5 ust. 2 lit. B, który otrzymuje brzmienie: "Wykonawca na wezwanie Zamawiającego nie wymieni wadliwego Towaru w terminie 3 dni roboczych od dnia uznania reklamacji"

Pytanie nr 2

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów §5 wzoru umowy w ten sposób, że kara umowna będzie naliczana od wartości netto a nie brutto. Podatek VAT jako należność publicznoprawna jest odprowadzany przez Wykonawcę do urzędu skarbowego i nie prowadzi do powstania po stronie Wykonawcy jakiegokolwiek przysporzenia majątkowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 15% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania.

Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

1. Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonstrukcję, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.

Jeżeli siła wyższa będzie trwała nieprzerwanie przez okres 30 dni, Strony mogą w drodze porozumienia rozwiązać umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań, oprócz płatności należnych z tytułu zrealizowanych dostaw.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

W nawiązaniu do §7 wzoru umowy Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zmiany treści umowy w trakcie jej trwania także w następujących zakresach:

- a) wprowadzenia dostaw zamiennych za produkt/asortyment, którego produkcja zastała wstrzymana/zakończona z przyczyn, na które strony nie miały wpływu, bądź którego dostawa nie jest możliwa z uwagi na czasową jego niedostępność na rynku (np. czasowe zaprzestanie produkcji, brak niezbędnych komponentów, surowców, ograniczenia importowe/eksportowe i in.) bądź który został wycofany z obrotu;
- b) zmiany terminu danej dostawy częściowej z przyczyn, na które strony nie miały wpływu;
- c) zmiany organizacyjnej po stronie Wykonawcy lub Zamawiającego w przypadku, gdy nastąpi zmiana adresu siedziby firmy, bądź zmiana adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy;
- d) zmiany przepisów prawa mające wpływ na realizację niniejszej umowy;
- e) inne okoliczności, których nie dało się przewidzieć w chwili ogłoszenia zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli umowa trwa powyżej 12 miesięcy oraz występuje jedna z poniższych okoliczności:

- a) zmiana średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub
- b) zmiana średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub
- c) po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces.

Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Wykonawca wyjaśnia, iż w przypadku przedłużenia - umowa będzie umową długoterminową, i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy uwzględniając zasadę równości stron umowy, Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu umożliwiającego rozwiązanie umowy z inicjatywy Wykonawcy?

Wykonawca proponuje następujące brzmienie zapisu: „Wykonawca przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w całości lub w części w szczególności, gdy Zamawiający dokonał płatności należnego Wykonawcy wynagrodzenia z opóźnieniem przekraczającym 14 dni kalendarzowych bądź w sposób niezasadny odmówił przyjęcia dostawy. Uprawnienie może zostać zrealizowane w terminie 3 miesięcy od dnia powzięcia wiadomości o ww. okolicznościach.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu §5 ust. 1 lit. b odnośnik trzeci wzoru umowy poprzez naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy, w jakiej następuje odstąpienie.

Wykonawca zwraca uwagę, iż zgodnie z obowiązującymi zasadami prawa i przyjętym orzecznictwem kara umowna nie może pozostawać w dysproporcji, być nieproporcjonalna w stosunku do wielkości realizowanej części zamówienia. Uznany jest pogląd, że o rażącym wygórowaniu kary umownej świadczy stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona

kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie. Ponadto Wykonawca zwraca uwagę, że w doktrynie i orzecznictwie uznaje się, że w sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, można ją uważać za rażąco wygórowaną. W wyroku Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 28 listopada 2013 roku (I ACa 539/13) podniesiono, że w orzecznictwie Sądu Najwyższego uznaje się za miernik oceny wysokości kary umownej stosunek między wysokością kary umownej a wartością wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wykonawca zwraca także uwagę, iż zapisy projektu umowy winny przewidywać kary umowne w adekwatnej wysokości do odszkodowania, które mogłyby być dochodzone na zasadach ogólnych. Kara umowna jest instytucją, która ma pełnić przede wszystkim funkcję kompensacyjną. Obowiązujące zasady prawa wskazują na przesłanki przesądzające o rażącym wygórowaniu kary umownej zwłaszcza w okolicznościach, gdy wierzyciel nie poniósł żadnej szkody albo poniósł szkodę nieznaczną wskutek niewykonania umowy. Do sytuacji rażąco wygórowanej kary może dojść już na etapie samych zapisów umownych, jak również poprzez ich zastosowanie w konkretnej sytuacji. Nie powinno dochodzić już na etapie samych zapisów umownych do sytuacji, w których zastrzeżona kara umowna będzie rażąco wygórowana. Zgodnie z wyrokiem Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 24 kwietnia 2014 r. (I ACa 26/14) oceny, czy kara w danym przypadku jest rażąco wygórowana dokonuje się w kontekście całokształtu okoliczności sprawy, uwzględniając przedmiot umowy, okoliczności, na jakie kara umowna została zastrzeżona, cel tej kary, sposób jej ukształtowania, okoliczności, w jakich doszło do sytuacji uzasadniającej naliczenia kary, wagę i zakres nienależytego wykonania umowy, stopień winy, charakter negatywnych skutków dla drugiej strony.

Przykładem takiej rażącej dysproporcji jest naliczanie kary także od wartości zrealizowanej już części umowy, w zakresie której Zamawiający nie poniósł żadnej szkody, bądź ustalania mechanizmu naliczania kary w taki sposób, który może prowadzić do sytuacji, w której wysokość kary umownej za jeden dzień opóźnienia jest wyższa od wartości zamówienia jednostkowego. Za rażąco wysoką karę umowną należy także uznać sankcję finansową za niespełnienie świadczenia ubocznego (przykładowo naprawy gwarancyjne, dostarczenie instrukcji, rozpoznawanie reklamacji) równą sankcji finansowej za odstąpienie od umowy czy za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia.

Nieuwzględnienie powyższych okoliczności przy definiowaniu kar umownych może prowadzić w następstwie zastosowania wadliwych zapisów umowy do bezpodstawnego wzbogacenia się strony żądającej ich zapłaty

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

(https://www.uzp.gov.pl/_data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw XII:

„Czy jesteśmy wykluczeni z przetargu, ponieważ nie stosujemy tego samego systemu, co ty? Nie używamy podpisów elektronicznych w Wielkiej Brytanii, tylko firma Digidentity świadczy tę usługę i nie znajduje się ona na twojej liście, mimo że jest ona używana przez rząd brytyjski.”

Odpowiedź:

Ustawa Prawo zamówień publicznych mówi jedynie o kwalifikowanym podpisie elektronicznym. Takowy, zgodnie z rozporządzeniem, jest wydawany jedynie przez dostawców wpisanych do rejestru Narodowego Centrum Certyfikacji.

Brytyjski odpowiednik oczywiście istnieje - <https://webgate.ec.europa.eu/tl-browser/#/>

Jeżeli dostawca znajduje się na liście oferta będzie ważna.

Zestaw XIII:

dotyczy pakietu nr 5.

czy Zamawiający dopuści maski o skuteczności filtracji minimum 99%?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanego w pytaniu produktu.

Zamawiający informuje, że termin składania ofert został przesunięty na dzień:

01.09.....2020 do godziny 10:00. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 01.09.....2020 o godzinie 10:30 w Dziale Zamówień Publicznych pokój 213 , w siedzibie Zamawiającego.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
dr n. med. Tomasz Szczepaniak