

Katowice, dn. 21.07.2021r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w przetargu nieograniczonym na dostawę rękawic medycznych, Nr sprawy: ZP-21-034UN

W związku z pytaniami Wykonawcy, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Pzp, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pyt. 1 Pakiet nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 dopuści: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/-0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków z min. 10 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100/200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 2 Pakiet nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 dopuści: Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g-potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 3 Pakiet nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 4 Pakiet nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 dopuści: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL max 1.0, grubość na palcu 0,16±0,02, na dłoni 0,14±0,02, mankiecie 0,10±0,02, długość min 280 mm.

Poziom protein poniżej 80 µg/g i średnia siła zrywu przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 5 Pakiet nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL=1,5?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pyt. 6 Pakiet nr 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 7 Pakiet nr 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne nitylowe, bezpudrowe z przedłużonym mankietem, do procedur o podwyższonym ryzyku, kolor niebieski, grubość na palcu 0,14 mm, dłoni 0,10 mm średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Siła zrywania przed i po starzeniu: min. 6N. Zgodne z EN 374 i EN 455 - 1, 2, 3, 4; oraz ASTM D6319 . Rozmiary S-XL, pakowane po 100 sztuk.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 8 Pakiet nr 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 9 Pakiet nr 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 10 Pakiet nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych, niesterylnych, bezpudrowych, zgodnych z normą EN 455. Długość min. 300 mm, AQL ≤ 1,5. Grubość na palcu min. 0,12 mm, na dłoni min. 0,08 mm. Siła zrywania przed / po starzeniu: 8,7 N / 9,6 N. Zgodne z normą ASTM D 6978, tj. posiadające odporność przenikania substancji chemicznych przy zastosowaniu cytostatyków dla obserwowanego braku przeniknięcia minimum 4 godz. odpowiednio dla Cyclophosphamide, Doxorubicin, Cisplatin, Paclitaxel, Dacarbazine, 5-Fluorouracil, Etoposide, Tio-Tepa oraz minimalny brak przeniknięcia dla Carmustine do 14 min. Posiadające odporność na przenikanie substancji chemicznych dla 70% Isopropanolu min. 3 poziom, 5% Glutaraldehyde 6 poziom. Zgodne z ASTM F1671. Zgodność z wymaganymi normami potwierdzona na opakowaniu.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 11 Pakiet nr 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytana,

jasnobrązowe, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiety rolowane z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z czasem ochrony powyżej 30 min. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 12 Pakiet nr 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 grubość maks.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein alergicznych ≤ 10 $\mu\text{g/g}$ rękawicy, mankiety rolowane. Badania na przenikalność min. 16 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Siła zrywania min. 16 N przed i po starzeniu. Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Certyfikat CE dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485, rozm. 5,5 – 9,0, nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 13 Pakiet nr 7

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 $\mu\text{g/g}$ rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 14 Pakiet nr 8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokryte od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego, kolor zielony, grubość na palcu 0,19 mm, średnia długość minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 15 Pakiet nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o poziomie AQL 1,5. Poziom taki wymagany jest zgodnie z normą EN 455-1. Stawianie wymogu poziomu AQL $\leq 1,0$ jest dyskryminujący i ogranicza zasadę konkurencyjności i równego traktowania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza AQL 1,5 z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pyt. 16 Pakiet nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic chirurgicznych?

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana; grubość: na palcu 0,22mm, na dłoni 0,21mm, na mankiecie 0,17mm ($\pm 0,01$ mm), długość od min. 29,5cm (mierzona od palca środkowego do końca mankieta) w zależności od rozmiaru. AQL max. 0,65. Średni poziom protein ≤ 50 $\mu\text{g/g}$ rękawicy. Rękawice sterylizowane radiacyjne, kształt anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe bez wycięcia w listku ułatwiającym otwieranie. Rękawice zgodne z **Dyrektywą Rady 93/42/EWG w klasie IIa. Zgodność z wymaganymi normami potwierdzona na opakowaniu.** Rozmiary tego samego producenta.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 17 Pakiet nr 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) poziom szczelności AQL 1,5;

(jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych).

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza AQL 1,5 z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pyt. 18 Pakiet nr 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpydrowych z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana; grubość na palcu 0,24mm (±0,01mm), na dłoni 0,22mm (±0,02mm), na mankiecie 0,17mm (±0,02mm). Długość min. 28,5cm (mierzona od palca środkowego do końca mankietu) w zależności od rozmiaru. AQL max. 0.65. Średni poziom protein <10 ug/g rękawicy. Rękawice sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne papier/folia z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Rękawice zgodne z Dyrektywą 93/42/EWG & 2007/47/WE w klasie IIa oraz Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (EU) 2016/425 w kategorii III. Zgodność z wymaganiami normami potwierdzona na opakowaniu. Rozmiary 6.0, 6.5, 7.0, 7.5, 8.0, 8.5, 9.0.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 19 Pakiet nr 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie alternatywnych rękawic niejałowych nitrylowych jednorazowego użytku chroniących przed cytostatykami. Rękawice o kształcie uniwersalnym, pasujące na lewą i prawą dłoń. Bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimeryzowaną i chlorowaną, o mikroteksturowanej powierzchni z teksturą na końcach palców ułatwiającej pewny chwyt, łatwe w nakładaniu na wilgotną i mokrą dłoń. Grubość pojedynczej ścianki na palcach – 0,14 mm, na dłoni – 0,09 mm, na mankiecie – 0,07 mm. Długość rękawicy - min. 30,0 cm. Rękawice zarejestrowane jako środek ochrony indywidualnej kategoria III oraz wyrób medyczny klasy I, zgodne z normą EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523, EN 374-4, EN ISO 374-5. Odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D 6978 - min. 13 substancji cytostatycznych o czasie przebicia do 240 min oraz karmustyna na 1 poziomie ochrony. Współczynnik AQL 1,0. Rozmiary S, M, L, XL.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 20 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych do wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego przedmiotu umowy- za każdy dzień zwłoki?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 21 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „20% wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”?

Odp.: Zgodnie z SWZ

Pyt. 22 dot. projektu umowy

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odp.: Zgodnie z SWZ

Pyt. 23 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę zapisów umowy a §4 pkt.3 na: „Łączna maksymalna wysokość kar umownych naliczonych na podstawie niniejszej umowy nie może przekroczyć 20 % wartości przedmiotu umowy określonego w § 3 pkt 1.”

Odp.: Zgodnie z SWZ

Pyt. 24 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do należytego wykonywania umowy”?

Odp.: Zgodnie z SWZ

Pyt. 25 dot. projektu umowy

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 26 dot. SWZ

Wnosimy o modyfikację Rozdziału II pkt 2 SWZ poprzez dookreślenie czy i w zakresie jakich przedmiotowych środków dowodowych Zamawiający przewiduje możliwość złożenia lub uzupełnienia (zgodnie z treścią art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych) powyższych. **UZASADNIENIE:** Wykonawca podkreśla, że ma on świadomość iż niedookreślenie powyższego w SWZ skutkuje odrzuceniem oferty Wykonawcy, jednakże środek ten wydaje się zbyt dalece idący w przypadku Części 1,3 i 4 w zakresie których kryterium oceny ofert zgodnie z Rozdziałem III Pkt 4 SWZ nie stanowi kryterium jakościowe. Mając na uwadze powyższe w ocenie Wykonawcy co do Części 1, 3 i 4 dopuszczalnym powinno być uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje wymóg dołączenia wraz z ofertą wszystkich przedmiotowych środków dowodowych.

Pyt. 27 dot. SWZ

Wnosimy o modyfikację Rozdziału 7 SWZ poprzez zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium w przedmiotowym postępowaniu zgodnie z treścią art. 15va ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.). **UZASADNIENIE:** Zgodnie z treścią uzasadnienia do Rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw (Druk 382): „Bezpośrednim skutkiem pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych mogą być trudności w ponoszeniu przez nich kosztów związanych z uzyskaniem zamówień publicznych, takich jak koszt wniesienia wadium czy też zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Dlatego też w art. 58 pkt 15 projektu ustawy proponuje się zniesienie obowiązku żądania wniesienia wadium w postępowaniach o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w postępowaniach o najwyższych wartościach. Spowoduje to obniżenie kosztów udziału w postępowaniu, a przez to zwiększenie dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19. Przygotowując postępowanie o udzielenie zamówienia, zamawiający powinien dokonać oceny zasadności żądania wniesienia wadium z uwzględnieniem specyfiki danego zamówienia, w tym kręgu potencjalnych wykonawców (np. czy istnieje ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców lub udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy).”

Odp.: Zgodnie z korektą SWZ 2.

Pyt. 28 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 8 lit. a) projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikające z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 29 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie ust. 10 o treści:

„W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 30 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 30 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru.”

UZASADNIENIE: Wykonawca podkreśla, że stosownie do powszechnie obowiązujących przepisów prawa, tj.:

• art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 08 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2019 poz. 118, ze zm.), w brzmieniu *„Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2-4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin ten nie może przekraczać 60 dni.”;*

• art. 490 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm.), w brzmieniu: *„Jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia.”;*

- kontrahent nie może bezpodstawnie wstrzymać realizacji płatności i dodatkowo zobowiązywać drugą stronę do realizowania kolejnych dostaw bez wynagrodzenia

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 30 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie ust. 11 o treści: *„Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania co miesiąc 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 obrotowa eksportowa dotykające szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie 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."

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 31 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 1 i 2 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nimi kar umownych do wysokości:

a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru lub towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1;

b. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w ust. 2.

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 2019 r. poz. 2019 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).

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 32 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 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 formy aneksu.”* **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. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pyt. 33 dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 6 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 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.

Odp.: Zgodnie z SWZ.