

Bielsko-Biała dn. 27.07.2021 r.

DZP.271.26.2021 - 14

**dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej - znak sprawy: DZP.271.26.2021**

*Uprzejmie informujemy, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęło zapytanie do SWZ o treści :*

**Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww.pozycji rękawic posiadających powierzchnię wewnętrzną chlorowaną i dodatkowo polimeryzowaną. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 16523-1 oraz EN 374-4 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice posiadają ASTM F1671 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuści również zaferowanie w poz. 1 Pakietu nr 13 rękawic posiadających powierzchnie wewnętrzną polimeryzowaną, pod warunkiem, że spełnią one pozostałe wymagania SWZ.

**Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 13 poz. 2:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic lateksowych. Rękawice posiadają grubość ścianki dłoni 0,35 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 33 N, po starzeniu min. 26 N. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 13 poz. 3:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic posiadających poziom białek lateksowych poniżej 20 ug/g. Lepszy poziom AQL = 0,65 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice są teksturowane na całej powierzchni palców i dłoni. Brak zgodności z normą ASTM D3578. Rękawice posiadają ASTM F1671 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice są zgodne z normami EN 455 części 1, 2, 3 oraz 4 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice zgodne z EN 371-1,2 – na potwierdzenie Deklaracja Zgodności od producenta oraz Certyfikat Badania Typu UE, oraz przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 16523-1 oraz EN 374-4 – na potwierdzenie Deklaracja Zgodności od producenta oraz raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Siła zrywu przed starzeniem min. 16 N. Opakowanie wewnętrzne papierowe, zewnętrzne folia/folia. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

**Pytania do SWZ:**

1. Wnosimy o modyfikację Rozdziału XXIII 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.).

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ

2. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania w Pakiecie nr 13 poz. 3 – rękawic ginekologicznych w ilości 200 saszetek, czyli 200 par.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytania do wzoru umowy:**

1. Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 13 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji ilościowej oraz jakościowej do 5 dni roboczych.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

2. Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 16 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 zrozumiwały 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 przewyciężyć 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:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Zamawiający wskazuje, że okoliczności związane z COVID-19 mogą powodować konieczność zmiany umowy i zakresu jej realizacji, a zasady dokonywania tych zmian są określone przepisami 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. W razie wykazania wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie tej umowy, o ile taki wpływ wystąpił lub może wystąpić, Zamawiający gotowy jest dokonać odpowiednich zmian w umowie, w szczególności co do zakresu świadczenia wykonawcy.

3. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 2 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić



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

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Kara umowna, aby spełniała swoją funkcję, nie może mieć wartości symbolicznej. Ponadto postanowienie § 5 ust. 2 projektu umowy określa maksymalną łączną wysokość wszystkich kar umownych naliczanych w okresie realizacji umowy, a nie kar jednostkowych, dlatego w ocenie Zamawiającego nie będzie stanowić dla niego źródła bezpodstawnego wzbogacenia

4. Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 7 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

W ocenie Zamawiającego wprowadzenie zaproponowanej zmiany spowodowałoby nieuzasadnione przesunięcie ryzyka ewentualnych zmian na Zamawiającego. Wykonawca nie chcąc podejmować określonego ryzyka może nie przystępować do postępowania, natomiast Zamawiający, który nie ma takiego wyboru, uprawniony jest do kształtowania umowy na określonych przez siebie warunkach.

Z poważaniem

Naczelną Pielęgniarką  
Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego  
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

mgr Barbara Frymorgen

