



Wrocław, 07 grudnia 2021 r.

**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic chirurgicznych, diagnostycznych i rękawic do przygotowania i podawania cytostatyków, znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.53.2021

WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.), dalej „Pzp” informuje, że w ww. postępowaniu przetargowym wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie nr 1:

Zwracam się z prośbą o informowanie o wszelkich zmianach zachodzących w dokumentacji niniejszego postępowania przetargowego, a także zgodnie z art. 524 ustawy Prawo zamówień publicznych wnoszę o przesłanie kopii odwołania dotyczącego treści ogłoszenia o zamówieniu lub dokumentów zamówienia, w szczególności dotyczącego SWZ, jeżeli takowe zostanie wniesione. Swoją prośbę motywuję faktem, iż (nazwa firmy) może być uznana za Wykonawcę zgodnie z definicją zawartą w art. 2 ust. 1 pkt 30 ustawy Prawo zamówień publicznych. W związku z powyższym proszę o przesłanie dokumentów na email (nazwa firmy).

Odpowiedź:

Zamawiający wykonując czynności w postępowaniu zobligowany jest do stosowania Pzp, w tym również Działu IX Pzp pn. „Środki ochrony prawnej”.

Pytanie nr 2:

Dot. Pakiet nr 2, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374-1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadocetowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Dot. Pakiet nr 1, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z Rozporządzeniem UE 2016/425 w lepszej kategorii III TYP B?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4:

Dot. Pakiet nr 1, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze M (damskie) i L (męskie)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5:

Dot. Pakiet nr 5, poz. 1-3. Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z Rozporządzeniem UE 2016/425 w lepszej kategorii III TYP B?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6:

Dot. Pakiet nr 5, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o $AQL \leq 1,5$, zawartość protein $\leq 50 \mu\text{g/g}$, minimalna siła przy zerwaniu przed i po starzeniu 6N, grubość na palcu $0,11\text{mm} \pm 0,02$, na dłoni $0,10\text{mm} \pm 0,02$, na mankiecie $0,07\text{mm} \pm 0,02$?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7:

Dot. Pakiet 5 poz. 1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zgodności rękawic z normą ASTM D6978?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstępkuje od wymogu. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8:

Dot. Pakiet 5, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 83 \mu\text{g/g}$?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 9:

Dot. Pakiet 5, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści rękawice bez obustronnej polimeryzacji, chlorowane wewnętrznie, posiadające teksturę na palcach, o AQL 1,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10:

Dot. Pakiet 5 poz. 3. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,16\text{mm} \pm 0,02$, na dłoni $0,09\text{mm} \pm 0,02$, i sile zrywu przed i po starzeniu 9N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11:

Dot. Pakiet 5, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,17mm \pm 0,02, na dłoni 0,14mm \pm 0,02, i sile zrywu przed starzeniem 13N i po starzeniu 11N?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Dot. Pakiet 5, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane na palcach, o długości 292-293mm w zależności od rozmiaru, o grubości na dłoni 0,30 mm, o sile zrywu przed starzeniem min. 28N, o zawartości protein max. 23 μ g/g i AQL 1,5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13:

Dot. Pakiet 5, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z Rozporządzeniem UE 2016/425 w lepszej kategorii III TYP A.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14:

Dot. Pakiet 5, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści uchwyt na rękawiczki o rozmiarach: 395x240x85 (\pm 10)mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15:

Dot. Pakiet 6, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed i po starzeniu 7,1N?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 16:

Dot. Pakiet 6, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,11mm \pm 0,01, na dłoni 0,07mm \pm 0,01?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 17:

Dot. Pakiet 6, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z Rozporządzeniem UE 2016/425 w lepszej kategorii III TYP B?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18:

Dot. Pakiet 6. Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe diagnostyczne /zabiegowe, przeznaczone do prowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor fioletowy, kształt uniwersalny, mankiety rolowane. Długość min. 240 mm, grubość ścianki na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,05 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, siła

zrywająca przed i po starzeniu 6,0-7,0 N, AQL \leq 1,5. Rękawice zgodne z normami PN -EN 455, PN – EN 420, PN-EN ISO 374-1,-2,-4 i -5, PN-EN 16523-1, ASTM F 1671, ASTM D6978, ASTM D 5151, ASTM D 6319, ASTM D 6124, ASTM D 7160, ASTM D 7162, dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary od XS do XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania różnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Okres ważności 4 lata.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19:

Dot. Pakiet 6. Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z odpowiednimi wymaganiami Rozporządzenia (UE) 2016/425, które są przedmiotem certyfikatu zgodności CE – nr 2777/11466-01/E23-01, wydanym przez: SATRA Technology Europe Limited, Bracetown Business Park, Clonee, D15YN2P, Republic of Ireland (2777) ? Jest to wyrób kategorii III (zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20:

Dot. Projektowanych postanowień umowy. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie „*ceny brutto gwarantowanej części pakietu*” zostało zastąpione wyrażeniem „*wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie*”?

§ 8 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy jest niejasny i wymaga doprecyzowania. Uzasadnione jest przy tym, aby kara umowna za brak terminowej dostawy była naliczana od wartości towaru niedostarczonego w terminie, nie zaś od wartości całego pakietu. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niedostarczonego w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać tę wartość.

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 21:

Dot. Projektowanych postanowień umowy. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy wyrażenie „*5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu*” zostało zastąpione wyrażeniem „*5% niezrealizowanej wartości brutto pakietu*”? § 8 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy jest niejasny i wymaga doprecyzowania. Uzasadnione jest przy tym, aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części pakietu, nie zaś od wartości całego pakietu. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od realizacji umowy po zrealizowaniu znaczącej części pakietu, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części pakietu, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części pakietu.

Odpowiedź:

SWZ bez zmian.

Pytanie nr 22:

Dot. Pakiet 2, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 2 w pozycji nr 1 rękawic do przygotowywania cytostatyków zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III w typie A oraz w pozycji nr 2 rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III w typie B.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 23:

Pakiet 3, poz. 1-5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 3 w pozycjach od nr 1 do nr 5 rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III w typie B.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 23:

Pakiet 4, poz. 2 i 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 4 w pozycjach nr 2 oraz nr 3 rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III w typie B.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 24:

Pakiet 4, poz. 1, 3 i 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 5 w pozycjach nr 1, 3 oraz 4 rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III w typie B.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Pytanie nr 25:

Pakiet 6, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 6 w pozycji 1 rękawic zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej kategorii III w typie B.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry SWZ bez zmian.

Jednocześnie na podstawie art. 137 ust. 1 Pzp Zamawiający dokonuje zmiany treści SWZ w poniższym zakresie:

1) **Rozdział V. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH pkt 1 ppkt 6** otrzymuje brzmienie:

„oświadczenia Wykonawcy (wg wzoru stanowiącego załącznik nr 4f do SWZ), że zaoferowane w ofercie rękawice chirurgiczne i diagnostyczne przez cały okres trwania umowy będą zgodne z Rozporządzeniem UE 2016/425 w kategorii III TYP A/B/C¹ i spełniają wymagania wg tego rozporządzenia (dotyczy: pakiet nr 1 poz. 1, pakiet nr 2, pakiet nr 3, pakiet nr 4, pakiet nr 5 poz. 1 – 4, pakiet nr 6);

Uwaga! Na żądanie zamawiającego w trakcie realizacji umowy, wykonawca ma obowiązek udostępnić wyniki badań wyrobu przeprowadzone przez producenta wyrobu potwierdzające spełnienie wymagań Rozporządzenia UE w kategorii III TYP A/B/C² w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania pisemnego wezwania,

¹ Zgodnie z wybranym typem A lub B lub C, w zależności od pakietu, na który Wykonawca składa ofertę, biorąc pod uwagę dopuszczenia wynikające z wyjaśnień SWZ

² Zgodnie z wybranym typem A lub B lub C, w zależności od pakietu, na który Wykonawca składa ofertę, biorąc pod uwagę dopuszczenia wynikające z wyjaśnień SWZ

pod rygorem możliwości naliczania kar umownych i możliwości odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie wykonawcy;”

- 2) Załącznik nr 4f do SWZ. Zamawiający załącza do SWZ plik pn. „Załącznik nr 4f do SWZ (po zmianie z dnia 07.12.2021 r.)”.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty. W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SWZ lub zmiany SWZ Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany (data wyjaśnień lub modyfikacji oraz nr pytania).

POWYŻSZE ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE STANOWIĄ INTEGRALNĄ CZĘŚĆ SWZ

Z upoważnienia
KOMENDANTA
4. WOJSKOWEGO SZPITALA KLINICZEGO Z POLIKLINIKĄ
SP z o.o. we Wrocławiu
.....mgr Piotr SURAJ.....
(podpis i pieczęć Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej)