



WOJSKOWE CENTRUM

KRWIODAWSTWA I KRWIOLECZNICTWA

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

00-671 Warszawa 1, ul. Koszykowa 7



Egz. Nr

Warszawa, dnia 15 marca 2023 r.

Wykonawcy postępowania nr 8/D/2023

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę podkładów ochronnych, rękawiczek jednorazowych oraz końcówek sterylnych z filtrem.

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej „ustawą PZP” Zamawiający przekazuje wyjaśnienia treści następujących postanowień Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwanej dalej również „SWZ”:

Wyjaśnienia treści SWZ nr 1

Dotyczy Części Nr 2:

Pytanie nr 1:

Dotyczy Część 2 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznych różnicach w grubości palca min. 0.06mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Pytanie nr 2:

Dotyczy Część 2 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznych różnicach w grubości palca 0,1 mm +/- 0,03 mm, dłoni 0,08 +/- 0,03 mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 1-2:

Zamawiający podtrzymuje wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia zawarte w Arkuszu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik nr 2/2 do SWZ.

Pytanie nr 3:

Część 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,08mm

Pytanie nr 4:

Część nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,10mm+/-0,02?

Pytanie nr 5:

Część nr 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznakowania na opakowaniu ASTM F1671 i dopuści oznaczenie: „odporność na wirusy: WYNIK POZYTYWNY”?

Odpowiedź na pytanie nr 3-5:

Zamawiający dokonuje zmiany treści Arkusza asortymentowo-cenowego stanowiącego Załącznik nr 2/2 do SWZ, w zakresie zadanych pytań. Arkusz asortymentowo-cenowy dla Części nr 2 po zmianach stanowi Załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Dotyczy Wzoru umowy:

Pytanie nr 6:

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

- a. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 1);
- b. 0,2% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2);
- c. 0,2% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 3).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający podtrzymuje wymagania wzoru umowy.

Wskazać należy, że kara umowna, w świetle postanowień art. 483 Kodeksu cywilnego, jest dodatkowym zastrzeżeniem umownym, wprowadzanym do umowy w ramach swobody kontraktowania, mającym na celu wzmocnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w wyniku zawartej przez nie umowy i służy realnemu wykonaniu zobowiązań (vide: wyrok SN z dnia 8 sierpnia 2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785; wyrok SA we Wrocławiu z dnia 27 lutego 2013 r., I ACa 99/13, LEX nr 1313465; wyrok SA w Gdańsku z dnia 14 maja 2013 r., I ACa 174/13, LEX nr 1375649; wyrok SA w Poznaniu z dnia 11 czerwca 2013 r., I ACa 365/13, LEX nr 1345561). Skłania ona tym samym stronę zobowiązaną do ścisłego wypełnienia zobowiązania. Treścią zastrzeżenia kary umownej jest zobowiązanie się dłużnika do zapłaty wierzycielowi określonej kwoty pieniężnej w razie niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Zapłata kary umownej stanowi niejako automatyczną sankcję przysługującą wierzycielowi w stosunku do dłużnika w wypadku niewykonania przez niego lub nienależytego wykonania zobowiązania z przyczyn, za które dłużnik odpowiada. Zaznaczyć należy, że wysokość kary umownej zasadniczo jest dowolna. Kodeks cywilny nie określa granic kary umownej. W świetle postanowień art. 483 § 1 Kodeksu cywilnego, kara umowna powinna być wyrażona w pieniądzu albo przez wskazanie parametrów odnoszących się do zabezpieczonego świadczenia, które umożliwiają ustalenie jej wysokości. W związku z tym, w umowie stanowiącej załącznik do SWZ wskazano określony procent wartości wynagrodzenia brutto należnego za przedmiot umowy, jako wysokość kary umownej za odstąpienie od umowy lub nienależyte jej wykonania. Zauważenia wymaga, iż ustalono jej wysokość na takim poziomie, aby nie stanowiła ona źródła wzbogacenia się poszkodowanego ani nie przewyższała wielkości świadczenia, którego wykonanie ma zabezpieczać (vide: wyrok SA w Katowicach z dnia 17 grudnia 2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137).

Kara umowna w wysokości określonej w umowie, ma realnie zabezpieczyć wykonanie umowy i została skalkulowana w taki sposób aby jej wysokość w minimalnym zakresie ma zrekompensować zamawiającemu koszty poniesione w wyniku niewykonania lub nienależytego wykonania usługi.

Pytanie nr 7:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający podtrzymuje wymagania wzoru umowy.

Termin rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę w przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub jakościowych w dostarczonym przedmiocie zamówienia został skalkulowany i dostosowany do specyfikacji zadań realizowanych przez WCKiK SP ZOZ wynikających z ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie oraz zadań statutowych Centrum.

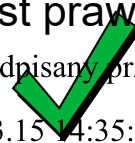
Zmiana treści SWZ nr 1

1. W Rozdziale XI Termin związania ofertą, ust. 1 otrzymuje następującą treść:
Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 19.04.2023 roku.
2. W Rozdziale XII Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert, ust. 13 otrzymuje następującą treść:
Ofertę wraz z załącznikami należy złożyć za pośrednictwem platformy pod adresem <https://platformazakupowa.pl/pn/wckik/proceedings> na stronie dotyczącej odpowiedniego postępowania do dnia 21.03.2023 r. do godziny 12.00
3. W Rozdziale XII Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert, ust. 20 otrzymuje następującą treść:
Otwarcie ofert nastąpi w dniu 21.03.2023 r. o godzinie 12.30

W imieniu Zamawiającego

Podpis jest prawidłowy

Dokument podpisany przez Tomasz
Stefański
Data: 2023.03.15 14:35:33 CET



L.p.	Nazwa	Nazwa handlowa	Wielkość opakowania	Producent	Kraj pochodzenia	JM	Liczba	Cena jedn. netto (pln)	Wartość netto (pln)	Stawka VAT	Wartość brutto (pln)
1	<p>Rękawiczki niejałowe, winyłowe beztalkowe, bezpudrowe rozmiar S, M, L, XL.</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - posiadają deklarację zgodności CE, - kolor transparentny, - powierzchnia zewnętrzna gładka - rękawiczki wolne od szkodliwych ftalanów, - powierzchnia wewnętrzna beztalkowa, bezpudrowa, - Zarejestrowane jako Wyrób Medyczny i Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III - Oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i Środek Ochrony Indywidualnej kat. III, - grubość na palcu min 0,1 mm +/-0,02 mm, długość min. 240 mm, - niepękające, wytrzymałe na rozciąganie, - siła zrywająca po starzeniu $\geq 3,6$ N - kształt uniwersalny tj. pasujące na lewą i prawą dłoń, - AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), - wykończenie mankietu - równomiernie rolowany brzeg, - rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), EN 374-2, EN 420. - łatwo i pojedynczo dające się wyciągnąć z opakowania, - badania na wirusy zgodnie z ASTM F1671 - Rękawiczki oznakowane jako rękawice diagnostyczne i ochronne. - oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, przeznaczenie, rozmiar, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta, kraj produkcji, - oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: ASTM F1671 lub „odporność na wirusy: WYNIK POZYTYWNY” - opakowania papierowe max. po 100 szt. 					Opakowanie 100 sztuk	890				

L.p.	Nazwa	Nazwa handlowa	Wielkość opakowania	Producent	Kraj pochodzenia	JM	Liczba	Cena jedn. netto (pln)	Wartość netto (pln)	Stawka VAT	Wartość brutto (pln)
2	<p>Rękawiczki niejałowe, beztalkowe lateksowe bezpudrowe S, M, L, XL. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - posiadają deklarację zgodności CE, - niepękające, wytrzymałe na rozciąganie, - kształt uniwersalny tj. pasujące na lewą i prawą dłoń, - kolor rękawicy naturalny (kolor naturalny dla tego typu rękawic), - Zarejestrowane jako Wyrób Medyczny i Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III - Oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i Środek Ochrony Indywidualnej kat. III, - poziom protein $\leq 50 \mu\text{g/g}$ - grubość na palcu $0,11 \pm 0,02$, długość min. 240 mm, - AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), - wykończenie mankietu - równomiernie rolowany brzeg, - rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt 5.3.2), EN 374-2, EN 420. - łatwo i pojedynczo dające się wyciągnąć z opakowania, - badania na wirusy zgodnie z ASTM F1671 - Rękawiczki oznakowane jako rękawice diagnostyczne i ochronne. - oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, przeznaczenie, rozmiar, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta, kraj produkcji. - oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: ASTM F1671 lub „odporność na wirusy: WYNIK POZYTYWNY”. - opakowania papierowe max. po 100 szt. 					Opakowanie 100 sztuk	470				

L.p.	Nazwa	Nazwa handlowa	Wielkość opakowania	Producent	Kraj pochodzenia	JM	Liczba	Cena jedn. netto (pln)	Wartość netto (pln)	Stawka VAT	Wartość brutto (pln)
3	<p>Rękawiczki jednorazowe nitrylowe bezpudrowe rozmiar S, M, L, XL.</p> <p>Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia:</p> <ul style="list-style-type: none"> - posiadają deklarację zgodności CE, - kolor niebieski, - rękawiczki wolne od szkodliwych ftalanów, - Zarejestrowane jako Wyrób Medyczny i Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III - Oznakowane jako Wyrób Medyczny klasy I i Środek Ochrony Indywidualnej kat. III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu, - grubość na palcu 0,1 mm +/- 0,02 mm, dłoni 0,07 +/- 0,01, długość min 240 mm, teksturowane lub z gładką powierzchnią teksturowane na końcu palców - niepękające, wytrzymałe na rozciąganie, - siła zrywająca po starzeniu ≥ 6 N - kształt uniwersalny tj. pasujące na lewą i prawą dłoń, - powierzchnia wewnętrzna chlorowana lub polimeryzowana - AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), - wykończenie mankietu - równomiernie rolowany brzeg, - rękawice zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), EN 374-2, EN 16523-1:2015, EN 420. - łatwo i pojedynczo dające się wyciągnąć z opakowania, - badania na wirusy zgodnie z ASTM F1671 - Rękawiczki oznakowane jako rękawice diagnostyczne i ochronne. - oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: nazwa rękawic, przeznaczenie, rozmiar, seria, data przydatności do użytku, nazwa producenta, kraj produkcji. - oznakowanie opakowania jednostkowego i zbiorczego: ASTM F1671 lub „odporność na wirusy: WYNIK POZYTYWNY” - opakowania papierowe max. po 100 szt. 					Opakowanie 100 sztuk	3 910				

L.p.	Nazwa	Nazwa handlowa	Wielkość opakowania	Producent	Kraj pochodzenia	JM	Liczba	Cena jedn. netto (pln)	Wartość netto (pln)	Stawka VAT	Wartość brutto (pln)
RAZEM WARTOŚĆ OFERTY:											

Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych. Na potwierdzenie spełniania przez oferowane dostawy warunków SWZ, Wykonawcy załączą do oferty:

- deklaracja zgodności,
- zgłoszenie do bazy danych Prezesa URPLW MiPB na podstawie ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych lub powiadomienie Prezesa URPLW MiPB o wprowadzeniu wyrobu na terytorium RP na podstawie ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.

.....
(znak graficzny podpisu)