

DO/DZ-TPbn-381-2-67/21

**DO WSZYSTKICH
ZAINTERESOWANYCH**

dot. postępowania prowadzonego w trybie podstawowym ogłoszonym w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 11.08.2021 r. pod numerem 2021/BZP 00261329/01, którego przedmiotem są sukcesywne dostawy rękawic dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.), Zamawiający przekazuje treść złożonych pytań i udzielonych odpowiedzi.

Pytanie 1

dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia wewnętrzna mikroteksturowana grubość na palcu 0,22 mm AQL max 0,65 ,sterylizowane radiacyjnie , anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein 15µg/g długość rękawicy długość min 270 mm kształt anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zgięte palce, poszerzona część grzbietowa dłoni), rolowany mankiet, odporne na zerwania min 15,1 N przed o 14,4 N po starzeniu łatwe w nakładaniu , dobrze dopasowane nie śliskie, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe bez wycięcia. Rozmiar 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0;

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

dotyczy zadanie 1

Czy Zamawiający dopuści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,22±0,03 mm, na dłoni 0,18±0,03 mm, mankiecie: 0,15±0,03 mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65 , niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 20 µg/g (wg EN 455-3)-badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ B),5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym potwierdzonym badaniami w niezależnym laboratorium, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 2 alkohole, w tym odporne na min. 1 o stężeniu co najmniej 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydylna - poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowania umożliwiające wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa o właściwościach antybakteryjnych, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami metalowymi pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. (dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL) z przeliczeniem zamawianych ilości do 8000 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Pakiet 1

- 1)Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie grubości na palcu max. 0,27 mm, pozostałe wymogi zgodne z SWZ.
- 2)Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymagany poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta, wg. EN 455-3, z oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których dotyczy badanie?

Odpowiedź:

Ad.1) Tak.

Ad.2) Nie.

Pytanie 6

Zadanie 1 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bez struktury sieci, o grubości na palcu 0,25-0,27mm, poziomie protein <30ug/g, odpornych na rozerwaniem min 12N, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Zadanie 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, grubość na palcu 0,23-0,24 mm. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z listkami ułatwiającymi otwieranie. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Zadanie nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnie rękawic zgodnych z poniższym opisem:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna – polimeryzowana, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,12 mm, grubość na dłoni min. 0,08 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu > 8,0N. Zgodność z normą EN 455 potwierdzona raportem z badań producenta. Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 11 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (izopropanol) na poziomie 6 oraz preparatu na bazie alkoholu etylowego (etanol) na poziomie 1 potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 15 substancji cytostatycznych). Zgodne z ISO 13485. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z prawodawstwem europejskim 1935/2004 (WE) & 2023/2006 (WE). Rozmiary XS-XL pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Pytania do projektu umowy:

- 1) Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 11 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści możliwości naliczania kary umownej w przypadku realizacji zakupu interwencyjnego.
- 2) Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 6 i 7 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.
- 3) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 2 projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych do wysokości:
 - a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1);
 - b. 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 2) i 3);
 - c. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 4).

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. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

- 4) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 4 projektu umowy poprzez dookreślenie iż 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.

- 5) Wnosimy o modyfikację § 9 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 nie wyraża zgody.

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia.

W celu dochowania terminu, o którym mowa w art. 284 ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający działając na podstawie art. 284 ust. 3 ustawy Pzp, zmienia termin składania i otwarcia ofert. Zmianie ulega również termin związania ofertą.

Nowy termin składania ofert: 18.11.2021 r. godz. 9:00

Nowy termin otwarcia ofert: 18.11.2021 r. godz. 10:00

Termin związania ofertą: 17.12.2021 r.

Zmiany dotyczące terminów stanowią modyfikację odpowiednich zapisów w rozdziale XII oraz XV SWZ.

Z-CIA DYREKTORA
ds. Finansów i Zarządzania

mgr Anna Kowala

KIEROWNIK
Apteki

mgr farm. Marek Sekular

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

mgr Urszula Wojcieszek

P. Brogida