

Gdańsk, dnia 20.04.2021 r.

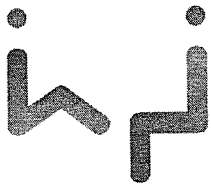
L.dz. Adm 4A/2021/ 2988, 2989 /2021

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podst. art. 275 pkt 1 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz.U. 2019r., poz. 2019 ze zm.) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 4A/2021.**

l.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego
1	<p>Pakiet nr 1 poz. 1</p> <p>Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje.</p> <p>W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic.</p> <p>Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.</p>
2	<p>Pakiet nr 1 poz. 1</p> <p>Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:</p> <p>a) w rozmiarach S, M, L, XL;</p> <p>b) gładkie z teksturą na końcach palców;</p> <p>c) długość rękawicy min. 240 mm;</p> <p>d) chlorowane, z odstępami od obustronnie polimeryzowanych (proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Chlorowanie sprawia, że bardziej oczyszczone, tym samym wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych)</p> <p>e) grubość na palcu 0,09 mm, na dłoni 0,05 – 0,06 mm, na mankiecie 0,05 mm;</p> <p>(są stosunkowo cienkie, jednocześnie zapewniają odpowiednią ochronę dla personelu szpitala, pacjenta oraz dobre czucie w palcach podczas użytkowania, różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym);</p> <p>Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/ Type</p>	<p>Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt był zarejestrowany jako wyrób medyczny kl. I i środek ochrony osobistej kl. III.</p> <p>Zamawiający dopuszcza grubości i długość określone w pytaniu oraz brak polimeryzacji, podtrzymując pozostałe zapisy SWZ.</p>

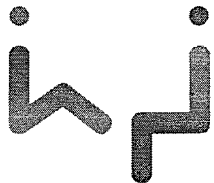




	B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phi-x174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (31 substancji cytostatycznych).	
3	Pakiet nr 1 poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści opakowania o wielkości dł. 20 cm x szer. 11 cm gł. 6 cm.	Zamawiający dopuszcza podaną w pytaniu wielkość opakowania pod warunkiem dokonania wymiany wszystkich podajników w szpitalu (ok. 200 szt.) na koszt Wykonawcy wraz z montażem.
4	Część 1, poz. 1, 2 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie: "Rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe, rozmiar XS / S / M / L/XL bezpydrowe, kształt uniwersalny, kolor- niebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z teksturą na min. na końcach palców, polimeryzowane po obu stronach, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm, na mankiecie 0,06mm, posiadające AQL 1.0, będące wyrobem medycznym w klasie I i środkiem ochrony osobistej kat.III, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, spełniające normy EN455, EN ISO 374 -1,2,4,5 & EN 16523-1, ASTM F1671; rękawice o parametrach fizycznych: Siła przy zerwaniu ≥ 6 N w czasie okresu trwałości przed starzeniem, oznakowany fabrycznie poziom AQL 1,0, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie 100 sztuk, opakowanie pasujące do podajników posiadanych przez szpital.	Zamawiający dopuszcza w pozycji nr 1. Zamawiający nie dopuszcza w pozycji nr 2.
5	Część 1, poz.3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie: Rękawice chirurgiczne jałowe, (pakowane parami). Kształt anatomiczny. Manikiet rolowany, Bezpydrowe, lateksowe. Powierzchnia mikroteksturowana, wewnątrz pokryta polimerem. Grubości- na palcu: 0.21 - 0.22mm, dłoni: 0.16 - 0.17mm, mankiecie: 0.12 - 0.13mm. Długość min. 280 mm, Poziom protein lateksu <30ug/g badane metodą Lowryego- potwierdzone przez producenta, AQL 1.0. Siła przy zerwaniu przed starzeniem min 6 N, rozmiary 6,0 -9,0, długość rękawicy rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC w klasie IIa, rękawice zgodne z EN 455, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, oznakowane oznakowane datą ważności i numerem serii.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
6	Część 6a Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poniższym opisie: Rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitylowe, bezpydrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, dostępne w rozmiarach S – XL, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcówkach palców, obustronnie polimeryzowane, wewnątrz chlorowane, długość min. 300 mm, grubość na palcu 0,14mm, siła zrywu przed starzeniem min. 10 N, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualne kategorii III. Rękawice zgodne z EN 455(1 - 4), EN 420, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 & EN 16523-1 . Kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.	W postępowaniu nie ma części 6a oraz nie ma takich rękawic w opisie przedmiotu zamówienia.
7	Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 10 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikające z art.	Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy (w § 3 ust. 10 jest mowa o „dniach roboczych”).

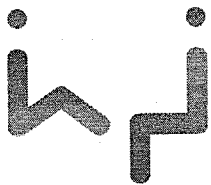
2





	<p>5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).</p>	
8	<p>Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 14 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 zrozumiałym 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.”</p>	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.</p>
9	<p>Wnosimy o modyfikację § 6 ust. projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych nim przewidzianych odpowiednio do wysokości:</p> <ol style="list-style-type: none">0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 1;0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w ust. 2;0,1% kwoty określonej w § 2 ust. 1 umowy, jednak nie mniej niż 100 zł w ust. 3;5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w ust. 4 pkt 1; <p>Ponad to wnosimy o wykreślenie ust. 4 pkt 2) obciążające Wykonawcę karami umownymi za okoliczności za które nie ponosi on winy.</p> <ul style="list-style-type: none">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. Przepis art. 433 pkt 3) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) podkreśla iż obarczanie wykonawcy odpowiedzialnością za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosić zamawiający jest oczywiście nieuzasadnione, a nawet nielogiczne. Niezależnie jednak od powyższego praktyka pokazała, że sformułowanie expressis verbis w art. 433 pkt 3 PZP zakazu wprowadzania do umowy w sprawie zamówienia publicznego tego typu postanowień jest niezbędne. Dla przykładu – w wyroku z dnia 17 czerwca 2016 r. (sygn. akt IV CSK 674/15) Sąd Najwyższy uznał za niedopuszczalne przerzucenie na wykonawcę odpowiedzialności za błędy, zaniechania i opóźnienia podjęcia	<p>Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.</p>





	decyzji bądź dostarczenia dokumentacji wynikające z przyczyn leżących po stronie zamawiającego (zob. Wyrok Sądu Okręgowego w Szczecinie z dnia 28 lutego 2018 r., sygn. akt. VIII Ga 554/17).	
10	Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 7 projektu umowy. 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
11	Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej 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. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
12	Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie 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.	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.
13	Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”	Zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane zmiany.

Wykonała: Dorota Achcińska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518

dr n. ekon. Mariusz Kaszubowski

M. Kaszubowski
Dyrektor

Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego
im. prof. Tadeusza Bilikiewicza w Gdańsku

