



KF-3.III-382/18.3/2021

Stargard, 03.11.2021r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Postępowania w trybie podstawowym bez negocjacji nr 18/TP/D/2021 na dostawę środków ochrony indywidualnej na potrzeby SPWZOZ w Stargardzie w podziale na 8 pakietów.

Pytanie nr 1- dotyczy Pakietu 40, poz. 1:

Proszę o dopuszczenie fartucha foliowego zwijanego na rolce po 150 sztuk.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

Pytanie nr 2- dotyczy Pakietu 40, poz. 1:

Proszę o dopuszczenie fartucha foliowego przedniego zakładanego na szyję i wiązanego z tyłu

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy przedmiotowego postępowania.

Pytanie nr 3- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający dopuści miękką, przewiewną, nieprześwitującą odzież operacyjną wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze min. 40 g/m kw., dostępną w rozmiarach S – XXXL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4- dotyczy Pakietu 4:

Czy zamawiający dopuści rękawice przebadane na wirusy i patogeny krwiopochodne zgodnie z równoważną normą EN 374-5 zamiast ASTM F 1671?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SWZ.

Pytanie nr 5- dotyczy Pakietu 8, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 6- dotyczy Pakietu 8, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła o wymiarach 140 x 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający dopuści złożenie ofert na odzież operacyjną niejałową z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m² pozostałe wytyczne bez zmian. Włóknina o ww. gramaturze jest najczęściej stosowaną w przypadku ubrań chirurgicznych. I doskonale spełnia swoją rolę ochronną, wskazana przez Zamawiającego gramatura 45g/m² jest poza zakresem powszechnie używanych włókien do tego typu odzieży medycznej. W przypadku wskazanej przez Zamawiającego gramatury przepuszczalność powietrza nie jest już tak dobrze absorbowana. Im większa gramatura tym mniejsza przepuszczalność powietrza. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie odzieży chirurgicznej wykonanej z włókniny 35g/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8- dotyczy Pakietu 2, poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuści fartuchy operacyjne jałowe wykonane z włókniny typu SMMMS pozostałe właściwości bez zmian. Proponowana włóknina jest chroniona można by powiedzieć potrójnie i tak samo odporna na wszelkie czynniki wskazane z wytycznych dla tej klasy wyrobów jałowych. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie złożenia oferty z dopuszczeniem fartuchów wykonanych z włókniny typu SMMMS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9- dotyczy Pakietu 8, poz. 1:

Prosimy o doprecyzowanie min. gramatury jaką dopuszcza Zamawiający w przypadku fartucha z włókniny zbyt mała gramatura nie chroni nawet przed małym zachlapaniem. Czy Zamawiający dopuści fartuchy o min. gramaturze 25g/m²? Uprzejmie prosimy o odpowiedź.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 10- dotyczy Pakietu 8, poz. 6:

Czy Zamawiający wymaga i dopuści komplet pościeli medycznej jednorazowej o standardowych wymiarach: poszwa na poduszkę 70x80, poszwa na kołdrę 210x160, prześcieradło 210x160? Uprzejmie prosimy o udzielenie odpowiedzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11- dotyczy Pakietu 8, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowe medyczne o wymiarach 210x160? Jakiego koloru prześcieradła wymaga Zamawiający oraz jakiej gramatury? Prosimy o udzielenie odpowiedzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12- dotyczy Pakietu 8, poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści koszulę pacjenta wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²? O dobrej przepuszczalności powietrza. Uprzejmie prosimy o udzielenie odpowiedzi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odzieży operacyjnej jednorazowej wykonanej z przewiewnej, antystatycznej, niepylącej włókniny SMS o gramaturze 35 g/m². Bluza z krótkim rękawem, wycięcie w serek obszyte białą lamówką. Spodnie z długimi nogawkami bez ściągaczy, w pasie wiązane na troki. Oferowane rozmiary odzieży S, M, L, XL, XXL. Komplet (bluza + spodnie) zapakowane w opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14- dotyczy Pakiet 2 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchy operacyjnego jałowego, wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², rękaw zakończony miękkim poliestrowym mankietem, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, tylne części fartucha zachodzące na siebie, u góry fartuch zapinany na rzep. Troki wewnętrzne fartucha łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja zezwalająca na założenie fartucha zapewniająca zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora. Odporność na przenikanie cieczy >40cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro 200kPa. W zestawie z 2 ręcznikami do osuszania rąk, całość owinięta w papier krepowy. Na opakowaniu 4 repozycjonowalne



etykiety samoprzylepne zawierające m.in.: serię, datę ważności produktu. Zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy. Oferowane rozmiary: M, L, XL, XXL.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 15 – dotyczy Pakietu 2, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchy operacyjnego jałowego, wykonany z włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m², posiadający przepuszczające powietrze wzmocnienie z laminatu w części przedniej i na rękawach klejone obwodowo – gramatura 50g/m², rękaw zakończony miękkim poliestrowym mankietem, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, tylne części fartucha zachodzące na siebie, u góry fartuch zapinany na rzep. Troki wewnętrzne fartucha łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja zezwalająca na założenie fartucha zapewniająca zachowanie sterylności z przodu i z tyłu operatora. Odporność na przenikanie cieczy >100 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho/mokro 200kPa. W zestawie z 2 ręcznikami do osuszania rąk, całość owinięta w papier krepowy. Na opakowaniu 4 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające m.in.: serię, datę ważności produktu. Zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy. Oferowane rozmiary: M, L, XL, XXL.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 16 – dotyczy Pakietu 4:

Prosimy Zamawiającego o możliwość potwierdzenia zgodność z wymaganą normą EN 455 certyfikatem z badania wystawionym przez europejską jednostkę notyfikowaną.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 17 – dotyczy Pakietu 4:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.



Pytanie nr 18 – dotyczy Pakietu 4:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają być odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19 – dotyczy Pakietu 5:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 20 – dotyczy Pakietu 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 290 mm (tolerancja +/- 0,03). Średnia grubość na pojedynczej ściance palca 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Okres ważności 35 miesięcy od daty produkcji. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt.).

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 21- dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odzieży operacyjnej jednorazowej niejałowej wykonanej z włókniny typu SMS o gramaturze 45 g/m², pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 22- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych fartuchów operacyjnych Standard, w których odporność na przenikanie cieczy min. 37cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 132kPa, na mokro 138kPa, pozostałe parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 23- dotyczy Pakietu 4, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie diagnostycznych rękawic nitrylowych, bezpydrowych, w których grubość pojedynczej ścianki na palcach wynosi $\geq 0,05$ mm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 24- dotyczy Pakiet 4, poz. 1:

Czy Zamawiający uzna przedstawienie Kart Danych Technicznych wystawionych przez producenta na potwierdzające zgodności rękawic z normami EN 455; ASTM F 1671; EN374?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 25- dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści odzież operacyjną wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26- dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści odzież operacyjną w rozmiarze S-XXXL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27- dotyczy Pakietu 1, poz. 1:

W związku z pojawieniem się na rynku ubrań operacyjnych, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający oczekuje ubrań operacyjnych przebadanych zgodnie z aktualnym wydaniem normy EN tj. z normą EN 13795-2:2019.



Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych, co ma być potwierdzone raportem z badań z niezależnego laboratorium oraz załączenia tego raportu do oferty przetargowej?

Badania takie należy wykonać na gotowym produkcie tj. na ubraniu operacyjnym a nie materiale. Zgodnie z obowiązującym prawodawstwem europejskim do ubrań operacyjnych znajduje zastosowanie norma EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych. Norma definiuje wymagane parametry, minimalne wymagania, metody i kryteria badania oraz dzieli rozwiązania na spełniające wymagania standardowe lub wysokie co wskazuje obszary zastosowania tych wyrobów. Żądanie potwierdzenia zgodności z normą EN 13795-2:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie rozwiązania, które w sposób odpowiedni zapewnią dbałość o minimalizowanie zanieczyszczenia powietrza w sali operacyjnej przez złuszczonego naskórek pochodzący ze skóry osób noszących podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych. Chcemy podkreślić, iż zgodnie z zapisami normy dzięki wskazaniu dwóch poziomów wydajności (standardowy i wysoki) ułatwiona zostaje ocena właściwości barierowych wyrobów. W zależności od czystości mikrobiologicznej sali operacyjnej wymaganej do zabiegu operacyjnego mogą być wymagane różne wyroby. W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien nabyć rozwiązania spełniające aktualne wymagania normatywne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści fartuch zawinięty w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na penetrację płynów >20 CM H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 30- dotyczy Pakietu 2, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści fartuch zawinięty w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31- dotyczy Pakietu 3, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości na palcu 0,08mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 32- dotyczy Pakietu 3, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671, potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych przez jednostkę niezależną, wystawionym przez Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 33- dotyczy Pakietu 3, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 16523-1 jako normą równoważną do EN 374-3, potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych przez jednostkę niezależną, wystawionym przez Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 34- dotyczy Pakietu 3, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 250 szt. (dla rozm. XS-L) oraz po 240 szt. dla rozm. XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35- dotyczy Pakietu 4, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczonej różnicy w grubości na palcu 0,08mm+/-0,01?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.



Pytanie nr 36- dotyczy Pakietu 4, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, EN 374-2,4 potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych przez jednostkę niezależną, wystawionym przez Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 37- dotyczy Pakietu 4, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671, potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych przez jednostkę niezależną, wystawionym przez Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 38- dotyczy Pakietu 5, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN ISO 374-1,5, EN 16523-1, EN 374-2,4 potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych przez jednostkę niezależną, wystawionym przez Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 39- dotyczy Pakietu 5, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą ASTM F1671, potwierdzone raportem z badań przeprowadzonych przez jednostkę niezależną, wystawionym przez Producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 40- dotyczy Pakietu 6, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 374 potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 41- dotyczy Pakietu 6, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane jedynie na palcach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.



Pytanie nr 42- dotyczy Pakietu 8, poz. 1, 7, 8:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43- dotyczy Pakietu 8, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L jako najbardziej uniwersalny ponieważ ani na osoby noszące rozmiar większy nie jest zbyt ciasny ani na osoby noszące rozmiary mniejsze zbyt luźny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44- dotyczy Pakietu 8, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45- dotyczy Pakietu 8, poz. 2, 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46- dotyczy Pakietu 8, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści czepek o średnicy ok. 47cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47- dotyczy Pakietu 8, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furazerki wiązany z tyłu na troki z wstawką antypotną w części czołowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 48- dotyczy Pakietu 8, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49- dotyczy Pakietu 8, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furazerki z trokami do umocowania, wysokość części przedniej umożliwiając wywiniecie i utworzenie warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50- dotyczy Pakietu 8, poz. 4, 5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51- dotyczy Pakietu 8, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 160x210cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m², dostępnych w rozmiarach od S do XXL?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie nr 53- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość zaoferowania fartuchów z poliestrowym elastycznym mankietem i z odpornością na penetrację płynów 37 cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54- dotyczy Pakietu 8, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny, nie mniejszy niż L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55- dotyczy Pakietu 8, poz. 3:

Czy zamawiający dopuści wstawkę pochłaniającą pot (45 g/m²) w przedniej części o długości ok. 32 cm i wysokości 5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny typu SMMMS, każdy fartuch pakowany podwójnie wewnątrz w serwetę Spunbond, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57- dotyczy Pakietu 2, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha wykonanego z włókniny typu SMMMS, dodatkowe nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej fartucha i w 3/4 rękawów przymocowane strefowo na całym obwodzie od wewnątrz, każdy fartuch pakowany podwójnie, wewnątrz w serwetę Spunbond, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58- dotyczy Pakietu 3, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza rękawice pakowane po 200 sztuk z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 59- dotyczy Pakietu 7, poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1,0 gwarantującym wyższą jakość produktu, odstępianie od wymogu normy EN 388, która zgodnie z nowymi przepisami nie jest obowiązująca, pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od normy EN-388, dopuszczamy AQL 1.0. Pozostałe parametry wymagane zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 60- dotyczy zapisów SWZ:

Wnosimy o modyfikację Rozdziału X SWZ poprzez dookreślenie czy Zamawiający przewiduje zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) wezwanie Wykonawcy do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych które bądź to nie zostały złożone bądź to złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne. UZASADNIENIE: Wykonawca ma świadomość, że w postępowaniach prowadzonych w oparciu o przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) na Zamawiającym nie ciąży obowiązek dookreślenie powyższego w dokumentacji postępowania (tj. w przypadku niedookreślenie zachodzi domniemanie, iż przedmiotowe środki dowodowe nie będą podlegać uzupełnieniu), to w jego ocenie celem zadośćuczynienia zasadzie wyrażonej w art. 16 pkt 2) powyższe postanowienia powinno znaleźć się w treści SWZ.

Odpowiedź: Integralną częścią dokumentacji postępowania jest Ogłoszenie o zamówieniu, w którym Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

Pytanie nr 61- dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 3 ust. 15 oraz § 12 ust. 1 i 2 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 prawna mająca 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 nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 62- dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 16 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej 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: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 63- dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 17 projektu umowy poprzez nadanie mu 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 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 nie wyraża zgody na modyfikację.



Pytanie nr 64- dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 4 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 65- dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 5 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 nie wyraża zgody na modyfikację.

Pytanie nr 66- dotyczy Pakietu 1:

Czy zamawiający dopuści ubrania operacyjne bluza i spodnie w rozmiarach S – XXXL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 67- dotyczy Pakietu 1:

Czy zamawiający dopuści ubrania operacyjne bluza i spodnie z włókniny SMMS o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 68- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kompletów chirurgicznych dopuszczonych do stosowania na bloku operacyjnym zgodnych z wymaganiami normy EN 13795?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie oczekuje.

Pytanie nr 69- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający oczekuje w celu potwierdzenie spełnienia wymogów normy EN 13795 przedstawienia raportu z badania gotowego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ.

Pytanie nr 70- dotyczy Pakietu 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby komplety posiadały bluzę wyposażoną w min. 3 kieszenie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 71- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści fartuchy z włókniny SMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72- dotyczy Pakietu 2, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści fartuchy pakowane podwójnie, wewnątrz w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 73- dotyczy Pakietu 2, poz. 2:

Czy zamawiający dopuści fartuchy z włókniny SMMMS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie nr 74- dotyczy Pakietu 2 poz. 2:

Czy zamawiający dopuści fartuchy pakowane podwójnie, wewnątrz w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75- dotyczy Pakiet 8, poz. 1:

Czy zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76- dotyczy Pakietu 8, poz. 2-3:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77- dotyczy Pakietu 8, poz. 4-5:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 sztuk z przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78- dotyczy Pakietu 8, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła w rozmiarze 160 x 210?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79- dotyczy Pakietu 8, poz. 8:

Czy zamawiający wymaga koszuli wykonanych z sms o gramaturze min 35g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 80- dotyczy Pakietu 1:

Czy zamawiający dopuszcza komplet odzieży chirurgicznej wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

Pytanie nr 81- dotyczy Pakietów 3-7:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu załączenia karty technicznej produktu a dopuszcza raport badania producenta na zgodność z EN 455. Karta techniczna i badania producenta zawierają te same parametry, a badania są bardziej szczegółowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dyrektor

Krzysztof Kowalczyk

Sekretariat: 91/ 578 92 03

Fax.: 91/ 391 18 83

e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:

Bank Gospodarstwa Krajowego

97 1130 1176 0022 2031 5920 0005

www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710

REGON: 000304562

KRS: 0000005388

Rejestr Wojewody: 000000017670

BDO:000108337