

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 chirurgicznych** (*Biuletyn Zamówień Publicznych*, Ogłoszenie nr 352578-2016, z dnia 28-11-2016 r.)

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

UWAGA:

Wszystkie dopuszczenia wynikające z odpowiedzi na poniższe pytania Wykonawca winien nanieść na Formularz cenowy w kolumnie: „Opis oferowanego przedmiotu zamówienia”, z wyraźną adnotacją: „dopuszczono odpowiedziami na pytania, str... ”.

Część nr 1, poz. nr 1

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekując rękawic do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach tj.min.0,32mm na palcu. Brak zapisu odnośnie grubości rękawicy, powoduje, że można zaoferować rękawice standardowe przeznaczone do zabiegów mniej inwazyjnych jak ortopedia?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic, o których mowa powyżej, przy zachowaniu pozostałych wymogów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Jednocześnie Zamawiający informuje, że opis rękawic, na które należy złożyć ofertę został zawarty w Formularzu cenowym. W zakresie pozycji nr 1 – Zamawiający oczekuje na złożenie oferty przetargowej na rękawice do zabiegów ortopedycznych o grubszych ściankach.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga rękawic posiadających AQL 0,65?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wymaga rękawic posiadających $AQL \leq 1,5$.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zakres wymaganych przez Zamawiającego dokumentów, które należy załączyć do oferty został przedstawiony w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Ogłoszeniu o zamówieniu.

Prosimy o doprecyzowanie czy rękawice powinny posiadać wewnętrzną powłokę polimerową z fabryczną informacją na opakowaniu, co potwierdza, iż każde dostarczane opakowanie zawiera rękawice z taką powłoką?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że rękawice powinny posiadać powłokę polimerową od wewnątrz rękawicy, bez wymogu zamieszczenia takiej informacji na opakowaniu.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic ortopedycznych lateksowych, bezpudrowych ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy z rolowanym mankietem; pozostałe parametry zgodne z siwz ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych rękawic, przy zachowaniu pozostałych wymogów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 1, poz. nr 2

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w poz. 2 oczekuje rękawic obustronnie polimeryzowanych, jako dwuwarstwowych?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie oczekuje na złożenie oferty przetargowej na rękawice dwuwarstwowe, polimeryzowane od wewnątrz.

Prosimy o doprecyzowanie czy rękawice powinny posiadać wewnętrzną powłokę polimerową z fabryczną informacją na opakowaniu, co potwierdza, iż każde dostarczane opakowanie zawiera rękawice z taką powłoką?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że rękawice powinny posiadać powłokę polimerową od wewnątrz rękawicy, bez wymogu zamieszczenia takiej informacji na opakowaniu.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga rękawic posiadających $AQL \leq 1$?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wymaga rękawic posiadających $AQL \leq 1,5$.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic chirurgicznych zgodnych z normą EN 556-1, które nie są dwuwarstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania powyższych rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 1, poz. nr 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga rękawic posiadających $AQL \leq 1$?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie wymaga rękawic posiadających $AQL \leq 1,5$.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic, które spełniają normę EN 556-1?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych rękawic, tylko w sytuacji spełniania pozostałych wymogów i norm, których Zamawiający wymaga w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia.

Część nr 1, poz. nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe pakowane luzem w opakowaniu do wyjmowania bez zgrzanego brzegu, nie wyrywane?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic pakowanych luzem, bez zgrzanego brzegu.

Część nr 1, poz. nr 5

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 5 wysokiej jakości rękawic diagnostycznych, z nitylu, bezpudrowanych, o długości min. 280mm, będących wyrobem medycznym klasy I i środkiem ochrony osobistej Kategorii III, posiadających badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 na ponad 12 substancji chemicznych (z czego min. 8 na poziomie min. 2) oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F-1671, według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej (polega to na tym, że w badaniach na przenikanie substancji chemicznych wymienionych w załączniku A do normy, będących bardzo silnymi substancjami nie stosowanymi w placówkach służby zdrowia, nie uzyskano min. 2 poziomu ochrony dla minimum 3 substancji z ww. załącznika).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania powyższych rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic będących certyfikowanym środkiem ochrony indywidualnej kat. III, spełniających wymogi normy EN 374-1 z wył. Pkt.5.3.2; EN 374-2, EN 372-3 pozostałe wymagania zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic , o których mowa powyżej i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami i normami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczne nitylowe do procedur wysokiego ryzyka, kolor biały, grubość na palcu $0,1 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, długość min. 260 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, polimerowych od strony roboczej, chlorowanych od wewnątrz , AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, potwierdzone raportami z wynikami badań, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu - w Certyfikacie CE i na opakowaniu. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 150 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania powyższych rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymogami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 1, poz. nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych a'200 szt (XS-L) oraz a'180szt (XL) z wykonaniem wyceny za opakowanie a'200szt odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic konfekcjonowanych niezgodnie z wymaganiami przedstawionymi przez Zamawiającego oraz nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic. Zamawiający oczekuje na złożenie oferty

przetargowej zawierającej wycenę jednostki miary wskazanej w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic konfekcjonowanych niezgodnie z wymaganiami przedstawionymi przez Zamawiającego oraz nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic. Zamawiający oczekuje na złożenie oferty przetargowej zawierającej wycenę jednostki miary wskazanej w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 6 wysokiej jakości rękawic diagnostycznych, z nitylu, bezpudrowanych, będących wyrobem medycznym klasy I i środkiem ochrony osobistej Kategorii III, posiadających badania niezależne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 na ponad 25 substancji chemicznych (z czego min. 18 na poziomie min. 2) oraz na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F-1671, według normy EN 374-1 określonych jako rękawice wodoodporne o niskiej odporności chemicznej (polega to na tym, że w badaniach na przenikanie substancji chemicznych wymienionych w załączniku A do normy, będących bardzo silnymi substancjami nie stosowanymi w placówkach służby zdrowia, nie uzyskano min. 2 poziomu ochrony dla minimum 3 substancji z ww. załącznika).

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych rękawic, przy zachowaniu pozostałych wymogów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic będących certyfikowanym środkiem ochrony indywidualnej kat. III, spełniających wymogi normy EN 374-1 z wył. Pkt.5.3.2; EN 374-2, EN 372-3 pozostałe wymagania zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic, o których mowa powyżej i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami i normami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice nitylowe mają posiadać barierowość dla 14 substancji (bez cytostatyków) na maksymalnym poziomie 6 (>480 minut) oraz 4 na min. 1 poziomie (do 30 minut), w tym aldehydy, kwasy i alkohole stosowane w środkach dezynfekcyjnych (m. in. **Formaldehyd (37%) w 10% metanolu (formalin, methyl aldehyde) i 70% izopropanol z czasem przenikania na poziomie 1 tj. do 30 minut) oraz min.12 cytostatyków, potwierdzone zbiorczym**

raportem z badań niezależnych, wystawionym przez producenta i/lub jednostkę akredytowaną/notyfikowaną.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice winny posiadać wyraźne oznaczenie rozmiaru na 5. ściankach opakowania na barwnym tle zróżnicowanym kolorystycznie w zależności od typu rękawicy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie określa rodzaju, sposobu oznakowania i wyglądu opakowania rękawic.

Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zawierającej wycenę jednostki miary wskazanej w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic będących środkiem ochrony indywidualnej kategorii I, pozostałe parametry oferowanych rękawic pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej z wymaganiami i normami przedstawionymi w Specyfikacji Istotnych Warunków zamówienia.

Część nr 1, poz. nr 7

Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. – 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zawierającej wycenę jednostki miary wskazanej w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że oczekuje, że zaoferowane w niniejszym postępowaniu rękawice będą spełniały wymogi obowiązujących w Polsce przepisów prawa.

Część nr 1, poz. nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic polimerowanych obustronnie z specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni, o grubości na palcu 0,23 ($\pm 0,02$)mm, dłoni 0,19 ($\pm 0,01$)mm i mankiecie 0,15 ($\pm 0,01$)mm, długości 285 – 300 mm w zależności od rozmiaru, o lepszym poziomie AQL = 0,65, pakowane podwójnie: wewnętrzne papier, zewnętrzne folia; pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania w/w rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie w poz. 8 rękawic neoprenowych, bezpudrowych, obustronnie polimeryzowanych z lepszym poziomem szczelności tj. AQL 0,65 po zapakowaniu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych rękawic, przy zachowaniu pozostałych wymogów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie rękawicy chirurgicznej neoprenowej, jałowej, bezpudrowej, z wewnętrzną warstwą polimerową o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, teksturowane, o wartości finałowego uwalniania AQL 1.0, o grubości rękawicy na palcu 0,19-0,20mm, na dłoni 0,17-0,18mm i długości całkowitej min. 295mm, siła zrywania min. 12N, zgodne z normą EN 455-1.2.3,4, posiadające badania jednostki akredytowanej na przenikanie wirusów oraz przebadane na przenikanie związków chemicznych wg normy EN 374 oraz leków cytostatycznych wg ASTM D, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, powierzchnia mikroporowata. Pakowane papier/papier, sterylizowane radiacyjnie, dostępne w rozmiarach: 6;6,5;7;7,5;8;8,5;9, opakowanie max. 50 par

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic, o których mowa powyżej przy zachowaniu pozostałych wymogów określonych w SIWZ.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie rękawicy chirurgicznej neoprenowej, jałowej, bezpurowej, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet prosty z warstwą adhezyjną, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, powierzchnia zewnętrzna chlorowana, silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem i silikonowana, długość rękawicy minimum 290mm, grubość średnia na palcu 0.190mm, średnia na dłoni 0.170mm, siła zrywu średnia przed starzeniem 14.6 N oraz średnia po starzeniu 15.5 N, posiadające AQL 1.0. Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 374 (1-3), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów (potwierdzone raportem badania z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3. Oznakowane datą produkcji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic, o których mowa powyżej i oczekuje na złożenie oferty przetargowej, zgodnej z wymogami określonymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, koloru brązowego, o syntetycznej powłoce polimerowej (wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie). Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności), posiadających mankiet anatomicznie prosty, rolowany ze strefą adhezyjną, zapobiegający zsuwaniu się rękawicy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Część nr 1, poz. nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o długości min. 455 mm, nie posiadające polimeryzowanych warstw, w opakowaniu po 25 par?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania w/w rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie w poz. 9 rękawic chirurgicznych lateksowych sterylnych, bezpudrowych, polimeryzowanych, poziom protein lateksowych <10 µg/g, kształt w pełni anatomiczny, przeciwstawny kciuk, zagięte palce, o długości całkowitej min. 500mm;. rolowany mankiet, odporne na rozerwanie, łatwe w nakładaniu, rozmiary S,M,L, opakowanie max. 50 par.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość zaoferowania powyższych rękawic, przy zachowaniu pozostałych wymogów zawartych w Specyfikacji Istotnych

Warunków Zamówienia. Zaoferowane rękawice muszą być polimeryzowane co najmniej od strony wewnętrznej.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych chlorowanych obustronnie bez polimeryzacji o poziomie protein poniżej 20µg/g, pozostałe wymogi zgodne?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania w/w rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zgodnej SIWZ.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną oraz niski poziom protein < 50 µg/g rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks, pozostałe cechy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytania ogólne do SIWZ i do projektu umowy

Czy Zamawiający dopuści wykonanie wyceny rękawic za op. a'100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic i oczekuje na złożenie oferty przetargowej zawierającej wycenę jednostki miary wskazanej w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podania ceny za opakowanie lub do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic i jednocześnie dopuszcza możliwość podania w formularzu cenowym ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ceny jednostkowej netto i brutto do 4 miejsc po przecinku. W przypadku odmownej odpowiedzi prosimy o możliwość przeliczenia ilości podanych w parach na ilości oferowanych opakowań handlowych i podania ceny jednostkowej netto i brutto do 2 miejsc. Wymienione rękawice diagnostyczne są oferowane w opakowaniach handlowych po 100szt. Lub 200szt. Dopuszczenie jednego z proponowanych rozwiązań pozwoli na złożenie porównywalnych ofert?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic konfekcjonowanych niezgodnie z wymaganiami przedstawionymi przez Zamawiającego oraz nie dopuszcza możliwości wyceny opakowań rękawic. Zamawiający oczekuje na złożenie oferty przetargowej zawierającej wycenę jednostki miary wskazanej w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Jednocześnie Zamawiający informuje, że dopuszcza możliwość podania w formularzu cenowym ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Poz. 1, 2, 3 W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie nie określa sposobu sterylizacji. Zaoferowany produkt ma być jałowy i zgodny z wymaganiami Zamawiającego.

Poz. 1, 2, 3 Czy rękawice mają stanowić ochronę zarówno dla pacjenta jaki i użytkownika co ma mieć stosowne odzwierciedlenie w oznakowaniu rękawic tj. czy należy do oferty załączyć Certyfikaty dla wyrobu medycznego klasy IIa oraz środka ochrony osobistej kategorii III?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że zaoferowany produkt ma być zgodny z wymaganiami Zamawiającego. Zakres wymaganych przez Zamawiającego dokumentów, które należy załączyć do oferty został przedstawiony w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Ogłoszeniu o zamówieniu.

Projekt umowy – par. 8 ust. 1 Prosimy o zmianę kary umownej na 1% wartość brutto niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki w dostawie. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 8 ust. 1 stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy zawarte w projekcie umowy będącym załącznikiem nr 3 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Projekt umowy – par. 8 ust. 2 Prosimy o zmianę kary umownej na 10% wartość brutto części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 8 ust. 2 stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy zawarte w projekcie umowy będącym załącznikiem nr 3 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający może oszacować jaki procent umowy zostanie przez niego na pewno zrealizowany?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że ze względu na specyfikę prowadzonej działalności nie jest w stanie podać procentu umowy, który zostanie przez niego na pewno zrealizowany. Przedmiot zamówienia został oszacowany z należytą starannością, biorąc pod uwagę bieżące zużycie przez Zamawiającego przedmiotu zamówienia. W związku z powyższym ofertę należy wycenić biorąc pod uwagę ilości zawarte w Formularzu cenowym, będącym załącznikiem nr 2 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający zgadza się na wydłużenie terminu – godziny dostarczania asortymentu w dni robocze z godziny 14:30 do 16: 00?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy zawarte w projekcie umowy będącym załącznikiem nr 3 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie stawki kar umownych w §8 ust. 2 do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w powyższym zakresie podtrzymuje zapisy zawarte w projekcie umowy będącym załącznikiem nr 3 do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dyrektor
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Olsztynie
Irena Kierzkowska

