



SZPITAL WOJEWÓDZKI

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Łomża, dnia 03 września 2021 r.

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/22/2021

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (dalej: SWZ)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129), zwanej dalej Ustawą, na dostawę rękawic medycznych dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/22/2021, realizowanego w ramach projektu nr WND-RPPD.08.04.01-20-0083/20 pn. „Poprawa sytuacji epidemiologicznej w związku z zagrożeniem spowodowanym przez koronawirus SARS-CoV-2 na terenie województwa podlaskiego” współfinansowanego przez Unię Europejską z Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Podlaskiego na lata 2014-2020.

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 i ust. 6 Ustawy, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści SWZ wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Pytania dotyczące treści umowy:

Czy Zamawiający zgadza się, aby kary umowne w §6 pkt 1a naliczane były od wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Pytania dotyczące treści umowy:

Czy Zamawiający zgadza się, aby kara w §6 pkt 1b obniżona została do poziomu 0,5% wartości niedostarczonej części dostawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 3, poz. 1

Zważywszy na fakt, iż norma PN EN 455-2 wymaga dla każdego rozmiaru innej minimalnej długości całej rękawicy czy Zamawiający dopuści długość całej rękawicy w rozmiarach 6; 6,5 min 260 mm; 7; 7,5; 8 min

str. 1

270 mm, 8,5; 9 min 280 mm ? Zgodnie z normą PN EN 455-2 graniczne długości całej rękawicy są w przedziale od 220 mm do 280 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści poziom AQL 0,65 ? Niższy poziom AQL oznacza, że rękawica jest bardziej szczelna. Rękawice, które posiadają niższy niż 1.0 AQL będą bardziej szczelne i tym samym ich jakość będzie znacznie wyższa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rękawice posiadały wytłoczony na mankiecie rozmiar? Określenie rozmiaru zostało w czytelny sposób naniesione na opakowaniu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 6

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby rękawice spełniały wymagania w sprawie środków ochrony indywidualnej kategorii III ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały Atest PZH, który potwierdza, że dany wyrób jest zgodny z obecnymi normami w dziedzinie bezpieczeństwa i dopuszczony jest do kontaktu z żywnością ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające teksturę na całej powierzchni? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 9

Pakiet 5, poz. 1

Zważywszy na fakt, iż norma PN EN 455-2 wymaga dla każdego rozmiaru innej minimalnej długości całej rękawicy czy Zamawiający dopuści długość całej rękawicy w rozmiarach 6; 6,5 min 260 mm; 7; 7,5; 8 min 270 mm, 8,5; 9 min 280 mm ? Zgodnie z normą PN EN 455-2 graniczne długości całej rękawicy są w przedziale od 220 mm do 280 mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści poziom AQL 0,65 ? Niższy poziom AQL oznacza, że rękawica jest bardziej szczelna. Rękawice, które posiadają niższy niż 1.0 AQL będą bardziej szczelne i tym samym ich jakość będzie znacznie wyższa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 11

Pakiet 5, poz. 1

Zważywszy na fakt, iż najbardziej wszechstronną metodą sterylizacji jest tlenek etylenu dla wyrobów medycznych, czy Zamawiający dopuści rękawice sterylizowane tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rękawice posiadały wytłoczony na mankiecie rozmiar? Określenie rozmiaru zostało w czytelny sposób naniesione na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 13

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania badań niezależnej jednostki dot. poziomu protein i dopuści w to miejsce Karty Danych Technicznych wystawione przed producenta wyrobu? **Odpowiedź:**

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 5

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bez pudrowych o poziomie AQL $\leq 1,0$, długości rękawicy 281-287 w zależności od rozmiaru, przy pozostałych parametrach bez zmian. Rękawica będzie spełniać wszystkie pozostałe wymogi

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Projekt umowy par.2 ust.8

Prosimy o możliwość dostarczenia wymienionych w paragrafie 2 ust.8 dokumentów wraz z umową, zamiast z realizacją pierwszej partii asortymentu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Projekt umowy par.5 ust.3

Prosimy o dopisanie w ww. paragrafie, że przedłużenie okresu obowiązywania umowy nastąpi do czasu wykorzystania przez Kupującego całości asortymentu, jednak nie dłużej niż o kolejne 3 m-ce.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Projekt umowy par.6 ust.1a).1

Wnosimy o odniesienie kary umownej za odstąpienie od Umowy w całości do 10% wynagrodzenia brutto pozostałej do realizacji części umowy, zamiast łącznego wynagrodzenia brutto

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic zgodnych z normą 374-5.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 19

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w rozmiarach: M,L,XL.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 20

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badań na cytostatyki.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby rękawiczki były dopuszczone do kontaktu z żywnością.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic, których odporność na formalinę wykazuje poziom ochrony klasa 5.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 2

Czy zamiast badań na Formalina 10% lub formaldehyd 4%- poziom ochrony-klasa 2, Zamawiający dopuści rękawice z badaniami na formaldehyd 37% z poziomem ochrony-klasa 5, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Pragniemy nadmienić iż przebadanie rękawic na wyższe stężenie środka chemicznego pozwala stosować je przy niższych stężeniach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający oczekuje aby wymienione środki chemiczne w tym cytostatyki były fabrycznie opisane przez Producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy podane stężenia substancji chemicznych oczekiwanymi minimalnymi?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

Dotyczy pakietu nr 2

W związku ze zmianami nomenklaturze prawnej czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów również z normami zastępującymi stare Normy bądź ich równoważnikami. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, -przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN374-3/EN 16523-1, -przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 27

Dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o lepszej szczelności AQL 0,65 fabrycznie oznakowane opakowanie o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 28

Dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający równoważnie dopuści rękawice które posiadają na mankiecie czytelniejszy nadruk rozmiaru, nazwę oraz na którą rękę mają być nakładane zamiast wtłoczenia o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zewnętrznej powierzchni teksturowanej o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający równoważnie dopuści rękawice które posiadają na mankiecie czytelniejszy nadruk rozmiaru, nazwę oraz na którą rękę mają być nakładane zamiast wtłoczenia o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 31

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawicę, których grubość na palcu wynosi $0,08 \pm 0,01$ mm, posiadające badania na przenikanie substancji takich jak 40% wodorotlenek sodu (6 poziom odporności), 65% kwas azotowy (czas przebicia 3min), 37% formaldehyd (6 poziom odporności), 30% nadtlenuk wodoru (2 poziom odporności), 40% kwas fluorowodorowy (czas przebicia 6 min)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 32

Pakiet 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe dopuszczone do kontaktu z żywnością, na potwierdzenie czego dołączony będzie raport badania wykonany przez laboratorium niezależne, potwierdzony przez

str. 6

producenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 33

Pakiet 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne długości min. 280mm, z poziomem protein $\leq 89\mu\text{g/g}$, których rozmiar nadrukowany jest jedynie na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 34

Pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe teksturowane na całej powierzchni rękawicy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 35

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne długości min. 280mm, mikroteksturowane na palcach i dłoni, których rozmiar nadrukowany jest na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 36

Pakiet 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ginekologiczne długości 480 ± 10 mm, teksturowane na całej powierzchni palców i dłoni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 37

Dotyczy Pakiet 5.

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 $0,18\pm 0,03$ 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, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa

wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-9,0?.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

Dotyczy Pakiet 5.

Czy zamawiający douści Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz z technologii Dermashield, teksturowane, kolor brązowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: $0,33\pm 0,03$ mm, na dłoni $0,31\pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,25\pm 0,03$ mm, długość min 295mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 21N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max 30 $\mu\text{g/g}$, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN 388, 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 25 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978-wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory umożliwiające zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 39

dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych neoprenowych, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawice polimeryzowane oraz pokrycie powierzchni wewnętrznej – rękawice polimeryzowane. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 40

dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic nitrylowych przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – Wykonawca na potwierdzenie posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice przebadane również zgodnie z EN 16523-1 na gotowe preparaty do dezynfekcji na bazie 60% izopropanolu na poziomie 6 oraz etanolu na 1 poziomie – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Zamiast Formaliny 37 % rękawice przebadane są na przenikanie Formaldehydu 37% na poziomie 3 (a więc wyższy poziom od wymaganego przez Zamawiającego). Wodorotlenek sodu 40% na 6 poziomie ochrony (a więc na dużo wyższym poziomie od wymaganego przez Zamawiającego). Wykonawca posiada również raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 – poniżej lista cytostatyków oraz czas przenikania substancji:

1. Karmustyna – brak przebicia do 10,1 min.
2. Cisplatyna – brak przebicia do 240 min.
3. Cyklofosfamid (Cytosan) – brak przebicia do 240 min.
4. Cytarabina – brak przebicia do 240 min.
5. Dakarbazyna (DTIC) – brak przebicia do 240 min.
6. Chlorowodorek doksorubicyny – brak przebicia do 240 min.
7. Etopozyd (Toposar) – brak przebicia do 240 min.
8. Fluorouracyl – brak przebicia do 240 min.
9. Ifosfamid – brak przebicia do 240 min.
10. Metotreksat – brak przebicia do 240 min.
11. Mitomycyna C – brak przebicia do 240 min.
12. Mitoksantron – brak przeicia do 240 min.
13. Paklitaksel (Taxol) – brak przebicia do 240 min.
14. Thiotepa – brak przebicia do 30,2 min.
15. Siarczan winkrystyny – brak przebicia do 240 min.

Ponadto rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością – na potwierdzenie Deklaracja Zgodności od producenta, dopuszczająca wykorzystanie rękawic do kontaktu z żywnością zgodnie z wymaganiami określonymi przez Rozporządzenie (WE) Nr 1935/2001 w sprawie materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością oraz Rozporządzeniem Komisji (UE) Nr 10/2011 w sprawie materiałów i wyrobów z tworzyw sztucznych przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Proces wytwarzania produktu jest zgodny z wymaganiami Rozporządzenia (WE) nr 2023/2006 w sprawie dobrej praktyki produkcyjnej w odniesieniu do materiałów i wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 41

dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych lateksowych, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 42

dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych lateksowych, posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną. Niska zawartość protein lateksowych - potwierdzona raportem od producenta z przeprowadzonych badań oraz folderem. Rękawice posiadają lepszy poziom AQL = 0,65. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 43

dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic do procedur wysokiego ryzyka, posiadających kształt uniwersalny – pasujący na lewą i prawą dłoń. Brak wewnętrznej warstwy polimerowej o strukturze sieci. Rękawice wewnątrz chlorowane. Powierzchnia zewnętrzna rękawic teksturowana. Grubość na palcu 0,40 mm. Lepszy poziom AQL = 1.0. Zgodność z normą EN 455 potwierdzona Deklaracją Zgodności od producenta oraz raportem od producenta z przeprowadzonego badania. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 – Wykonawca na potwierdzenie posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice w opakowaniach a'50 sztuk (bez przegród) – z przeliczeniem wymaganej ilości rękawic. Brak opisu na opakowaniu rozróżniającego rękawicę lewą i prawą – rękawice posiadają kształt uniwersalny pasujący na lewą i prawą dłoń. Długość rękawic 303-305 mm w zależności od rozmiaru. Dostępne rozmiary: S, M, L, XL. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 44

dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic w kolorze chabrowym - jagodowym (rycina przedstawiająca kolor rękawic poniżej). Rękawice posiadają lepszy poziom AQL = 1.0. Zgodność z normą EN 455 potwierdzona Deklaracją Zgodności od producenta oraz raportem od producenta z wykonanego badania. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 (min. 7 substancji z czasem ochrony na 6 poziomie – dużo wyższym od wymaganego przez Zamawiającego) – Wykonawca na potwierdzenie posiada raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Rękawice przebadane na przenikanie cytotatyków – min. 13 substancji cytotatycznych z czasem przebicia do 240 minut. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 45

Pytania do SWZ:

Wnosimy o modyfikację Rozdziału XV SWZ poprzez zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium w przedmiotowym postępowaniu zgodnie z treścią art. 15va ustawy z dnia 2 marca 2020 r.

o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 3 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści odwołania do przypadku o którym mowa w ust. 2 lit. a) i w konsekwencji tego dodanie ust. 5 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 zmiana 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.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 47

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 4 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine:

„z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 48

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 projektu umowy poprzez dodanie ust. 5 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.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

a) 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);

b) 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. c);

c) 5% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. a);

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:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 50

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 2 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z orzecznictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 51

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez dookreślenie iż 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.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 8¹ ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje zmiany § 8¹ ust. 3 wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 5 do SWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

„3. Sprzedawca, w wypadku skorzystania przez Kupującego z przysługującego mu uprawnienia w postaci żądania wymiany określonej partii asortymentu na wolny od wad, zobowiązany jest do jego wymiany na wolny od wad w terminie 5 dni roboczych liczonych od dnia zgłoszenia żądania.”

Ponadto, Zamawiający działając na podstawie art. 137 ust. 1 Ustawy, dokonuje następującej zmiany treści SWZ:

1. W Rozdziale IX ust. 3 SWZ dodaje się punkty 4, 5, 6 o następującej treści:

„4) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 ustawy PZP sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem,

5) Zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzające, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków i opłat, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy PZP, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem podatków lub opłat wraz z zaświadczeniem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;

6) Zaświadczenie albo inny dokument właściwej terenowej jednostki organizacyjnej Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub właściwego oddziału regionalnego lub właściwej placówki terenowej Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzający, że wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem, a w przypadku zalegania z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z zaświadczeniem albo innym dokumentem zamawiający żąda złożenia dokumentów potwierdzających, że odpowiednio przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert wykonawca dokonał płatności należnych składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności;”

2. Zapis w Rozdziale I SWZ o treści:

„Adres strony internetowej, na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane z prowadzoną procedurą, w tym zmiany i wyjaśnienia treści SWZ: www.szpital-lomza.pl”

otrzymuje nowe brzmienie:

„Adres strony internetowej, na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane z prowadzoną procedurą, w tym zmiany i wyjaśnienia treści SWZ: www.szpital-lomza.pl, adres: <https://www.szpital-lomza.pl/index.php?k=111>”

3. Rozdział XVI ust. 1 SWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **90 dni, tj. do dnia 15 grudnia 2021 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.”

4. Rozdział XVII ust. 1 SWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„1. Ofertę należy złożyć **do dnia 17 września 2021 r. do godziny 10:00.**”

5. Rozdział XVII ust. 3 SWZ otrzymuje nowe brzmienie:

„3. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 17 września 2021 r. o godzinie 10:30.**”

W związku ze zmianą SWZ, zmianie ulega ogłoszenie o zamówieniu nr 2021/S 149-395983 z dnia 4 sierpnia 2021 r.

DYREKTOR

Szpitala Wojewódzkiego

im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Jarosław Pokoleńczuk