

Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.
ul. Kościuszki 38
78-400 Szczecinek

Do wszystkich Wykonawców
Nr sprawy 08/2020
Ogłoszenie nr 577900-N-2020 z dnia 2020-08-25 r.

dotyczy: przetargu nieograniczonego:

Dostawa wyrobów medycznych – obłożenia operacyjne

Uprzejmie informujemy, że od uczestników postępowania wpłynęły zapytania odnośnie treści zapisów zawartych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Przytaczamy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie 1 – Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankietu), poziomem protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 2 – Pakiet 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z mankietem prostym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankietu), zewnętrzna powierzchnia teksturowana, wewnętrzna polimerowana, grubość na palcu 0,19 mm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 3 – Pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z mankietem rolowanym z technologią Surefit (eliminacja zwijania mankietu), zewnętrzna powierzchnia teksturowana, wewnętrzna polimerowana i silikonowana, siła zrywu po starzeniu 21N, poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 4 – Pakiet 1 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic z mankietem prostym, siła zrywu przed i po starzeniu ≥ 9N, poziom protein 30 µg/g lub mniej łącznych protein podlegających ekstrakcji? Rękawice oznakowane jako wyrób medyczny. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie 5 – Pakiet 1 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających raport z badań producenta wg EN 455-1, 2 i część 3 z listopada 2018 r. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 6 – Pakiet 1 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających powierzchnię zewnętrzną teksturowaną, chlorowaną i silikonowaną. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 7 – Pakiet 1 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających raport z badań producenta wg EN 455-1, 2, 3, 4 z 2018 r. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 8 – dot. wzoru umowy

1. Zwracamy się do Zamawiającego z Wnosimy o modyfikację § 2 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 9 – dot. wzoru umowy

2. Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały 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 przewyżnić 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.”

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 10 – dot. wzoru umowy

3. Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 3 z projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzycelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 11 – dot. wzoru umowy

4. Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 5 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych odpowiednio:

a) Do wysokości 5% niezrealizowanej części umowy w lit. od a) do c)

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. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody,

Pytanie 12 – dot. wzoru umowy

5. Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 8 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 13 – dot. wzoru umowy

6. Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie do ostatniego akapitu in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 14 – dot. wzoru umowy

7. Wnosimy o dodanie do § 6 projektu umowy ust. 2 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:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 15 – dot. wzoru umowy

8. Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo 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 przewyżyć 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.”

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody, funkcją Zamawiającego jest ochrona zdrowia zgodnie z bieżącymi potrzebami pacjentów

Pytanie 16 – dot. wzoru umowy

9. „Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej 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. 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:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie 17 – Pakiet 1 poz. 1

Pakiet nr 1

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 18 – Pakiet 1 poz. 1

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 19 – Pakiet 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość na palcu 0,23 mm, wytrzymałość min. 13 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 20 – Pakiet 1 poz. 3

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice ortopedyczne lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, kolor brązowy (antyrefleksyjny), grubość 0,33 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm, siła zrywania min. 25 N mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie 21 – Pakiet 1 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następujących parametrach:

Rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (badania

niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-foolia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.

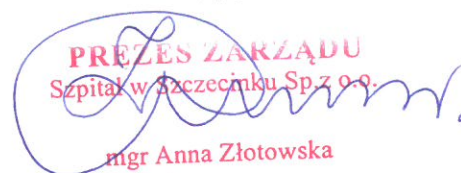
Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Powyższe pismo stanowi pierwsze uzupełnienie treści SIWZ nr sprawy: 08/2020.

Treść niniejszego pisma umieszczona jest na stronie: www.szpital.szczecinek.pl

Zamawiający


PREZES ZARZĄDU
Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.
mgr Anna Złotowska

