



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ WOJEWÓDZKA STACJA
POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BIAŁYMSTOKU

ul. Poleska 89, 15-874 Białystok

Tel. 85 66 37 301, fax. 85 66 37 302

www.pogotowie.bialystok.pl; sekretariat@wspr.bialystok.pl;

Białystok, 9 kwietnia 2021 r.

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
na dostawę rękawic ochronnych na potrzeby
SP ZOZ WSPR w Białymstoku**

EOP.332.8.21

DOTYCZY: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic ochronnych na potrzeby SP ZOZ WSPR w Białymstoku

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Działając na podstawie art. 135 ust. 1, 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U.2019.2019 tj. z późn. zm.) w związku z prośbą o udzielenie wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający wyjaśnia:

Pytanie 1:

Dotyczy Formularz cenowy poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne bezlateksowe nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, jednorazowego użytku, z wewnętrzną warstwą polimerową, lekko teksturowane na całej powierzchni z dodatkową teksturą na końcach palców. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Pozbawione tiuramów. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Minimalna grubość rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,10mm, dłoń 0,07mm, mankiet 0,05mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.9,0N. Opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru, rozmiar oznakowany na wszystkich ściankach. Oznakowanie: Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Oznakowane znakiem CE. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1, przenikanie substancji cytotatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978 – potwierdzone badaniami jednostki niezależnej. Posiadające dopuszczenie do kontaktu z żywnością, potwierdzone deklaracją zgodności producenta. Zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; oraz ISO 13485; ISO 9001. Termin ważności produktu 5 lat. Dostępne w rozmiarach: XS-XL, op. a 100szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2:

Załącznik nr 2 do siwz – opis przedmiotu zamówienia pozycja 1.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubościach: na palcu 012mm, dłoni 0,08mm, mankiecie 0,06mm oraz o odstępianiu wymogu spełnienia parametru rozciąganie przed starzeniem min.60%, ponieważ jest parametr badane wg standardów normy amerykańskiej, a Zamawiający i tak wymaga siły rozerwania przed starzeniem min.9N badanej obowiązującą normą EN 455?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3:

Załącznik nr 2 do siwz – opis przedmiotu zamówienia pozycja 1.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstępianie od wymogu przebadania rękawic



na przenikanie krwi syntetycznej wg normy ASTM F1670, ponieważ:

- norma ASTM F 1670 jest mniej precyzyjna i dokładna w stosunku do normy ASTM F 1671. Wynik badania opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie. Norma ASTM F1671 jest gwarantem większego bezpieczeństwa użytkownika rękawic.

- pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi jedynie wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych, bardziej szczegółowych badań, przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy

ASTM F 1671. W związku z tym badanie zgodne z normą ASTM F1671 potwierdza bezpieczeństwo użytkownika rękawic?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4:

Załącznik nr 2 do siwz – opis przedmiotu zamówienia pozycja 2.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych jałowych pakowanych w opakowanie: koperta zewnętrzna papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa, sterylizowanych tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5:

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 4 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposobie - 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę sposobu zamawiania towaru. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pytanie 6:

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 10 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem

Albi DP Po



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. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7:

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 13 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 na zmianę projektu umowy.

Pytanie 8:

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. a) i b);
- b. 0,2% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. c);
- c. 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. d).

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.

Pytanie 9:

Pytania do wzoru umowy:



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ WOJEWÓDZKA STACJA
POGOTOWIA RATUNKOWEGO W BIAŁYMSTOKU

ul. Poleska 89, 15-874 Białystok

Tel. 85 66 37 301, fax. 85 66 37 302

www.pogotowie.bialystok.pl; sekretariat@wspr.bialystok.pl;

Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści ust. 2 i 3. **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. Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85).

Odpowiedź:

Zamawiający nie przychyliła się do prośby. Zgodnie z zapisem Art. 15r1 . 1. Ustawy z dnia 2 marca 2020 r.o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych, „ *Art. 15r1. 1. 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.* ” Przepis nie ogranicza odpowiedzialności odszkodowawczej wykonawców za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy lecz czasowo ogranicza uprawnienia zamawiających do dokonywania potrąceń oraz zaspokajania się z zabezpieczeń należytego wykonania umowy.

Pytanie 10:

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje treść SWZ.

Pytanie 11:

Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, mankiet rolowany, kolor jasno-niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,05mm+/-0,01, AQL 1.0. Długość min. 240 mm. Siła rozerwania przed starzeniem min. 6N, Zgodne z EN 455-1, 2, 3, 4 potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523-1 i cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Przebadane na wirusy zgodnie z normą ASTM F 1671. Zarejestrowane oraz oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL?

Odpowiedź:



Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12:

Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, sterylne, lekko pudrowe, zgodne z normą EN 455, niska zawartość pudru, poziom protein lateksowych ≤ 94 $\mu\text{g/g}$, długość min. 275-285mm w zależności od rozmiaru, grubość pojedynczej ścianki palca min. 0,21 mm. AQL 1,0. Spełnienie wymagań potwierdzone protokołami badań producenta nie starszymi niż z 2016 roku lub kartą techniczną. Kształt w pełni anatomiczny (przeciwstawny kciuk, zagięte palce); rolowany mankiet, oznakowanie CE; łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia zewnętrzna pokryta specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy; posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów dołączone do oferty oraz odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374. Pakowane podwójnie wewnętrzne papierowe, zewnętrzne foliowe, sterylizowane radiacyjnie, Oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dostępne w rozmiarach: 9; 8,5; 8;7,5; 7; 6,5.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Prosimy o dopuszczenie w zakresie poz. 1 rękawic: rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, mankiet rolowany, w kolorze jasno-niebieskim. Teksturowane końcówki palców, grubość rękawic w palcach min. 0,09mm, dłoni min. 0,06mm, mankieta min. 0,05mm, AQL maks. 1,5. Długość min. 240 mm. Siła rozerwania przed starzeniem min. 6N. Zgodne z PN/EN 455-1,2,3 potwierdzone przez raport z badań producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3 lub równoważną i cytostatyków. Przebadane na wirusy zgodnie z normą ASTM F 1671 lub równoważnej. Zarejestrowane oraz oznakowane fabrycznie jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: S, M, L, XL.

W związku z istniejącą, trudną sytuacją zakupową i ograniczoną dostępnością rękawic prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz. 1 i utworzenie osobnej części. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk, które zapewniają skuteczną ochronę personelu medycznego jak i pacjenta przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy, bez obaw o incydent medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza oraz nie wydzieli poz. 1 do odrębnej części.

UWAGA: Prosimy o potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na adres e-mail: przetargi@wspr.bialystok.pl

DYREKTOR
SP ZOZ WSPR w Białymstoku
lek. med. Bogdan Kalicki