

Kraków, dn. 18.03.2021 r.

wg rozdzielnika

NR POSTĘPOWANIA: DZP.271-6/21

Przetarg nieograniczony pn. „Dostawa medycznego sprzętu jednorazowego użytku (pakiet 1,2,5,6,8), materiałów opatrunkowych jednorazowego użytku (3 i 4) oraz rękawic diagnostycznych i sterylnych (pakiet 7 i 9)”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA oraz ZMIANA TREŚCI SWZ_3

I. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika w Krakowie działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j.) udziela odpowiedzi na następujące pytania:

PYTANIA I

Pakiet 9 poz. 1 i 4

1. Czy Zamawiający dopuści rękawice zarejestrowane jako Wyrób Medyczny klasy I i ŚOI kat III?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet 9 Poz. 3

1. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z poziomem AQL 1,5, chlorowanych wewnętrznie? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejeniu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych.

Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

PYTANIA II

Pakiet nr 1 poz. 28-32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 28-29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha SMMS 35g?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 28-32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha z mankietem mniejszym niż 8cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 28-29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha trokami przy szyi?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 28-32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha bez kartonika?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 30-32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha SMMS ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 30-32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha 33g + 22g wzmocnieniem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 1 poz. 30-32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartucha bez rzepu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 4 poz. 13-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet nr 4 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop opatrunku w rozmiarach 5x7,5?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

Pakiet nr 4 poz. 14,15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop opatrunku w rozmiarach 10x10?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet nr 4 poz. 13-15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop opatrunku pakowanego po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet nr 4 poz. 16-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. opatrunku pakowanego po 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet nr 5 poz. 2,5,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet nr 5 poz. 2

CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA MASEK MEDYCZNYCH TYPU II WEDŁUG AKTUALNEJ NORM PN EN 14683:2019 ZGODNIE Z WYTYCZNYMI KRAJOWEGO KONSULTANTA W DZIEDZINIE CHOROÓB ZAKAZNYCH UMIESZCZONYMI NA STRONIE MINISTERSTWA ZDROWIA?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 5 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. czepków typu beret na gumke?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

PYTANIA III

1. **Pakiet 1 poz. 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet wykonanych z laminatu dwuwarstwowego polipropylenowo- polietylenowego o gramaturze 56g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

2. **Pakiet 1 poz. 17.** Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje seton do ucha 0,5m x 1cm?

Odpowiedź: Tak.

3. **Pakiet 3 poz. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety operacyjnej 45x45cm 17 nitkowej 6 warstwowej z nitką RTG i tasiemką pakowane x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

4. **Pakiet 3 poz. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety operacyjnej 45x45cm 17 nitkowej 8 warstwowej z nitką RTG i tasiemką pakowane x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

5. **Pakiet 3 poz. 7.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety operacyjnej 45x45cm 20 nitkowej 4 warstwowej z nitką RTG i tasiemką pakowane x 5 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

6. **Pakiet 3 poz. 8.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręcznika chirurgicznego w rozmiarze 50x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie.

7. **Pakiet 3 poz. 8.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ręcznika chirurgicznego w rozmiarze 40x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

PYTANIA IV

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 28-32

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie poz. 28-32 do oddzielnego 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 nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 28-32

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny z niepylącymi poliestrowymi mankietami o długości 7cm (+/- 1 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 28-32

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny, który ma oznaczenie tylko w postaci wszytej metki z rozmiarem widoczne przy złożonym fartuchu, co jest zgodne z normą EN 13795?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 30-32

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 38g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA V

Pakiet 5 pozycja 2

Prosimy, aby Zamawiający wyraził zgodę na złożenie oferty cenowej tylko dla pozycji 2 w zadaniu nr 5 lub utworzył pakiet 5A zawierający tylko maski. Wynika to z faktu, że jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek medycznych na gumki wzbogaconych o warstwę grafenową - za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy w technologii grafenowej, który ma właściwości bakteriostatyczne, co

ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości. Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wewnątrz maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. W załączeniu przesyłam zdjęcie rzeczony produktu



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

PYTANIA VI

PAKIET 3

1. **Poz. nr 4** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych 17 nitkowych 12 warstwowych 10 x 20 cm bez nitki RTG pakowanych w opakowania a' 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

2. **Poz. nr 8** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania ręczników chirurgicznych w rozmiarze 30 x 33 cm oraz pakowanych w opakowania a' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

PYTANIA VII

Pytanie 1 – Pakiet 1, pozycje 28-32

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 1 poz. 28- 32 i utworzenie z nich osobnego zadania.

Ponadto prosimy o dopuszczenie fartuchów , w których oznaczenie rozmiaru znajduje się na opakowaniu jednostkowym a potwierdzenie normy w dokumentach, które możemy przesłać na żądanie. Proponowane przez nas produkty spełniają pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

PYTANIA VIII

Pytanie nr 1

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 1 lit. a)

Wnosimy o zmianę zapisu w zakresie § 5 ust. 1 na następujący:

1. „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w przypadku: a) Zwłoki w wykonaniu każdej dostawy w terminie wskazanym w § 2 ust. 1, w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, naliczonej za każdy dzień zwłoki, b) Zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym, w wysokości 5% wartości brutto danej dostawy.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu projektu umowy. W związku z tym § 5 ust. 1 załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną przypadku:

a) zwłoki w wykonaniu każdej dostawy w terminie wskazanym w §2 ust. 1, w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, naliczonej za każdy dzień zwłoki,

b) zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym, w wysokości 8 % wartości brutto danej dostawy,

c) w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, w wysokości 8% wynagrodzenia umownego brutto określonego w §3 ust. 1.”

Pytanie nr 2

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 5 ust. 3 na następujący:

„Warunkiem dokonania zakupu zastępczego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy cząstkowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu zastępczego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadł na sobotę lub dzień

ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).

W przypadku dokonania zakupu zastępczego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu różnicę pomiędzy wartością dostawy (obliczonej na podstawie cen jednostkowych produktów określonych w załączniku nr 1 do Umowy), a kosztami wykonania zastępczego w terminie 14 dni od dnia wystawienia faktury przez Szpital Uniwersytecki. Zamawiający odstąpi od naliczania kary umownej, jeżeli brak towaru spowodowany był działaniem siły wyższej, np. epidemii."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pytanie nr 3

Dotyczy wzoru umowy § 5

Ze względu na panującą sytuację epidemiczną i związane z nią ogólnokrajowe, i nie tylko obostrzenia, które wpływają na ogólnoswiatową sytuację w obrocie między dostawcami, w nawiązaniu do zapisów umowy wnosimy o dodanie do § 5 zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu zwłoki w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową, o ile zwłoka ta wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 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."

Odpowiedź: Zapisy, o których mowa wyżej wprost wynikają z 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, tym samym nie ma obowiązku powielać ich w umowie.

Pytanie nr 4

Dotyczy wzoru umowy

W związku z brakiem zamieszczenia w projekcie umowy stanowiącym załącznik do SWZ postanowienia, przewidującego zmianę (wzrost) ceny w przypadku zmiany (wzrostu) wysokości stawek podatku VAT, wnosimy o uzupełnienie treści projektu umowy o wskazany poniżej zapis umowny.

„Zamawiający dopuszcza zmianę ceny brutto w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT. Cena jednostkowa netto oraz wartość netto wynagrodzenia należna Wykonawcy nie ulegnie zmianie w trakcie obowiązywania umowy."

Stanowisko to motywowane jest następującymi względami.

Podatek VAT stanowi element cenotwórczy niezależny od woli Wykonawcy. W ofercie złożonej w postępowaniu przetargowym Wykonawca zobowiązany jest do podania ceny brutto wyliczonej zgodnie ze stawkami podatku VAT obowiązującymi w dacie sporządzania oferty. Wzrost stawek podatku VAT jest okolicznością zewnętrzną, na którą Wykonawcy nie mają żadnego wpływu. Wzrost taki, do którego dojść może w okresie trwania umowy o udzielenie zamówienia publicznego, przy obowiązku zachowania niezmiennego ceny brutto, spowoduje nie tylko zmniejszenie wynagrodzenia netto Wykonawcy w stosunku do wynagrodzenia stanowiącego podstawę obliczenia ceny oferty, lecz nawet skutkować może rażąco stratą po stronie Wykonawcy. Cenę ofertową Wykonawcy kalkulują

bowiem według aktualnej stawki podatku VAT oraz – z uwagi na dużą konkurencję – przy przyjęciu minimalnej marży. W tym warunkach zwiększenie stawki podatku VAT np. o 15% powoduje, iż pierwotna kalkulacja ceny traci na aktualności, zaś umowa w sprawie zamówienia publicznego przynosi Wykonawcy straty.

W piśmiennictwie nie budzi wątpliwości dopuszczalność zawarcia w umowach dotyczących zamówień publicznych indeksacji wynagrodzenia bądź ceny stosownie do spodziewanej okoliczności w trakcie realizacji umowy (np. zmiany stawki podatku VAT). Chodzi tu bowiem o samoczynną korektę wynagrodzenia, na podstawie pierwotnej woli stron wyrażonej w umowie, a nie o nowelizację umowy co do zasady niedopuszczalną na mocy art. 144 p.z.p.

W związku z powyższym, prawnie możliwym, a nade wszystko uzasadnionym jest, aby w ramach zasad obowiązujących w uczciwym obrocie handlowym, wprowadzili Państwo do projektu umowy stosowną klauzulę przewidującą zmianę ceny w związku ze zmianą stawki podatku VAT.

Odpowiedź: Umowa zawarta będzie na okres 12 miesięcy, a tym samym nie ma obowiązku określania warunków zmiany, o których mowa w art. 436 ust. 1 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.

PYTANIA IX

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści do przetargu jednoczęściową osłonę z rozcięciem i przyklepcami ułatwiającymi mocowanie na ramię C o wymiarze 1040 x 2300mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 12

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 12 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pytanie 3

Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 15

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 15 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu jednorazowy, wysoko chłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropylenu, poliestru oraz SAF; zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7mm na całej długości prześcieradła; wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1cm) x 225cm (+/- 4cm); produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta; wchłanianość min.3200 g/m²; produkt łatwy do identyfikacji po rozpakowaniu – oznaczony nazwą produktu lub producenta; wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

PYTANIA X

1. Zamawiający w PAKIECIE NR 8, POZ. 1 – 3 resuscytatory jednorazowego użytku w opisie przedmiotu zamówienia wymaga: Instrukcja obsługi w języku polskim z wykazem części zamiennych. Wnosimy o odstąpienie od wymogu „wykazu części zamiennych” w instrukcji. Wymóg jest bezzasadny ponieważ Zamawiający wymaga dostarczenia sprzętu jednorazowego użytku, którego się nie naprawia”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie. W związku z tym Zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia w zakresie pakiet nr 8 poz. 1-3 i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

PYTANIA XI

Pakiet 1, pozycja 28-32 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 1, pozycja 28-32 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy zakończone mankietem o długości 7,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 28-32 - Czy Zamawiający wymaga etykiet na wyrobie w języku polskim, ułatwiających identyfikację fartucha?

Odpowiedź: Uregulowania w tym zakresie zostały określone w §9 załącznika nr 4 do SWZ projektu umowy. Jednocześnie, Zamawiający informuje, iż w związku z wykreśleniem § 6 załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy, zmieniona została numeracja poszczególnych zapisów. W związku z tym, § 9 o którym mowa wyżej stanowi obecnie § 8 projektu umowy.

Pakiet 1, pozycja 28-32 - Czy Zamawiający, w celu lepszej identyfikacji, oczekuje fartuchów z oznaczeniem rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruk z rozmiarówką, zgodnością z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet 1, pozycja 28-32 - Czy Zamawiający wymaga zgodności z aktualną i obowiązującą normą EN 13795-1:2019 potwierdzonej raportem z badań, zawierającym informacje wymagane zapisami załącznika A podpunktu A.1.2 (tj. powinny posiadać identyfikację zastosowanych metod oraz wyniki

badań w rozróżnieniu na strefę krytyczną i mniej krytyczną wyrobu, wyszczególnione w rozdz. 4? Pozwoli to na zaoferowanie wyrobów zgodnym z obowiązującymi wymaganiami zasadniczymi dyrektywy 93/42/EWG. Jeżeli tak, to czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego spełnianie normy EN 13795-1:2019?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet 2, pozycja 14-18

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu w celu umożliwienia złożenia większej liczby konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 3, pozycja 1-3- Czy Zamawiający dopuści kompresy bez przewiązania nitką?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 45x45cm, 17-nitkową, 6-warstwową z nitką RTG i tasiemką, pakowaną a'3 z przeliczeniem zamawianych ilości na 84op?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 45x45cm, 17-nitkową, 8-warstwową z nitką RTG i tasiemką, pakowaną a'5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 3, pozycja 7- Czy Zamawiający dopuści ręczniczek w rozmiarze 40x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 13-24- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 4, pozycja 13- Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5cm x 7,2cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 15-17- Czy Zamawiający dopuści opatrunki pakowane a'30 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Należy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pakiet 4, pozycja 21- Czy Zamawiający dopuści przyłepiec w rozmiarze 5cm x 10m z przeliczeniem zamawianej ilości na 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 4, pozycja 21- Czy Zamawiający dopuści przyklepic w rozmiarze 10cm x 10m z przeliczeniem zamawianej ilości na 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

Pakiet 5, pozycja 1- Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150 kg. Chłonność min. 1,5 litra. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA,E.Coli, redukuje zapach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu beret bez troków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 5, pozycja 5- Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny typu furażerka wiązana na troki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z poziomem AQL=1.0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z poziomem AQL=1.0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpydrowe, 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe pudrowane, o grubości wynoszącej na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07\pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe bezpudrowe, o grubości wynoszącej na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,07\pm 0,02$ mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści rękawice nitylowe, o grubości wynoszącej na palcu $0,08\pm 0,01$ mm, na dłoni $0,06\pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,05\pm 0,01$ mm, teksturowane na końcach palców, wewnątrz chlorowane, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9, poz. 3 – Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu informacji o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę w powyższym zakresie. W związku z tym, zamawiający modyfikuje załącznik nr 2 do SWZ – Opis przedmiotu zamówienia, w zakresie pakietu nr 9 poz. 3 i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

Pakiet 9, poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe, o grubości wynoszącej na palcu min 0,10 mm, na dłoni min 0,08 mm, na mankiecie min 0,06 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA XII

Prosimy o dopuszczenie w zakresie pakietu 9 poz. 3 rękawic o następujących parametrach: rękawice diagnostyczne nitylowe o obniżonej grubości. 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 produktu który spełnia wymagania norm europejskich). Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,10 \pm 0,02$, dłoni $0,08 \pm 0,01$, mankiecie $0,06 \pm 0,01$. Rolowany mankiet, rękawiczki z teksturą na palcach. Wewnętrzna warstwa chlorowana (chlorowanie przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu, natomiast polimeryzacja rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych). Dł. min. 240 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III. Przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1:2015. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Zgodne z normą ASTM F1671. Pakowane po 100 szt., rozmiar S-XL. W związku z istniejącą, trudną sytuacją zakupową i ograniczoną dostępnością rękawic prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 3 z pakietu 9 i utworzenie osobnej części dla rękawic diagnostycznych nitylowych. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk, które zapewniają skuteczną ochronę personelu medycznego jak i pacjenta przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym. 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.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic o parametrach, o których mowa wyżej, jednakże Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

PYTANIA XIII

1. Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 7 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic wykonanych w technologii Dermashield: powierzchnia wewnętrzna rękawicy pokryta polimerem i silikonowana; powierzchnia zewnętrzna rękawicy silikonowana. Mankiet rolowany z opaską samoprzylepną. Grubość rękawic na palcu 0,25 mm, grubość na dłoni 0,21 mm, grubość na mankiecie 0,17 mm, siła zrywu przed starzeniem 17N. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic rękawic, posiadających lepszy poziom AQL = 1.0 oraz powierzchnię zewnętrzną gładką. Rękawice zarejestrowane są jako Środek Ochrony Indywidualnej w kat. III. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic rękawic, posiadających lepszy poziom AQL = 1.0. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 16523-1 oraz EN 374-4. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 4:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie ww. pozycji (rękawic winylowych bezpudrowych) oraz utworzenie z nich oddzielnego pakietu. Umożliwi to złożenie oferty tym

Wykonawcom, którzy obecnie nie oferują rękawic winylowych. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

6. **Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 9 poz. 4:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w ww. pozycji rękawic rękawic diagnostycznych nitylowych bezpudrowych, posiadających lepszy poziom AQL = 1.0, grubość na dłoni 0,14 mm. Rękawice zarejestrowane są jako Środek Ochrony Indywidualnej kat. III. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do wzoru umowy:

1. Wnosimy o modyfikację § 2 projekt umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 o 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 zrozumiały 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 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."

Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę pracy Szpitala, Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

2. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projekt umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a) 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
- b) 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);
- c) 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto w lit. f).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art.

353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu projektu umowy. W związku z tym § 5 ust. 1 załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy otrzymuje brzmienie:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną przypadkową:

- a) zwłoki w wykonaniu każdej dostawy w terminie wskazanym w §2 ust. 1, w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, naliczonej za każdy dzień zwłoki,**
- b) zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem pod względem asortymentowym, jakościowym lub ilościowym, w wysokości 8 % wartości brutto danej dostawy,**
- c) w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn niezależnych od Zamawiającego, w wysokości 8% wynagrodzenia umownego brutto określonego w §3 ust. 1.”**

3. Wnosimy o wykreślenie § 5 ust. 4 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „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.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie § 5 ust. 4 załącznika nr 4 do SWZ - projekt umowy. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje załącznik nr 4 do SWZ - projekt umowy i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

4. Wnosimy o wykreślenie § 6 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawną mającą na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej

wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie § 6 załącznika nr 4 do SWZ - projekt umowy. W związku z powyższym Zamawiający modyfikuje załącznik nr 4 do SWZ - projekt umowy i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

5. Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 3 projekt 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, wynikającej 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 SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 8 ust. 3 załącznika nr 4 do SWZ - projekt umowy. W związku z tym, § 8 ust. 3 załącznika nr 4 do SWZ - projekt umowy otrzymuje brzmienie:
„W przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub wskazującego na brak ilościowy Zamawiający sporządzi na tę okoliczność protokół i powiadomi Wykonawcę. Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 5 dni roboczych liczonych od dnia powiadomienia Wykonawcy dokonać wymiany towaru na pełnowartościowy.”

Jednocześnie, Zamawiający informuje, iż w związku z wykreśleniem § 6 załącznika nr 4 do SWZ – projekt umowy, zmieniona została numeracja poszczególnych zapisów. W związku z tym, § 8 ust. 3, o którym mowa wyżej stanowi obecnie § 7 ust. 3 projektu umowy.

6. Wnosimy o modyfikację § 10 projekt umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 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.

Odpowiedź: Umowa zawarta będzie na okres 12 miesięcy, a tym samym nie ma obowiązku określania warunków zmiany, o których mowa w art. 436 ust. 1 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.

7. Wnosimy o modyfikację § 10 projekt umowy poprzez dodanie do niego ust. 6 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.

Odpowiedź: Umowa zawarta będzie na okres 12 miesięcy, a tym samym nie ma obowiązku określania warunków zmiany, o których mowa w art. 436 ust. 1 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.

8. Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia 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 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."

Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę pracy Szpitala, Zamawiający nie wyraża zgody w powyższym zakresie.

9. Pytanie dotyczące zmiany cen:

„Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia 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. 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.”

Odpowiedź: Umowa zawarta będzie na okres 12 miesięcy, a tym samym nie ma obowiązku określania warunków zmiany, o których mowa w art. 436 ust. 1 pkt 4) ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych.

PYTANIA XIV

Dotyczy resuscytatory 1 x uż. zadanie 8

Poz. 1,2,3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zestawu do resuscytacji 1 x użytku , złożonego , gotowego do użycia, bez konieczności stosowania części zamiennych , zapakowanego w poręczną , hermetycznie zamkniętą torbę .

Odpowiedź: Zestaw nie musi być złożony, ale wszystkie elementy, na które składa się zestaw mają być zapakowane w poręczną, zamykaną torbę i musi być oznaczony serią i datą ważności.

PYTANIA XV

Pak 2 poz. 27 Czy Zamawiające dopuści do zaoferowania giętką kankę Yankauera, duża końcówka, bez kontroli siły odsysania, rozmiar 22 Fr, długość kanki 25cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA XVI

Pakiet 9

Poz.1 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, lateksowych pudrowanych, AQL < 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), poziom protein <80ug/g rękawicy, mikroteksturowana antypoślizgowa powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,12 ±0,01 mm, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Wyniki badań na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu) i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.2 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek

ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładu z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.3 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitrylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładu z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz.4 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych bezpudrowych o grubościach na palcu 0,06mm na dłoni 0,07mm na mankiecie 0,04mm reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7

Poz.3 – prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych w kolorze jasno brązowym z wew. warstwą polimerową, zawartość protein <50ug/g, długość min. 290mm, grubości na palcu 0,23mm i dłoni 0,14. O sile zrywania przed starzeniem 17,5N i po starzeniu 16,7N, AQL = 0,65?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. św. Ludwika w Krakowie działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 ze zm.) zmienia treść SWZ w zakresie:

1) Załącznika nr 2 do SWZ - Opis przedmiotu zamówienia i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

2) Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt umowy i nadaje mu brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

Załączniki:

- 1) Załącznik nr 2 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia - po zmianie
- 2) Załącznik nr 4 do SWZ – projekt umowy - po zmianie

Odpowiedzi do pytań i zmiana treści SWZ wprowadzone niniejszym pismem stanowią integralną część SWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego zamówienia.

Otrzymują:

- ✓ strona internetowa prowadzonego postępowania
- ✓ a/a