

Ciechanów dnia 17.12.2021 r.

Uczestnicy postępowania

dotyczy: przetargu w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawę rękawiczek diagnostycznych nitylowych niesterylnych ogłoszonego w dniu 14.12.2021 r. w BZP, nr ogłoszenia 2021/BZP 00314849/01 oraz zamieszczonego na stronie internetowej Szpitala – <https://zamowienia.szpitalciechanow.com.pl>

Specjalistyczny Szpital Wojewódzki w Ciechanowie udziela odpowiedzi na przesłane przez Wykonawców zapytania, dotyczące treści swz:

Lp.	pytanie	odpowieź
1.	Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chlorowanych, bez warstwy polimerowej od strony wewnętrznej? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic reszkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji reszkowych.	Tak – dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ
2	Czy zamawiający dopuści rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą Europejską EN 374-5 która jest równoważna do ASTM F 1671?	Zgodnie z SWZ
3	Czy zamawiający odstąpi od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej?	Zgodnie z SWZ
4	Dotyczy Załącznik 2 – opis przedmiotu zamówienia Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji rękawic nitylowych o nieznaczących różnicach w grubości rękawic w palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05mm, posiadające zamiast certyfikatu do żywności odpowiednią deklarację producenta wraz z naniesionym piktogramem na opakowaniu z otworem dozującym od góry bez folii zabezpieczającej o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ	Zgodnie z SWZ
5	Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o poniższych właściwościach: Rękawice nitylowe, bezpydrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/- 0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/-0,01mm, AQL 1.0, średnia siła zrywu przed starzeniem min 6,7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. 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. Przebadane na min. 9 cytotestyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane	Zgodnie z SWZ

	<p>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. 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?</p>	
6	<p>Czy Zamawiający dopuści rękawiczki o poniższych właściwościach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/-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 cytotatyków 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 100/200 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?</p>	Zgodnie z SWZ
7	<p>Czy Zamawiający dopuści rękawice o poniższych parametrach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dostępne rozmiary: S, M, L, XL, - Ilość w opakowaniu: 100 sztuk, - Podwójna rejestracja jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej klasy III, - Kolor: niebieski, - Waga (rozmiar M): 3,5g. - Długość: 240mm, - Poziom AQL: 1,0, - Grubość ścian:palec: 0,05; dłoń: 0,05; - Siła zrywania przed starzeniem: minimalna 6,02N (mediana 7,15N), - Siła zrywania przed starzeniem: 5,98N (mediana 7,0N), - Powierzchnia wewnętrzna chlorowane, - Dopuszczone do kontaktu z żywnością, - Rolowany mankiet, 	Tak – dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ

	- Teksturowane, Zgodność z normami:-EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4	
8	Pakiet 1: czy Zamawiający dopuści Rękawice diagnostyczne wykonane z nitrilu, bezpydrowe, wewnętrznie chlorowane, mankiety rolowane, w kolorze fioletowym, zbliżonym do niebieskiego. gładkie z teksturą na palcach, grubość pojedynczej ścianki rękawic w palcach min. 0,05 mm, na dłoni min. 0,05mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3, 4, potwierdzone przez Kartę Danych Technicznych wystawioną przez producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg EN 16523-1. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN 374-5:2016 potwierdzone Certyfikatem wydanym przez jednostkę niezależną. Posiadające certyfikat do żywności, dołączony do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od XS do XL zawierające 100 szt. rękawic. Opakowanie z odsonionym otworem?	Tak – dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ
9	Par. 6 ust. 1: czy Zamawiający wyrazi , aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonej partii towaru?	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
10	Par. 6 ust. 6: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
11	Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania rękawic na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670.	Zgodnie z SWZ
12	Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu opakowania z otworem dozującym zabezpieczonym folią, a dopuszczenie rękawic posiadających 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.	Tak – dopuszczamy pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SWZ
13	Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu certyfikatu do żywności, a dopuszczenie raportu z badań migracji globalnej wykonanego w niezależnym laboratorium oraz deklaracji producenta potwierdzającej, iż rękawice zostały dopuszczone do kontaktu z żywnością.	Zgodnie z SWZ
14	Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 12 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
15	Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 6 projektu umowy poprzez obniżenie kary umownej nią przewidzianej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.

16	Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez określenie zgodnie z treścią art. 436 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) łącznej maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony. Postanowienie to jest obligatoryjnym elementem umowy w sprawie zamówienia publicznego w rozumieniu przywołanych przepisów.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
17	Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
18	Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 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. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
19	Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 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.	Nie zmieniamy zapisu w projekcie umowy.
20	Pytanie nr 1 – dotyczy przedmiotu zamówienia Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych rękawic? Rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą chlorowaną, mankiety rolowane, w kolorze niebieskim. Z teksturą na końcach palców, grubość rękawic w palcach min. 0,07 mm, na dłoni min. 0,06mm. Zgodne z PN/EN 455-1, 2, 3,4, potwierdzone przez producenta. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1. Rękawice odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671/EN 374-5:2016 potwierdzone protokołem badań wydanym przez jednostkę niezależną, nieprzebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670. Posiadające deklarację	Zgodnie z SWZ

zgodności potwierdzającą dopuszczenie do kontaktu z żywnością, dołączony do oferty. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie rozmiarów od S do XL zawierające 100 szt. rękawic. Opakowanie z otworem dozującym niewyposażonym w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska.	
--	--

Podpisał Dyrektor SSzW w Ciechanowie:
Andrzej Juliusz Kamasa

DYREKTOR
Andrzej Juliusz Kamasa

Wiesław Barżewski
Kierownik
Sekcji ds. zamówień publicznych

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
mgr inż. Ewa Katarzyna Jakimiec