



Telefon centrala: (71) 334-94-00, fax: (71) 362-13-06
NIP 894-24-56-112, REGON 000294295
strona internetowa: www.dcchp.pl
e-mail: dcchp@dcchp.pl

BZP.3810.48.2020.JU

L.Dz. 131/DF/BZP/2020

Wrocław 10.09.2020

Dotyczy: Odpowiedzi na pytania do SIWZ, sprawa BZP.3810.48.2020.JU

Przedmiotem zamówienia jest:

dostawa środków ochrony osobistej z listy pakietów, transportem Wykonawcy lub na jego koszt.

Działając w imieniu Dolnośląskiego Centrum Chorób Płuc we Wrocławiu 53-439 Wrocław, ul. Grabiszyńska 105, zgodnie z art. 38, ust 1 i 2 ustawy z dn. 29.01.2004r. „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 oraz z 2020 r. poz. 288) odpowiadamy na pytania do SIWZ.

PYTANIA GRUPA 1

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch wiązany na troki w talii oraz na szyi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009, bez zaworu, składana, płaska konstrukcja, zintegrowana kształtka na nos. Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy. Maski oraz gumki w kolorze białym. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet 10

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009, bez zaworu, składana, płaska konstrukcja, zintegrowana kształtka na nos. Mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy. Maski oraz gumki w kolorze białym. Nie zawiera lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe, bezpudrowe przeznaczone do procedur wysokiego ryzyka, pakowane po 50szt., z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA GRUPA 2

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści:

- Fartuch z flizeliny powlekany folią. Fartuch jednorazowy, nieprzemakalny
Jednorazowy fartuch zabiegowy niesterylny wzmocniony wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej
- barierowe wzmocnienie foliowe.
 - wiązany trokami w pasie i przy szyi.
 - fartuch posiada syntetyczne ściągacze na mankietach.
 - rozmiar uniwersalny.

- w kolorze zielonym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści:

Fartuch z flizeliny powlekany folią. Fartuch jednorazowy, nieprzemakalny

Jednorazowy fartuch zabiegowy niesterylny wzmocniony wykonany z przewiewnej włókniny polipropylenowej

- barierowe wzmocnienie foliowe.
- wiązany trokami w pasie i przy szyi.
- fartuch posiada rękaw wykończony gumką.
- rozmiar uniwersalny.
- w kolorze zielonym.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 10 sztuk, w zamian za indywidualnie pakowana?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania do SIWZ

Ze względu na fakt, iż przedmiotem niniejszego postępowania są między innymi produkty, których obrót nie jest objęty obowiązkiem posiadania koncesji, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu jej przedstawiania i zastąpienia oświadczeniem Wykonawcy.

Pozytywne rozpatrzenie naszej prośby pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo

Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody (dot. pkt 1, 2, 3, 4 i 5)

Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

- 1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowego przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,
- 2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz



konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody (dot. pkt 1i 2)

PYTANIA GRUPA 3

Pakiet 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą normą PN-EN14683.

Pakiet 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r.

Pakiet 8

Czy Zamawiający wymaga złożenia raportu z badań Centralnego Instytutu Ochrony Pracy, który potwierdza zgodność parametrów oferowanego produktu z aktualną normą tzn: EN 14683:2019+AC

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 lit. a) wzoru umowy wyrażenie „0,1% wartości brutto środków ochrony osobistej z danego pakietu” zostało zastąpione wyrażeniem „0,1% wartości brutto środków ochrony osobistej niezrealizowanej wartości danego pakietu”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy (pakietu), 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 (pakietu), a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy (pakietu). 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 10 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie: „w wysokości 10% zamówienia brutto” zostało zamienione na „w wysokości 5% zamówienia brutto”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA GRUPA 4

Pak. nr 11, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy z uwagi na bezpieczeństwo personelu wymaga dostawy rękawic o długości minimalnej 300mm z fabrycznie naniesioną informacją na opakowaniu i $AQL \leq 1,5$.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga $AQL \leq 1$, Pakiet dotyczy rękawic lateksowych o standardowych długościach.

Pak. nr 12, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowania rękawic po 50 sztuk w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. nr 13, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowania rękawic po 200 sztuk w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

PYTANIA GRUPA 5

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonu bez patki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kombinezonów kategorii 6B?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów nie powlekanych folia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów wiązanych na troki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów wiązanych na troki przy szyi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartuchów z gumkami w rękawach?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet nr 6 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis w zał. asortymentowo – cenowym, iż wymaga fartucha uniwersalnego o długości nie krótszej niż 120cm licząc wysokości od ramienia.



Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie masek z gumkami?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że w opisie wyraźnie jest napisane, że Zamawiający dopuszcza maski z gumkami. Zamawiający modyfikuje zapis o mocowaniu gumek lub taśmy za uszami.

PYTANIA GRUPA 6

Czy w pakiecie 4 zamówienia nr BZP.3810.48.2020.JU Zamawiający dopuści:

Kombinezony bez gumek w pasie, spełniające wymagane normy EN14126 oraz wytyczne Ministerstwa Zdrowia w ramach zwalczania pandemii COVID-19?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

PYTANIA GRUPA 7

Pytanie nr 1

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium oraz zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych a co za tym idzie również zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku kombinezonów Pakiet nr 4, półmaski ochronnej FPP2 Pakiet nr 9 nie wymaga, aby były one wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Zauważyć należy, że wyroby objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu cytowanej ustawy. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Posiadają deklarację zgodności i dopuszczenie do obrotu na rynku, natomiast ze względu na specyfikę produktu nie muszą być kwalifikowane jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy.

Z uwagi na fakt, że oferowane przez nas produkty klasyfikowane są przez producentów, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego 2016/425, jako środki ochrony indywidualnej. Środki ochrony indywidualnej nie należą do grupy produktów objętych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. /Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679/. W związku z czym producent nie klasyfikuje ich jako wyroby medyczne zgodnie z dyrektywą 93/42 lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zgodnie z dyrektywą 98/79.

Odpowiedź:

W pakiecie nr 4 Zamawiający dopuszcza kombinezony jako środki ochrony indywidualnej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego 2016/425.

W pakiecie nr 9 Zamawiający wymaga aby półmaski FPP2 były wyrobem medycznym.

Pytanie nr 3

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od konieczności legitymowania się przez Wykonawców realizacją dostaw o konkretnej wartości i dopuszczenie do postępowania Wykonawców, którzy wykażą się należyłą realizacją przynajmniej 1 dostawy odpowiadającej swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia bez względu na wartość takiej dostawy. W ocenie Wykonawcy, żądanie legitymowania się i przedstawienia w referencjach wartości zrealizowanych dostaw, narusza zasady uczciwej konkurencji. Zgodnie z dominującym poglądem, celem składania referencji jest potwierdzenie faktu, iż dany Wykonawca w sposób należyty wykonał umowy o podobnym - do oczekiwanego przez Zamawiającego - przedmiocie. Ustawodawca nie przewidział natomiast nigdzie jako warunku stawianego potencjalnym Wykonawcom uprzedniego wykonania przez nich przedmiotowo tożsamej umowy na określoną kwotę, i tym samym konieczności podawania w treści referencji informacji takich jak wartość zrealizowanych zamówień (wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.01.2007 r., sygn. akt UZP/ZO/0-62/07; wyrok KIO z dnia 16.05.2008 r., sygn. akt KIO/UZP 426/08, uchwała KIO z dnia 05.06.2018 r., sygn. akt KIO/KD 20/18). Wykonawca zaznacza, że wymóg przedłożenia zbyt wygórowanych referencji może wykluczyć z udziału w postępowaniu Wykonawców, którzy de facto dysponują odpowiednią renomą i możliwością prawidłowego wykonania umowy. Przykładowo Wykonawców, którzy dopiero w związku z zaistniałym stanem epidemii, rozszerzyli portfolio oferowanych towarów o produkty ochrony osobistej. Konsekwencją takiego ograniczenia kręgu podmiotów uczestniczących w postępowaniu może być w szczególności ilość i wartość ofert, które wpłyną do Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Wykonawca zwraca się z prośbą, aby termin wskazany w §3 ust. 7 wzoru umowy liczony był od dnia rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę, a jeżeli Wykonawca nie udzielił odpowiedzi to od dnia, w którym upłynął termin do jej udzielenia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu §7 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób: „Za opóźnienie w zapłacie Wykonawca może żądać odsetek zgodnie z ustawą o z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, t.j. Dz. U. z 2019, poz. 118 ze zm.”.

Wykonawca zwraca uwagę, iż konstrukcja zapisu wyłączająca uprawnienie Wykonawcy do dochodzenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych narusza równowagę stron umowy, w szczególności prowadzi do uprzywilejowania pozycji Zamawiającego jako podmiotu narzucającego warunki umowy. Rozwiązanie takie stoi także w sprzeczności z celem ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, t.j. Dz. U. z 2019, poz. 118, w szczególności poprzez umożliwienie Zamawiającemu faktycznego wydłużenia terminu płatności bez konieczności ponoszenia negatywnych konsekwencji takiego działania (naliczanie niskich odsetek jako przejaw ochrony dłużnika kosztem wierzyciela).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Wykonawca zwraca się z prośbą o wskazanie przez Zamawiającego wiążącego Strony mechanizmu odstąpienia od umowy bowiem zapisy §8 ust. 3 i ust. 4 są zakresowo tożsame, natomiast powyższą kwestię regulują w odmienny sposób (różny termin, w jakim Zamawiający może skorzystać z uprawnienia do odstąpienia).

Odpowiedź:

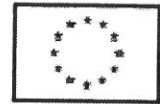
Wiążącym jest §8 ust. 3. Zamawiający usunie z wzoru umowy §8 ust. 4.

Pytanie nr 7

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów §10 wzoru umowy w ten sposób, że kara umowna będzie naliczana od wartości netto a nie brutto. Podatek VAT jako należność publicznoprawna jest odprowadzany przez Wykonawcę do urzędu skarbowego i nie prowadzi do powstania po stronie Wykonawcy jakiegokolwiek przysporzenia majątkowego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary umownej, o której mowa w zapisie §10 ust. 1 lit. b wzoru umowy od wartości netto niezrealizowanej części umowy/zadania, w jakiej następuje odstąpienie/zakończenie współpracy?

Wykonawca wskazuje, iż Zamawiający nie powinien żądać kary umowy w zakresie wykonanej części umowy bowiem nie ponosi w tym względzie żadnej szkody. Brak szkody oznacza brak podstawy do żądania zapłaty ewentualnych kar umownych, które mają charakter kompensacyjny. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym zakresie (przykładowo od zrealizowanych lub realizowanych części umowy) została wskazana na stronach Urzędu Zamówień Publicznych jako klauzula kontrowersyjna, naruszająca równowagę stron w sposób nadmierny, bowiem „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13). (<https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf/file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf>).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakiet nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu o następujących parametrach:

- Kombinezon chroniący przed czynnikami biologicznymi
- Wykonany z opatentowanego materiału TYVEC
- Gramatura ~ 41 g/m²
- Zapinany na zamek błyskawiczny wykończony patką
- Kaptur trzyczęściowy
- Brzegi rękawów i nogawek wykończone gumką
- Gumka funkcyjna w pasie
- Kolor biały, pakowany indywidualnie
- Oznakowany znakiem CE

Środek ochrony indywidualnej, kategorii III zgodnie z Rozporządzeniem 2016/425

- Produkt spełnia wymagania norm:
 - EN 1073-2:2002 – Odzież chroniąca przed radioaktywnymi cząstkami stałymi - Klasa 2
 - EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010 - Odzież chroniąca przed cząstkami stałymi – Typ 5
 - EN 13034:2005 + A1:2009 - Odzież o ograniczonej skuteczności ochrony przed ciekłymi chemikaliami – Typ 6
 - EN 1149-5:2008 – Odzież ochronna rozładowująca elektryczność statyczną z rezystancją powierzchniową w wysokości ≤ 2,5x10⁹ Ω na zewnętrznej i wewnętrznej stronie ubrania
 - EN 14126:2003 - Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi (typ 5B i 6B), wymagania dotyczące odporności na przenikanie czynników infekcyjnych:
 - odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego (test syntetycznej krwi, metoda badania zgodnie z ISO 16603/ISO 16604) – klasa 3 (maksymalnie 6)
 - odporność na przenikanie czynników infekcyjnych pod wpływem mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażoną cieczę (metoda badania zgodnie z ISO 22610) – klasa 1 (maksymalnie 6)
 - odporność na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli (metoda badania zgodnie z ISO 22611) – klasa 1 (maksymalnie 3)
 - odporność na przenikanie skażonych cząstek stałych (metoda badania zgodnie z ISO 22612) – klasa 1 (maksymalnie 3)

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PYTANIA GRUPA 8

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE, deklaracji zgodności producenta. Oferowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA GRUPA 9

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 3, 2

Czy Zamawiający dopuści środki dezynfekcyjne w opakowaniu 1l, będące produktem biobójczym mające pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nieposiadający znaku CE, niebędące wyrobem medycznym. Oferowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 3, 2

Prosimy o rezygnację z konieczności dostarczenia próbek produktów zaoferowanych w pakiecie nr 2, 3. Oferowane produkty są stosowane przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIA GRUPA 10

Szanowni Państwo, czy kombinezon ochronny ma być oferowany z kompatybilnymi ochraniaczami na obuwiu posiadającym Certyfikat UE CIOP PIB?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Szanowni Państwo, do produkowanych przez nas kombinezonów mamy wysokie ochraniacze na buty. Obydwa produkty spełniają wymagania norm PN-EN 14125:2005 oraz 14605+A1:2010 w IV klasie ochrony, potwierdzone badaniami i Certyfikatem CIOP PIB.

Czy dopuście Państwo do postępowania komplet złożony z kombinezonu i ochraniaczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

PYTANIA GRUPA 11

W załączniku nr 1 w pakiecie nr 4 zamawiający wymaga kombinezonów w rozmiarach M i L

Czy zamawiający dopuści kombinezony ochronne w rozmiarze L i XL lub tylko w rozmiarze L, które są pakowane wraz z elastyczną taśmą służącą do uszczelniania szwów, połączeń z innymi materiałami ochrony osobistej, jak rękawice lub ochraniacze na obuwiu. Taśma służy do dostosowywania kombinezonu do rozmiarów noszącego tworząc tym samym możliwie najbardziej dopasowany strój ochronny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza i modyfikuję zał. asortymentowo – cenowy.

PYTANIA GRUPA 12

Pak. nr 5, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha barierowego o długości do kolan, wiązanego na karku i w pasie.

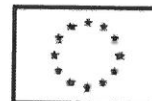
Odpowiedź:

Zamawiający dokonał zmian zapisu w załączniku asortymentowo – cenowym.

Pak. nr 7, pyt. 1 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka typu hełm, z zapięciem na szyję, wykonane z włókniny (Rayon, mieszanka polimerowa) w kolorze zielonym lub niebieskim.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



Pak. nr 8, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy masek chirurgicznych odpornych na płyny o skuteczności filtracji bakteryjnej powyżej 98% (zgodnie z normą EN 14683), w kolorze niebieskim lub zielonym, dla łatwej identyfikacji produktu i pakowane w opakowanie kartonowe z możliwością wygodnego wyciągnięcia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującą normą PN-EN14683.

Pak. nr 9, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej maski respiratorowej, 5-warstwowej, 2 panelowej, mocowanej na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, bez zaworu wydechowego, wolna od lateksu, silikonu i pcv, z włókniny polipropylenowej 60g/m² z warstwą filtrującą (polipropylen, meltblown), warstwą antybakteryjną (włóknina grafenowo-polipropylenowa), warstwą buforową (włóknina polietylenowa) i dodatkową warstwą z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m², klasa ochrony wg normy EN149:2001+A1:2009. Pakowanie w opakowanie foliowe po 2 sztuki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pak. nr 9, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej maski respiratorowej, 5-warstwowej, 3 panelowej, mocowanej na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, bez zaworu wydechowego, wolna od lateksu, silikonu i pcv, z włókniny polipropylenowej 60g/m² z warstwą filtrującą (polipropylen, meltblown), warstwą antybakteryjną (włóknina grafenowo-polipropylenowa), warstwą buforową (włóknina polietylenowa) i dodatkową warstwą z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m², klasa ochrony wg normy EN149:2001+A1:2009. Pakowanie w opakowanie foliowe po 2 sztuki.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pak. nr 9, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy masek spełniających klasę ochrony wg normy EN149:2001+A1:2009.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pak. nr 11, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic lateksowych o AQL<1,5 z fabrycznie naniesioną informacją na opakowaniu, z poziomem protein poniżej 20ug/g dla rękawicy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga AQL ≤ 1, z informacją na opakowaniu.

Pak. nr 11, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic lateksowych mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach o grubości na palcu max. 0,14 ±0,01 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. nr 11, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic lateksowych oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r.

Pak. nr 11, pyt. 4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic lateksowych posiadających wyniki badań na przenikalność min. 7 substancji chemicznych (w tym kwasy, zasady) na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374. Pozostałe normy Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. nr 11, pyt. 5 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic lateksowych produkowanych zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374. Pozostałe normy Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. nr 12, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia personelu medycznego wymaga dostawy rękawic nitrylowych high risk o długości minimalnej 300mm i AQL=1,5?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga AQL ≤ 1, min. dł. 270 mm .

Pak. nr 12, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia użytkownika wymaga dostawy rękawic nitrylowych produkowanych zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001, co jest potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374. Pozostałe normy Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. nr 12, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia użytkownika wymaga dostawy rękawic nitrylowych odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3, min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu (dołączone raporty z wynikami)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374. Pozostałe normy Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. nr 12, pyt. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych x50szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości op..

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pak. nr 13, pyt. 1 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic nitrylowych posiadających zgodność z normą EN 455 potwierdzoną przez europejską jednostkę notyfikowaną (wymagane dołączenie certyfikatu europejskiej jednostki notyfikowanej), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374.

Pak. nr 13, pyt. 2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia użytkownika wymaga dostawy rękawic nitrylowych odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 18 substancji, z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady organiczne i nieorganiczne, alkohole i aldehydy (co należy potwierdzić raportem z badań) wraz z informacją na opakowaniu o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu?

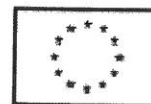
Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374.

Pak. nr 13, pyt. 3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia użytkownika wymaga dostawy rękawic nitrylowych produkowanych zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001, co jest potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374. Pozostałe normy Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



Pak. nr 13, pyt. 4 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia personelu medycznego wymaga dostawy rękawic nitrylowych przebadanych na działanie min. min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Cyklofosfamid, Metotrexatu i Melphalanu wg ASTM D6978?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały normy EN455 i EN374. Pozostałe normy Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

PYTANIA GRUPA 13

Pakiet 1

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu równoważnego spełniającego wszystkie zapisy SIWZ na bazie 85g/100g etanolu. Nie ma merytorycznego uzasadnienia do żądania 89% alkoholu etylowego skoro proponowany przez nas produkt zapewnia takie samo spektrum mikrobójcze.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

PYTANIA GRUPA 14

Pakiet 1

Poz.1.

Czy Zamawiający dopuści alkoholowy preparat do higienicznej oraz chirurgicznej dezynfekcji rąk zawierającego w składzie: Propanol-2-ol 75g, alkohol mirystylowy oraz substancje pielęgnujące (dexpanthenol + ethylhexylglycerol), bez substancji barwiących oraz zapachowych. Higieniczna dezynfekcja rąk (EN 1500) w ciągu 30 s., chirurgiczna dezynfekcja rąk (EN 12791) w ciągu 90 s. Spektrum działania: B (w tym Tbc), F(c.albicans) - 30 sek., V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, Rota) – 15 s. Noro – 30 s, adeno – 2 min. w opakowaniach 1 L. Produkt biobójczy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

**Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przedłużeniu uległ termin składania i otwarcia ofert oraz wnoszenia wadium.
Nowy termin 28.09.2020, godz. i miejsce bz.**

Z-ca Dyrektora ds. Finansowych
Lidia Malicka

