

Olsztyn, dnia 06-05-2020

*Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn*

do wiadomości uczestników postępowania

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę rękawic jednorazowych** (*Suplement do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej, Ogłoszenie nr 2020/S 076-179333 z dnia 17-04-2020*).

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, informujemy, że w przedmiotowym postępowaniu do Zamawiającego wpłynęły następujące wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Czy rękawice wymagane przez szpital muszą podlegać normom przemysłowym i jakim? Na przykład, czy mają to być rękawice z pudrem lub bez, sterylne lub niesterylne, z akceleratorem czy wolne od akceleratorów często używanych przy produkcji rękawic z lateksu naturalnego i syntetycznego (nitrylowe). Czy jest dostępna lista tych norm?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowane rękawice muszą spełniać wymogi norm szczegółowo określonych w Formularzu cenowym. Opisane są tam wszelkie wymogi dotyczące przedmiotu zamówienia, również to, czy mają to być rękawice z pudrem, czy też bez, sterylne lub niesterylne itp. Wszystkie zaoferowane rękawice muszą spełniać wymagania określone przez Zamawiającego w Formularzu cenowym, stanowiącym załącznik nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Jakie są pożądane rozmiary dostarczanych rękawic i jaka jest ich proporcja ilościowa? Na przykład, *małe* -25%, *średnie* – 50%, *duże* – 25% zamówienia. Wiadomość ta ma może mieć wpływ na cenę naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowane rękawice muszą być zgodne z rozmiarami, które są wymagane w opisie przedmiotu zamówienia dla poszczególnych pozycji zawartym w Formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Żadne z wymaganych rękawic nie są określane jako *małe*, *średnie* lub *duże*. Rozmiary rękawic wyrażone są za pomocą cyfr lub liter i takie też powinny być zaoferowane przez Wykonawcę. Wielkość rękawic oraz ich ilość będzie podawana każdorazowo podczas składania zamówienia.

Kiedy oczekiwane jest przekazanie zamówienia i kiedy kontraktor powinien zacząć dostawę rękawic do szpitala po przyznaniu im kontraktu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że okres obowiązywania umowy określony jest w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i wynosić będzie 24 miesiące od dnia zawarcia umowy. W przedmiotowym zakresie zawarta będzie umowa sukcesywna. Wykonawca dostarczać będzie rękawice w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia.

DZPZ/333/9UEPN/2020

Szczegółowy wykaz rękawic: ich rozmiary i ilości Zamawiający podawać będzie Wykonawcy w chwili złożenia zamówienia.

Jak często będzie oczekiwana wysyłka zamówienia do szpitala, raz na miesiąc, raz na kwartał, czy raz na pół roku?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zamówienia składane będą sukcesywnie, wg potrzeb Zamawiającego, zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem.

Czy nasza oferta ma zawierać podatki i koszty transportu? Zdajemy sobie sprawę z tego, że wielokrotna wysyłka małych zamówień musiałaby podwyższyć ogólny koszt oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że cena powinna zawierać wszelkie koszty Wykonawcy, podatki, cła, koszty transportu i inne.

W jakim trybie będzie szpital dokonywał opłat za przesyłany towar? Czy będzie to jednorazowa przesyłka po przyznaniu oferty, czy też będą to opłaty przed albo po każdorazowym dostarczeniu towaru?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zapłata za dostarczone poszczególne pojedyncze zamówienie nastąpi przelewem w terminie 60 dni od dnia otrzymania od Wykonawcy oryginału faktury jednostkowej.

poz.2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy poziom protein < 10 ug/g ma być potwierdzony przez badania jednostki niezależnej z nazwą rękawicy, której dotyczą nie starszymi niż z 2016 roku dołączonymi do oferty.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wymaga tylko tych dokumentów, które są określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Ponadto poziom protein dla pozycji nr 2 nie jest wymogiem, a jedynie dopuszczeniem.

Czy można zaferować rękawice z mankietem prostym z kohezyjną opaską zapobiegającą zwijaniu się mankieta oraz zapewniającą stabilne mocowanie rękawicy na rękawie fartucha, z poziomem protein wynoszącym <30 µg/g oraz AQL wynoszącym 0,65 (ostateczna kontrola produkcyjna)? Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

poz.3

Czy można zaferować rękawice z mankietem prostym z kohezyjną opaską zapobiegającą zwijaniu się mankieta oraz zapewniającą stabilne mocowanie rękawicy na rękawie fartucha, z poziomem protein wynoszącym <200 µg/g oraz AQL wynoszącym 0,65 (ostateczna kontrola produkcyjna)? Pozostałe parametry zgodne z wymogami s.i.w.z.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic posiadających poziom protein < 64 µg/g

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że poziom protein określony w Formularzu cenowym jest jedynie dopuszczeniem a nie wymogiem. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie precyzował wymogu dotyczącego poziomu protein.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic posiadających poziom protein < 40 µg/g.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że poziom protein określony w Formularzu cenowym jest jedynie dopuszczeniem a nie wymogiem. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie precyzował wymogu dotyczącego poziomu protein.

poz.5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zgodność z normami dla rękawic ochronnych oraz medycznych ma być potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną wymienioną na liście NANDO.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszelkie wymagania dotyczące dokumentów zostały określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zgodność z normami winna być poświadczona stosownym oświadczeniem zawartym w Formularzu ofertowym, oraz katalogiem przysłanym na wezwanie Zamawiającego. Ponadto w przypadku wątpliwości Zamawiającego dotyczących zgodności oferowanego przedmiotu zamówienia z wymaganiami oraz normami jakościowymi dokumenty dopuszczające do obrotu przedmiot zamówienia oraz potwierdzające wymagania dotyczące norm jakościowych udostępnione zostaną na każde wezwanie Zamawiającego.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowania rękawic powinny być wyposażone w dodatkowe zabezpieczenie foliowe otworu do pobierania, w celu zwiększenia ochrony rękawic/zabezpieczenia przed kontaminacją ze środowiska zewnętrznego?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że wszelkie wymagania dotyczące rękawic zostały określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zamawiający nie precyzuje dodatkowego zabezpieczenia foliowego otworu do pobierania.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie protein <37 ug/g. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie precyzuje poziomu protein w powyższym zakresie.

Czy w związku ze zmianą przepisów dotyczących środków ochrony osobistej, Zamawiający będzie oczekiwał, aby dostarczane rękawice posiadały oznakowanie według aktualnego stanu prawnego, w tym posiadały co najmniej poziom ochrony typ B?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że na dzień składania oferty zaoferowane rękawice mają być zgodne z aktualnym stanem prawnym.

poz. 5, 6

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE zastępującego dyrektywę 89/686/EWG oraz ustaleniem okresu przejściowego, prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic spełniających normy EN 374 – 1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2, 3 (zgodnie z dyrektywą) lub normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN ISO 16523-1 (zgodnie z rozporządzeniem).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że na dzień składania oferty zaoferowane rękawice mają być zgodne z aktualnym stanem prawnym.

poz. 6

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

Rękawice medyczne, diagnostyczne, niesterylne, nitrylowe, elastyczne, wytrzymałe, z dobrze dopasowanym mankietem w postaci równomiernie rolowanego brzegu, pasujące na prawą i lewą dłoń, oznaczenie CE, spełniające wymogi norm EN ISO 374-1:2016/Type B, EN ISO 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016 EN 455-1-2-3-4. Rozmiar S, M, L. Opakowanie 100 lub 200 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowane rękawice muszą być zgodne z opisem przedmiotu zamówienia i wymaganymi normami. Jednocześnie Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic w opakowaniu większym niż 100 sztuk.

poz.8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie rękawic zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Prosimy o dopuszczenie rękawic neoprenowych bezpudrowych o wewnętrznym pokryciu polimerowym w technologii Smooth Donning™ gwarantuje bezproblemowe nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności), całkowicie wykonana z polimeru chlorobutadienowego. Kształt anatomiczny zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany, wzmocniony strefą adhezyjną, zapobiega rozwijaniu i rozdarciu. Przeznaczone dla osób uczulonych na lateks i z problemami skórnymi? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie rękawic zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższych rękawic: Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,25 mm, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i oczekuje na zaferowanie rękawic zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

poz.1-9

Dnia 9 marca 2016 roku zostało wprowadzone rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, zastępujące Dyrektywę Rady 89/686/EWG. W wyniku zmiany rozporządzenia, po zakończeniu okresu przejściowego trwającego od 21.04. 2018 r. do 20.04 2019 r., od 21.04.2019 r. obowiązują wymagania zgodnie z nowym rozporządzeniem 2016/425. Normę dotyczącą badania przenikania substancji chemicznych EN 374-3 zmieniono na normę EN 16523-1. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego zgodnie z nowym rozporządzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że na dzień składania oferty zaferowane rękawice mają być zgodne z aktualnym stanem prawnym. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady są prawem powszechnie obowiązującym.

Zważywszy na treść § 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że biorąc pod uwagę specyfikę prowadzonej działalności, Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć jaką minimalną ilość towarów na pewno zamówi. Ofertę należy złożyć na ilości podane w Formularzu cenowym, które to ilości zostały oszacowane prawidłowo i z należytą starannością.

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą wyjątkowo zmienić ceny jednostkowe netto w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający zgadza się aby do wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie zmodyfikował projekt umowy będący Załącznikiem nr 4 do specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy o uzupełnienie treści umowy o następujące zapisy:

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane

DZPZ/333/9UEPN/2020

jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie zmodyfikował projekt umowy będący Załącznikiem nr 4 do specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

§ 8:

Prosimy o wykreślenie zapisów zawartych w w.wym. części z treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapisy projektu umowy będącego załącznikiem do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

*Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Olsztynie
Irena Kierzkowska*