



Poznań, dnia 11.12.2023 r.

Oznaczenie sprawy: PN-134/23

**Uczestnicy postępowania  
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
na dostawę wyrobów medycznych**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 4**

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych – Zamawiający poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

**Zestaw nr 1**

Część 4, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające mikroteksturę na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 4, pozycja 1 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu odporności na alkohole oraz środki dezynfekcyjne, przebadane na min. 12 substancji chemicznych?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające mikroteksturę na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 245mm?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 6, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki z dokładną, łatwą do odczytania skalą linearną co 1 ml, cyfrową co 5 ml?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

Część 7, pozycja 1,2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w rolce o średnicy gilzy 40mm, pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 9, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik bez wyznaczonego pola do opisu?

**Odpowiedź:**  
**Zgodnie z SWZ.**

Część 9, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik 200ml?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**

Część 22, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**  
**Zamawiający dopuszcza.**





Część 23, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę o gramaturze wzmocnienia 80g/m<sup>2</sup>, spełniającą pozostałe wymagania?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza.**

#### Zestaw nr 2

##### **Pakiet 4**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczalne do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktoqramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciuch ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

##### **Pakiet 5**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe niejałowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka o podwyższonej chwytności z dodatkową teksturą na palcach. Długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL ≤1,5, kolor niebieski, średnia grubość na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1. Siła zrywania min. 11 N (potwierdzona raportem z badań wydanym przez akredytowane laboratorium). Dopuszczalne do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktoqramem. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD potwierdzone badaniem TLC. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Produkowane wg zasad zrównoważonego rozwoju w zakładach posiadających certyfikaty Amfiori BSCI A oraz EcoVadis Platinum. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciuch ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

#### Zestaw nr 3

##### **Dotyczy Części nr 14:**

1. Czy Zamawiający dopuści chusteczki włókninowe suche **18x39 cm**, przeznaczone do mycia, dezynfekcji oraz osuszania powierzchni wyrobów medycznych; Wykonane poliestru i wiskozy, nie zostawiające smug, o gramaturze **50 g/m<sup>2</sup>**; udział procentowy składników: **wiskoza 70%, poliester 30%**; **rolka = 256 sztuk**, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania zaokrąglając w górę do pełnych opakowań, tj. 21010 rolek pojemności 256 chust?

**Odpowiedź:**

**Zgodnie z SWZ.**

##### **Dotyczy Części nr 32:**

2. Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych; Preparat na bazie H2O2 bez zawartości chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy; Chusteczka o wymiarze 20x30 cm i gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>; Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (Candida albicans) – 1 min., V zgodnie z EN 14476 V (Polio, Adeno, Noro) – 1 min. oraz spory wg EN 13704 i EN 17126; Testy wykonane na roztworze odciśniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615); Opakowanie 80 chusteczek tzw. tuba, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania?

**Odpowiedź:**





Zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści preparat w postaci szybko działających gotowych do użycia chusteczek do dezynfekcji i mycia powierzchni medycznych; Preparat na bazie H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> bez zawartości alkoholu, chloru, QAV, kwasu nadoctowego oraz poliaminy; Chusteczka o wymiarze **20x27 cm** i gramaturze 25 g/m<sup>2</sup>; Spektrum działania: zgodnie z EN 16615 (test czterech pól) B, F (Candida albicans) – **1 min.**, V zgodnie z **EN 14476 V (Polio, Noro, Adeno) – 30 sek.**; Testy wykonane na roztworze odcisniętym z chusteczki lub bezpośrednio z jej udziałem (EN 16615); Opakowanie 100 chusteczek tzw. flowpack?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

**Dotyczy projektu umowy:**

4. Czy Zamawiający zmieni § 10 ust. 1 – 6 nadając mu treść:

§ 10 Kary umowne Strony ustalają odpowiedzialność w razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy w formie kar płatnych w następujących przypadkach i wysokości:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w §3 ust. 2 i ust. 3 w wysokości 2% wartości netto nie dostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości nie zrealizowanej części przedmiotu umowy netto określonej w §5 ust.
- za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy określonej w §5 ust. 1.
- za nie udostępnienie dokumentów, o których mowa w §8 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości 100,00 zł netto za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku stwierdzenia przez nadzór Zamawiającego wykonywania pracy w sposób zagrażający zdrowiu lub życiu ludzkiemu, a także rażącego naruszenia przez Wykonawcę lub jego podwykonawców przepisów dot. bezpieczeństwa i higieny pracy oraz bezpieczeństwa pożarowego (w tym nieprzestrzeganie bezwzględного zakazu palenia wyrobów tytoniowych na terenie całego Szpitala), zwartych w przepisach ogólnie obowiązujących, a także nie wywiązywanie się z postanowień Umowy z tego zakresu, Zamawiający zastrzega sobie możliwość naliczania kar pieniężnych w wysokości 200,00 zł za każdy stwierdzony przypadek.

3. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną:

a. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wartości netto umowy określonej w §5 ust. 1, za wyjątkiem okoliczności wymienionych w art. 456 ust.1 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych.

4. W przypadku nie uiszczenia Wykonawcy wynagrodzenia, Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych.

5. Strony przyjmują, że kary pieniężne przewidziane postanowieniami umowy podlegać mogą sumowaniu i potrącane będą z jakiegokolwiek wierzycielności przysługującej Wykonawcy od Zamawiającego, a gdyby okazało się to niemożliwe, Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar pieniężnych na rachunek bankowy Zamawiającego w terminie wskazanym w nocie obciążeniowej lub w wezwaniu do zapłaty kar pieniężnych.

6. Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych nie może przekroczyć 35 % wartości umowy. Strony niezależnie od kar umownych mogą dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych prawa cywilnego przewyższającego kary umowne?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższych zmian do umowy.

