

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 02.02.2021 r.

Sprawa ZP/01/2021

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawy rękawic diagnostycznych**” ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych** pod nr **2021/BZP 00004170/01** z dnia **29 – 01 – 2021 r.** informujemy:

Pytania:

1. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, których grubość wynosi na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed i po starzeniu min. 7N. 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 (w tym wskazane w SIWZ) potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Przebadanie na 5 substancji chemicznych, w tym min. 2 kwasy. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczalne 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?

Odpowiedź: Dopuszczamy z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości rękawic.

2. Pozycja 1: Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby rękawice były przebadane na min. 2 alkohole, co pozwoli Wykonawcom złożyć konkurencyjne oferty.

Odpowiedź: Pozostawiamy wymóg przebadania na przynajmniej 1 alkohol.

3. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem długości min. 290mm, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej, pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic w opakowaniach a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości rękawic. Rozciąganie rękawic przed procesem starzenia 500%, po przyspieszonym starzeniu 400% - na potwierdzenie folder od producenta. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,12 mm, grubość pojedynczej ścianki na dłoni 0,08 mm. Rękawice wykonane z nitrylu, są hypoalergiczne (na potwierdzenie folder od producenta). Rękawice przebadane na gotowe preparaty do dezynfekcji na bazie 70% izopropanolu na poziomie 6, a także etanolu na poziomie 1. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic mikroteksturowanych z teksturą na końcach palców, posiadających Certyfikat Badania Typu UE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Pytania do SWZ: Wnosimy o doprecyzowanie terminu związania ofertą poprzez dookreślenie iż jego upływ nastąpi dnia 6 marca 2021 roku, nie zaś dnia 7 marca 2021 roku zgodnie z Rozdziałem VII pkt 7.1 SWZ. Wykonawca pragnie zauważyć iż w przypadku gdy termin składania ofert przypada na dzień 5 lutego 2021 roku termin związania ofertą wynoszący 30 dni mija w dniu 6 marca 2021 roku nie zaś jak wskazał Zamawiający w dniu 7 marca 2021 roku.



UZASADNIENIE: Należy wskazać, że liczenie terminu biegu związania ofertą jest uregulowane odmiennie od regulacji Kodeksu cywilnego w art. 111 § 2, w zakresie początku biegu terminu, ponieważ art. 85 ust. 5 [obecnie art. 307 ust. 1] Pzp nakazuje rozpocząć liczenie biegu terminu wraz z upływem terminu składania ofert, a nie od dnia następnego po terminie składania ofert (por. przykładowo: wyrok z dnia 13 kwietnia 2015 r., KIO 618/15, KIO 625/15).

Odpowiedź: Upływ terminu związania ofertą nastąpi 6 marca 2021 roku.

7. Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 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 zrozumiały 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 przezwyciężyć 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: Nie wyrażamy zgody.

8. Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 o 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, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

9. Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 6 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: Nie wyrażamy zgody.

10. Pytania do wzoru umowy: Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu 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 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”)

poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SWZ 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 rażąco 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).

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

11. Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru: Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej 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 zrozumiały 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 przezwyżyć 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: Nie wyrażamy zgody.

12. Pytanie dotyczące zmiany cen: Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o 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. 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: Nie wyrażamy zgody.

13. Pakiet nr 1, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania:

Rękawice diagnostyczne niejałowe z miękkiego elastycznego nitrilu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i SOI KAT III z możliwością stosowania do żywności, bezpudrowe (1 op. 100 szt.) rozmiar: S,M,L Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem. Rękawice o długości 240 mm, siła zrywania min. 7N przed i po starzeniu. Grubość pojedynczej ścianki: palce - 0,07 mm, dłoń - 0,06mm. Pozbawione Tiuramów, przebadane zgodnie z normą EN 16523-1 na min. 8 substancji chemicznych (bez cytostatyków) oraz posiadające badania na min. 12 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C.

Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności , LOT/nr partii lub serii, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź: Dopuszczamy z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości rękawic.

14. Pakiet nr 1, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania:

Rękawice diagnostyczne niejałowe z miękkiego elastycznego nitrilu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KAT III z możliwością stosowania do żywności, bezpudrowe (1 op. 100 szt.) rozmiar: S,M,L, XL Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem. Rękawice o długości 240 mm, siła zrywania min. 7N przed i po starzeniu. Grubość pojedynczej ścianki palce - 0,07 mm, dłoń - 0,06mm. Pozbawione Tiuramów, przebadane zgodnie z normą EN 16523-1 na min. 8 substancji chemicznych (bez cytostatyków) oraz posiadające badania na min. 12 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C, AQL – 1,5.

Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności , LOT/nr partii lub serii, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

15. Pytania dot. wzoru umowy:

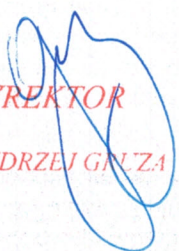
Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej w § 6 ust. 1. Na następującą wartość: „W przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy z winy Dostawcy, Dostawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części zamówienia”?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

16. Prosimy o dopuszczenie w zakresie poz. 1 rękawic: rękawice diagnostyczne niejałowe z miękkiego elastycznego nitrilu, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII Typ B z możliwością stosowania do żywności, bezpudrowe (1 op. 100 szt.) rozmiar: S,M,L. Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności. Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem. Rękawice o min. długości 240 mm, siła zrywania min. 6,3N przed i po starzeniu - potwierdzone raportem testowym, grubość pojedynczej ścianki palce 0,11-0,12mm, dłoń 0,07-0,08mm. Pozbawione tiuramów - potwierdzone oświadczeniem producenta. Rękawice przebadane wg EN 16523-1:2016 na: 37% Formaldehyde - poziom 6, 40% Sodium Hydroxide - poziom 6, 30% Hydrogen Peroxide - poziom 2. Posiadające badania na min. 12 cytostatyków w tym Etoposide, Fluorouracil, Metotrexat, Mitomycin C.

Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności, LOT/nr partii lub serii, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź: Dopuszczamy.


DYREKTOR
mgr ANDRZEJ GILZA

Prof. K. K. K.