|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |

**Szczecin, dnia 3 grudnia 2021r**

**ZP/220/72/21**

**Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn: „Dostawa rękawic diagnostycznych”**

**Wyjaśnienia 1**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j. z dnia 2019.10.24 Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca I**

**Zadanie 1 pozycja 1 punkt 6**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 1 punkt 16**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na dłoni 0,07mm+/-0,01?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 1 punkt 18**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7,1 (przed i po starzeniu)?

**Odpowiedź**

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 1 punkt 19**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przeznaczone do kontaktu z cytostatykami określającymi odporność na przenikanie substancji cytostatycznych przez minimum 15 minut dla co najmniej 10 substancji, potwierdzone raportem z badania?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 1 punkt 20**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przeznaczone do kontaktu ze środkami dezynfekcyjnymi (chemicznymi) określającymi przenikalność substancji chemicznych (nie będących cytostatykami) na minimum 2 poziomie odporności dla minimum 10 substancji, potwierdzone raportem z badania?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 1 punkt 21**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z aktualnie obowiązującymi rozporządzeniami: Rozporządzeniem PE Rady (UE) 2017/745 oraz Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425 (oznakowanie fabryczne tych norm i rozporządzeń na opakowaniach jednostkowych)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, jednorazowe niejałowe?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice wykonane z 100% nitrylu (akrylonitryl – butadien)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na końcach palców?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 7**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chlorowane od wewnątrz?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 9**

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z aktualnie obowiązującymi rozporządzeniami: Rozporządzeniem PE Rady (UE) 2017/745 oraz Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425 (oznakowanie fabryczne tych norm i rozporządzeń na opakowaniach jednostkowych)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 14**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 7,1 (przed i po starzeniu)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 14**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min. 6,0 (przed i po starzeniu)?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 15**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm+/-0,02, na dłoni 0,10mm+/-0,02?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 15**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,07mm+/-0,01?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 17**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein ≤50µg/g?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 18**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przeznaczone do kontaktu ze środkami dezynfekcyjnymi (chemicznymi) określającymi przenikalność substancji chemicznych (nie będących cytostatykami) na minimum 2 poziomie odporności dla minimum 10 substancji, potwierdzone raportem z badania?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie 1 pozycja 2 punkt 18**

Czy Zamawiający dopuści rękawice przeznaczone do kontaktu ze środkami dezynfekcyjnymi (chemicznymi) określającymi przenikalność substancji chemicznych (nie będących cytostatykami) na minimum 2 poziomie odporności dla minimum 3 substancji, potwierdzone raportem z badania?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca II**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubości:

Grubość na palcu – 0,08 +/- 0,03 mm

Grubość na dłoni – 0,05 mm

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic o grubości:

Grubość na dłoni min. 0,061 mm

Grubość na palcu min. 0,082 mm

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic odpornych na siłę zrywu równą 6N przed i po starzeniu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic odpornych na siłę zrywu równą 7,6N przed i po starzeniu.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic w rozmiarach S, M, L, XL

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 sztuk

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o dopuszczenie rękawic pakowanych po 180 sztuk dla rozmiaru XL

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Pakiet 1, poz. 1**

Proszę o zmniejszenie ilości próbek do jednego opakowania.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza zmniejszenia ilości próbek.**

**Wykonawca III**

W związku z w/w postępowaniem prosimy o wyjaśnienie następujących wątpliwości:

**Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcach 0,08mm, na dłoni 0,05mm o sile zrywania 6,3N

Prosimy o dopuszczenie opakowań rękawic max. po 100sztuk

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Poz.2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcach 0,11mm, na dłoni 0,09mm o sile zrywania 6,5N

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcach 0,08mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,05mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza**

**Poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywania 6,3N?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie opakowań rękawic max. po 100sztuk?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga opakowań po 100 sztuk dla każdego rozmiaru**

**Poz.2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcach 0,11mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Poz.2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na dłoni 0,09mm?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Poz.2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywania 6,5N?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza**

**Wykonawca IV**

**Zadanie nr 1.1. poz.21 i Zadanie 1.2 poz.9 – Załącznik nr 2A Parametry wymagane**

1. Wnosimy o modyfikację Załącznika nr 2A do Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej jako: „SWZ”) (Parametry wymagane) poprzez wpisanie w wierszu nr 21 (Zadanie 1.1) i wierszu 9 (zadanie 1.2) w miejsce: *„Zgodność z normami: EN455, EN420, EN374 i Dyrektywami 93/42/EEC i 89/686/EEC (oznakowania fabryczne tych norm i dyrektyw na opakowaniach jednostkowych).”* Odpowiednio *„Zgodność normami: EN455, EN420, EN374 i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej z dnia 9 marca 2016 roku i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych z dnia 5 kwietnia 2017 roku (oznakowania fabryczne tych norm i dyrektyw na opakowaniach jednostkowych).”*  **UZASADNIENIE:** W związku faktem, że w zakresie regulacji dotyczącej środków ochrony indywidualnej oraz wyrobów medycznych obowiązują inne aniżeli przywołane przez Zamawiającego regulacje prawne (uchylające obowiązywanie przywołanych przez Zamawiającego dyrektyw) Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację Załącznika 2A do SWZ w ten sposób że, Zamawiający będzie wymagać by zaoferowane przez Wykonawcę towary były zgodne z normą EN 420, normą EN 374 w zakresie przenikalności związków chemicznych oraz przepisami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej, jak również odpowiadały przepisom Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych z dnia 5 kwietnia 2017 roku oraz normą EN 455.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza w załączniku 2A w wierszu nr 21 (Zadanie 1.1) i wierszu 9 (zadanie 1.2) proponowany zapis w brzmieniu:** *„Zgodność z normami: EN455, EN420, EN374 i Dyrektywami 93/42/EEC i 89/686/EEC (oznakowania fabryczne tych norm i dyrektyw na opakowaniach jednostkowych).”* Odpowiednio *„Zgodność normami: EN455, EN420, EN374 i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r. w sprawie środków ochrony indywidualnej z dnia 9 marca 2016 roku i Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych z dnia 5 kwietnia 2017 roku (oznakowania fabryczne tych norm i dyrektyw na opakowaniach jednostkowych).*

**Pytania do wzoru umowy**

1) Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawca, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacji zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.” (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021).

2) Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 1 lit. a) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej 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).

3) Wnosimy o modyfikację § 11 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.

4) Wnosimy o modyfikację § 14 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zapisów.**

***Z poważaniem***

***Dyrektor SPSK-2***

***/podpis w oryginale/***

***Sprawę prowadzi:***

***Przemysław Frączek***

***Tel. 91 466 1087***