



SAMODZIELNY PUBLICZNY  
SZPITAL KLINICZNY NR 1  
IM. PROF. STANISŁAWA SZYSZKO  
Śląskiego Uniwersytetu  
Medycznego w Katowicach

Znak sprawy: ZP/2/PN/2022

Zabrze, 04.02.2022 r.

Dyrektor

dr n. med.  
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15  
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT  
fax: (32) 370 45 22  
sekretariat@szpital.zabrze.pl

BIURO OBSŁUGI PACJENTA  
tel.: (32) 370 45 31  
tel.: (32) 370 45 07

[www.szpital.zabrze.pl](http://www.szpital.zabrze.pl)



## ODPOWIEDŹ na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm.) w trybie **przetargu nieograniczonego** na:

### „Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku”

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm.)

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

#### **Pytanie nr 1 dot. zadania nr 4 poz. 2**

Czy Zamawiający w w/w pozycji również wymaga opakowań po 50szt?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza powyższe.**

#### **Pytanie nr 2 dot. zadania nr 4 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane w folię?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 3 dot. zadania nr 4 poz. 4**

Czy Zamawiający wymaga pokrowców foliowych krótkich?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający potwierdza powyższe.**

#### **Pytanie nr 4 dot. zadania nr 4 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści maski typ IIR?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 5 dot. zadania nr 4 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści czepki o gramaturze min. 14 g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 6 dot. zadania nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic w rozmiarach M-XL?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

#### **Pytanie nr 7 dot. zadania nr 4 poz. 1 i 2**

Mając na uwadze najlepszy poziom ochrony, prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga zaoferowania masek typu IIR, będących wyrobami o najwyższych wymaganiach w zakresie filtracji i barierowości (chroniących zarówno użytkownika, jak i osoby wokół). Maski typu IIR są jedynymi maskami z tej grupy, które zgodnie z normą EN 14683 posiadają odporność na przesiąkanie przez potencjalnie skażone substancje płynne (tzw. *splash resistance*), stwarzając barierę dla aerozoli, są więc najskuteczniejszym środkiem ochrony przed rozprzestrzenieniem się drobnoustrojów, m.in. wirusów.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

#### **Pytanie nr 8 dot. zadania nr 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czepków pakowanych w opakowanie foliowe?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 9 dot. zadania nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu:  $0,22\pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,18\pm 0,03$  mm, mankiecie:  $0,15\pm 0,03$  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  $20 \mu\text{g/g}$  (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, dispenser 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 informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 10 dot. zadania nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści: Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane wewnątrz w technologii Dermashield (silikonowane, pokryte poliuretanem), teksturowane na palcach i dłoni, kolor biały, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską lepną zapobiegającą zsuwaniu się (Surefit), o grubości ścianki na palcu:  $0,25\pm 0,03$  mm, na dłoni  $0,21\pm 0,02$  mm, mankiecie:  $0,17\pm 0,02$ , długość min. 285mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max  $30 \mu\text{g/g}$ , pozbawione alergenów lateksowych Hev b1,b3,b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, pozbawione pirogenów zgodnie z ISO 10993-10, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B), EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F1671 oraz wg testów warunkach dynamicznych AVPP, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser 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 informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 11 dot. zadania nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 12 dot. zadania nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie:0,16mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dispenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 13 dot. zadania nr 1 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic produkowanych w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością zgodnie z obecnie obowiązującą normą ISO 45001, która to zastępuje poprzednio obowiązującą normę OHSAS 18001.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 14 dot. zadania nr 1 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych w opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 15 dot. zadania nr 2 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 16 dot. zadania nr 2 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają zapewniać bezpieczeństwo również w kontakcie z żywnością w całym łańcuchu żywnościowym, dzięki produkcji rękawic w zakładach z wdrożonym ISO 22000?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 17 dot. zadania nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po maks. 100 szt.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż oczekuje 1 200 000 sztuk rękawic, konfekcjonowanych nie mniej niż 100 i nie więcej niż 200 sztuk w opakowaniu. Wykonawca jest zobowiązany do przeliczenia wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej powyżej oraz zamieścić stosowną informację w tym zakresie w szczególności o sposobie konfekcjonowania, pod tabelą szczegółowego formularza asortymentowego.**

**Pytanie nr 18 dot. zadania nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia personelowi medycznemu najwyższego bezpieczeństwa na penetrację substancji chemicznych oczekuje, aby wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu posiadały poziom ochrony min. 4 oraz rękawice były wysokoodporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 19 dot. zadania nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 20 dot. zadania nr 2 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 21 dot. zadania nr 4 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic Czepek typu beret, niejałowy jednorazowego użytku, wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 14 g/m<sup>2</sup>. Rozmiar uniwersalny, kolor biały.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 22 dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do godziny 15:00?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 23 dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku odstąpienia od umowy naliczana była od niezrealizowanej części umowy? W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o zmniejszenie wysokości kary do 10%.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 24 dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 7 ust. 5 zdania o takiej samej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 25 dot. wzoru umowy**

Czy Zamawiający zgodzi się na zmniejszenie kary umownej §7 pkt 2 lit. a) na w wysokości 30,00 zł, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy ?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ>**

**Pytanie nr 26 dot. zadania nr 4 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści gramaturę czepka min. 16 g/m2?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 27 dot. zadania nr 4 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści czepkę pakowaną w opakowanie foliowe po 100 szt. , zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra, z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 28 dot. zadania nr 1 poz. 1**

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

Sterylnie lateksowe rękawice chirurgiczne, bezpudrowe, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami gamma), powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 293 mm, grubość na palcu min. 0.22 mm, grubość na dłoni min. 0.19 mm oraz grubość na mankiecie min. 0.17 mm, zawartość protein lateks poniżej 10 µg/g, rękawice posiadające AQL 0.65.

Rękawice zaklasyfikowane jako wyrób medyczny w klasie IIa oraz jako środek ochrony indywidualnej w kategorii III typ B. Rękawice przebadane na odporność na przenikanie patogenów krwiopochodnych zgodnie z ASTM F1671. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485 potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej.

Rodzaj opakowania jednostkowego: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna: papierowa.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 29 dot. zadania nr 1 poz. 2**

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

Rękawice chirurgiczne jałowe, poliizoprenowe, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany z niechlorowaną opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 5.5 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma). Powierzchnia zewnętrzna gładka, chlorowana i silikonowana. Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem i silikonowana. Rękawice posiadające AQL 0.65.

Rodzaj opakowania jednostkowego: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 30 dot. zadania nr 2 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic będących wyrobem medycznym klasy I oraz środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 31 dot. wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 7 projektu umowy poprzez dookreślenie, że w przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby dostarczane w ramach przedmiotowej umowy, zmiana taka następować będzie automatycznie z chwilą wejścia w życie właściwych przepisów jak również nie będzie wymagać zawarcia aneksu w formie pisemnej. **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 tejsze 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.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, iż Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 32 dot. wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.” **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 obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

**Pytanie nr 33 dot. wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 lit. e) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nią kary umownej do wysokości 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).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający informuje, Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.**

Zamawiający

z up. **DYREKTORA**  
**Kierownik Działu Zamówień Publicznych**  
**Adam Strzyżewski**

p.o. Naczelnik Miejski

mgr Elżbieta Harazińska

