

Szczecin, dnia 23 lutego 2021r.

Nr sprawy: 1 / WOMP-ZCLiP / 2021

Dotyczy: „**Sprzedaż i dostawa artykułów, sprzętu i materiałów jednorazowego użytku dla potrzeb Wojewódzkiego Ośrodka Medycyny Pracy – Zachodniopomorskiego Centrum Leczenia i Profilaktyki w Szczecinie**”.

### **ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

W dniach 18, 19 i 22 lutego 2021r. Wykonawcy zwrócili się do Wojewódzkiego Ośrodka Medycyny Pracy – Zachodniopomorskiego Centrum Leczenia i Profilaktyki w Szczecinie, jako Zamawiającego z zapytaniami. Zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. – Pzp Zamawiający wyjaśnia treść zapytań.

#### **WYKONAWCA: I.**

##### **Zapytanie: 1**

Część 1, poz. 94-98

*Czy zamawiający wydzieli poz.94-98 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.*

##### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

##### **Zapytanie: 2**

Część 1, poz. 97

*Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw : włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?*

*Czy zamawiający dopuści produkt równoważny, ponieważ w wymaganiach SIWZ w załączniku asortymentowo-cenowym została podana nazwa handlowa – 3M? Przygotowując postępowanie przetargowe zamawiający nie może zawrzeć w formularzu asortymentowo – cenowym konkretnych producentów (nazw), gdyż zabrania tego przepis art. 29 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.*

##### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający poprawia omyłkę i na podstawie art. 286 ust.1 zmienia treść SWZ w poz. 97 w załączniku nr 1 do formularza oferty cenowej i nadaje brzmienie: „maseczka medyczna jednorazowa 3-warstwowa z gumką” i załącza poprawiony załącznik nr 1 (formularz asortymentowo-ilościowy) dot. części 1 zamówienia.

##### **Zapytanie: 3**

Część 1, poz. 70-76, 87

*Czy zamawiający wydzieli poz. 70-76, 87 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.*



## **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

## **WYKONAWCA: II.**

### **Zapytanie: 1**

*Do Części 3 – dostawa jednorazowego sprzętu i materiałów do celów laboratoryjnych na okres 1 roku :*

1. Zwracamy się z prośbą o wyodrębnienie z Części 3 próbek do kałów i utworzenie nowego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

### **Zapytanie: 2**

*Do Części 4 – dostawa systemu zamkniętego do pobierania krwi:*

1. Prosimy o doprecyzowanie jakie pojemności stosuje Zamawiający w rutynowych badaniach w pozycjach 1,5;
2. Prosimy o doprecyzowanie czy w pozycji 4 zamawiający stosuje próbki z zawartością fluorku potasu czy sodu?
3. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu system pochodzący od jednej grupy kapitałowej i stanowiący jedną spójną całość, w którym wszystkie elementy ( igła systemowa, uchwyt i próbka ) tworzą jeden system? Opisany system posiada oświadczenie grupy kapitałowej o wzajemnej kompatybilności oferowanych elementów.

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

1. Zamawiający w rutynowych badaniach w pozycji 1 – dla próbki hematologicznej z wersenianem potasowym stosuje objętość 2 ml a w pozycji 5 – dla próbki koagulologicznej z cytrynianem 3,2% stosuje objętość 1,8 ml.
2. Zamawiający stosuje próbki z zawartością fluorku sodu.
3. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

## **WYKONAWCA: III.**

### **Zapytanie: 1**

#### **Część 1**

*Czy Zamawiający wyraża zgodę na składanie ofert na poszczególne pozycje?*

#### **Część 1, poz. 1-19, 87, 89, 94-97, 99, 102**

*Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.*

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

### **Zapytanie: 2**

#### **Część 1 poz. 3**

*Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?*

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 80 szt., wycenione zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia ze wskazaniem ceny za 1 szt. w ilości 3000 szt.

### **Zapytanie: 3**

#### **Część 1 poz. 6**

*Proszę o dopuszczenie strzykawki 50 ml z możliwością wypełnienia do 60 ml (czyli ze skalą rozszerzoną)?*

### **Odpowiedź Zamawiającego:**



Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Zapytanie: 4**

**Część 1 poz. 18**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,0 x 32 mm zamiast 1,1 x 33 mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Zapytanie: 5**

**Część 1 poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,2 x 45 mm zamiast 1,3 x 45 mm?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

**Zapytanie: 6**

**Część 1 poz. 48**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą wykonaną z medycznego PVC, przyrząd w całości pozbawiony toksycznych ftalanów.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza przyrząd z komorą wykonaną z medycznego PCV w całości pozbawiony toksycznych ftalanów i nie zawierający lateksu.

**Zapytanie: 7**

**Część 1 poz. 87**

Proszę o dopuszczenie opatrunku w opakowaniu 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza opatrunek pakowany po 100 szt., wyceniony zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia ze wskazaniem ceny za 1 szt. w ilości 500 szt.

**Zapytanie: 8**

**Część 1 poz. 89**

Proszę o dopuszczenie gazika w rozmiarach 65 mm x 30 mm rozłożony i 33 mm x 30 mm złożony. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza powyższe oraz doprecyzowuje, iż jedno opakowanie zawiera 100 szt gazików i na podstawie art. 286 ust.1 zmienia treść SWZ w poz.89 dodając zapis w kolumnie 1 w opisie przedmiotu zamówienia zwrot (1 op. = 100 szt.) oraz załącza poprawiony załącznik nr 1 (formularz asortymentowo-ilościowy) dot. części 1 zamówienia.

**Zapytanie: 9**

**Część 1 poz. 94, 95**

Czy Zamawiający dopuści wyłącznie kolor niebieski?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgody na powyższe.

**Zapytanie: 10**



## **Część 1 poz. 97**

Czy Zamawiający dopuszcza maseczkę innego producenta niż 3M?

### **Zamawiający zawarł zapis w SWZ część III Opis przedmiotu zamówienia o treści:**

„UWAGA:

Wszelkie ewentualne nazwy własne pojawiające się w SIWZ stanowią informację pomocniczą/przykładową. W przypadku wystąpienia w dokumentacji nazw własnych Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisanym (materiały i produkty równoważne) pod warunkiem, że zaproponowane rozwiązania równoważne (materiały i produkty równoważne) będą odpowiadały pod względem parametrów równoważności materiałom i produktom wskazanym przez Zamawiającego, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.

W przypadku wystąpienia w dokumentacji przetargowej odnieść do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy PZP, dopuszcza się rozwiązania równoważne. Ilekroć w opisie przedmiotu zamówienia.”

W związku z powyższym Zamawiający dopuszcza maseczkę innego producenta niż 3M.

### **WYKONAWCA: IV.**

#### **Zapytanie: 1**

1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty **przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z pkt VII, 9.4 siwz tj. certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności w zależności od klasy wyrobu; dowód zgłoszenia lub powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, albo dowód wpisu do bazy danych o wytwórcach i wyrobach medycznych i dopuści złożenie oświadczenia o posiadaniu takich dokumentów, pozostawiając zapis, że Wykonawca zobowiązuje się okazać w/w dokumenty na każde żądanie Zamawiającego w terminie nie dłuższym niż 3 dni od wezwania przez Zamawiającego.**

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp zmieniono treść SWZ w tym zakresie i udostępniono na stronie internetowej prowadzonego postępowania w dniu 22.02.2021r.

#### **Zapytanie: 2**

2. Zamawiający wymaga w poz. 97 maseczka chirurgiczna jałowa 3-warstwowa z gumką **producent 3M.**

Prosimy o dopuszczenie jako równoważne maski innego producenta.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Odpowiedź na to zapytanie - patrz **WYKONAWCA I Zapytanie 2.**

3. Czy Zamawiający w poz. 97 dopuści maski niejałowe?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Odpowiedź na to zapytanie - patrz **WYKONAWCA I Zapytanie 2.**

#### **Zapytanie: 4**

4. Zamawiający wymaga w poz. 99 maseczki jednorazowego użytku FFP-2. Czy Zamawiający dopuści jako równoważne maseczki oznakowane jako KN95? Oznaczenia FFP-2 lub KN95 zależą od kraju producenta.

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

#### **Zapytanie: 5**

5. Czy Zamawiający w poz. 103 dopuści serwetę z otworem 6cm, pozostałe parametry zgodnie z opisem?

#### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.



## **Zapytanie: 6**

6. Czy Zamawiający w poz. 104 dopuści serwetę z otworem 7cm, o wymiarach 75 x 90 cm?

## **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

## **Zapytanie: 7**

7. Czy Zamawiający w poz. 104 dopuści serwetę z otworem 6x8cm, o wymiarach 75 x 90 cm?

## **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuszcza powyższe.

## **WYKONAWCA: V.**

### **Zapytanie: 1**

#### **Pytania część 3A.**

Poz. 7. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze o głębokości nakłucia 2,4mm?

## **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

### **Zapytanie: 2**

#### **Pytania część 3B.**

Poz. 1-7. Czy Zamawiający dopuści pipety nie posiadające blokady nastawy pojemności? Proponowane przez nas pipety, dzięki odpowiedniej konstrukcji eliminują ryzyko przypadkowego przestawieniu licznika podczas pipetowania, zapewniając tym samym dokładność i precyzję pipetowania.

Poz. 8-10. Czy Zamawiający dopuści zamienniki dla wymienionych produktów i pozwoli za zaproponowanie końcówek równoważnych, kompatybilnych z zaproponowanymi przez nas pipetami?

Poz. 8. Czy Zamawiający dopuści końcówki o pojemności 1000-5000ul pakowane po 200sztuk i zaokrągłi wymaganą ilość do 1600 sztuk?

Poz. 9. Czy Zamawiający dopuści końcówki bez fazowego zakończenia?

## **Odpowiedź Zamawiającego:**

Poz. 1-7/Poz.8-10 – Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem, że pipety i końcówki będą pochodzić od jednego producenta.

Poz.8 – Zamawiający dopuszcza

Poz.9 – zamawiający dopuszcza.

### **Zapytanie: 3**

#### **Dot. Część 3B**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia produktów firmy HTL? Tak skonstruowana część zamówienia narusza w naszej opinii Art. 99 ust. 4, który brzmi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia (...), jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów”.

W tym wypadku nasza firma od wielu lat pracuje na oczekiwanych od Zamawiającego produktach i wie, iż ze względu na



aktualną sytuację epidemiologiczną jest problem z uzyskaniem zamówienia od firmy HTL. To powoduje, że wiele firm będących w tej samej sytuacji nie będzie mogła wziąć udziału w przetargu, co w konsekwencji powoduje naruszenie zasady równego traktowania wykonawców (rozdział 2 dział I Pzp 2019). Wnosimy więc o rozbudowanie opisu przedmiotu zamówienia o pojęcie „produktów równoważnych” i/lub utworzenie z elementów A,B,C części 3 osobnych pakietów.

## Odpowiedź Zamawiającego:

### **Zamawiający zawarł zapis w SWZ część III Opis przedmiotu zamówienia o treści:**

#### „UWAGA:

Wszelkie ewentualne nazwy własne pojawiające się w SIWZ stanowią informację pomocniczą/przykładową. W przypadku wystąpienia w dokumentacji nazw własnych Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisanym (materiały i produkty równoważne) pod warunkiem, że zaproponowane rozwiązania równoważne (materiały i produkty równoważne) będą odpowiadały pod względem parametrów równoważności materiałom i produktom wskazanym przez Zamawiającego, a odniesieniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.

W przypadku wystąpienia w dokumentacji przetargowej odniesień do norm, europejskich ocen technicznych, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy PZP, dopuszcza się rozwiązania równoważne. Ilekroć w opisie przedmiotu zamówienia.”

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dopuszcza produkty równoważne, które będą odpowiadały równoważności produktom wskazanym przez Zamawiającego pod warunkiem, iż zestaw pipeta+końcówka pochodzą od tego samego producenta, co gwarantuje najlepsze uszczelnienie końcówki na tłoku pipety i w związku z tym najwyższą dokładność pipetowania. Zamawiający nie wyraża zgody na utworzenie z elementów A,B,C części 3 zamówienia osobnych pakietów.

#### **Zapytanie: 4**

##### **Dot. Części 3**

Czy Zamawiający ze względu na specyfikę produktów w części 3 utworzy z elementów A,B,C,D odrębne pakiety, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości firm?

## Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

#### **Zapytanie: 5**

##### **Pytania część 3C.**

Poz. 5.Czy Zamawiający dopuści statyw na próbówki 50-miejscowy?

## Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

#### **Zapytanie: 6**

##### **Pytania część 3D**

1. Czy Zamawiający dopuści zestaw diagnostyczny do zagęszczania kału typu Parasep? Jest to zamknięty system jednorazowego użytku, który minimalizuje liczbę użytych przyrządów i wykorzystuje procedurę, która jest mniej mniej ryzykowna, zachowując jednocześnie wysoką skuteczność .W zestawie wykorzystuje się metodę sedymentacji Ridley-Allena. Zestawy składają się z próbówki zawierającej 6 ml odpowiedniego odczynnika oraz drugiej części, w której jest

łopatka do pobrania materiału do badań i dwa filtry pionowe, trójwymiarowe: przesiewowy i tłuszczowy. Po pobraniu materiału badanego obie części próbki są łączone za pomocą uszczelki powietrze-ciecz, która zapobiega wyciekom materiału aktywnego biologicznie na zewnątrz.

### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

### Zapytanie: 7

#### **Dotyczy SIWZ**

W związku z istotną zmianą w ustawie Prawa Zamówień Publicznych, która zgodnie z Art. 74.2 mówi, iż „Załączniki do protokołu postępowania udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty albo unieważnieniu postępowania” wnosimy o rozbudowanie formularza cenowego w niniejszym postępowaniu o kolumnę „Producent, nazwa handlowa oraz numer katalogowy”. Czynność ta jest niezbędna, chcąc zachować zasady określone w rozdziale 2 działu I nowej ustawy PZP. Zgodnie z SIWZ Państwo na etapie składania ofert nie wymagają potwierdzenia proponowanego przedmiotu zamówienia poprzez dołączenie ulotek, folderów lub katalogów. W tym wypadku jakiegokolwiek badanie ofert jest wręcz niemożliwe. Żadna ze stron nie jest w stanie sprawdzić, czy zaproponowany produkt jest zgodny z wymaganiami Zamawiającego.

### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający uwzględnia powyższe i na podstawie art. 286 ust.1 ustawy Pzp zmienia treść SWZ w zakresie załącznika nr3 do Formularza oferty cenowej poprzez dodanie kolumny o nazwie: „Producent”, „Nazwa handlowa”, „Nr katalogowy” i załącza poprawiony załącznik.

### **WYKONAWCA: VI.**

### Zapytanie: 1

#### **Część 2 zamówienia poz. 1**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

- diagnostyczne lateksowe pudrowane;
- w rozmiarach S, M, L, XL;
- AQL 1,5 (zgodnie z wymogami SWZ);
- gładkie (**wg naszej wiedzy rękawiczki z tego rodzaju występują tylko o powierzchni gładkiej, wymóg opisany przez Zamawiającego w SWZ musi być omyłką pisarską**);
  - grubość pojedynczej ścianki palca 0,10 – 0,11 mm (**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**);
- długość, grubość, poziom protein i AQL potwierdzone kartą danych technicznych z 2020 r. (zgodnie z SWZ).

**W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego (które są wskazaniem pod badania konkretnego Wykonawcy).**

### Odpowiedź Zamawiającego:



Zamawiający dopuszcza powyższe.

## **Zapytanie: 2**

### **Część 2 zamówienia poz. 2**

*Ze względu na duże zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wydzielenie w/w pozycji, (utworzenie odrębnych pakietów dla rękawic sterylnych oraz niesterylnych). Ponadto, w związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki.*

**Państwa zgoda na podział zadania da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.**

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

## **Zapytanie: 3**

### **Część 2 zamówienia poz. 3**

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:*

- a) diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe (zgodnie z wymogami SWZ);*
- b) w rozmiarach S, M, L, XL;*
- c) tekstura na końcach palców (zgodnie z wymogami SWZ);*
- d) grubość na palcach 0,09 mm (zgodnie z wymogami SWZ);*
- e) siła zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 6,1 – 6,6 N (**jest to wymagany parametr zgodnie z normą europejską EN 455 dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, niewielka różnica pomiędzy wymaganiami SWZ a naszymi parametrami nie powinna dyskwalifikować naszego produktu, który spełnia wymagania norm europejskich**);*
- f) AQL 1,5 (zgodnie z wymogami SWZ);*
- g) przebadane na przenikanie trzech substancji chemicznych – potwierdzone certyfikatem jednostki niezależnej (zgodnie z wymogami SWZ);*

*zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type 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, ASTM F 1671, ASTM D 6978.*

***W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego (które są wskazaniem pod badania konkretnego Wykonawcy).***

***Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy, bez obaw o incydent medyczny.***

### **Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

## **Zapytanie: 4**

### **Część 2 zamówienia poz. 4**

*Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:*

- b) w rozmiarach S, M, L, XL;*





c) *tekstura na końcach palców;*

d) *z odstąpieniem warstwy wewnętrznej łagodząco – nawilżającej, niewiele firm posiada w swojej ofercie podobny asortyment, państwa zgoda na odstąpienie w zakresie tych parametrów da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwieszając konkurencyjność postępowania, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych*

**dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert sugerując konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilość złożonych ofert**

**art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych**

**cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:**

**1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;**

**2) ...”**

e) *przebadane na przenikanie substancji chemicznych:*

- wodorotlenek sodu 40% z czasem ochrony na poziomie 6
- formaldehyd 37% z czasem ochrony na poziomie 6
- nadtlenek wodoru 30% z czasem ochrony na poziomie 2;

f) **poziom szczelności AQL 1,5 (jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich);**

g) *przebadanie na przenikanie 31 substancji chemicznych cytostatycznych zgodnie z normą ASTM D 6978;*

h) *dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu; zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type 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, ASTM F 1671, ASTM D 6978.*

**W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.**

**Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy, bez obaw o incydent medyczny.**

*Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.*

*EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.*

*EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)*

*EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.*

**Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.**

*Ponadto nasze rękawice są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu*



Phi-X 174.

Produkty nasze są używane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

## **WYKONAWCA: VII.**

### **Zapytanie: 1**

#### **1. Dotyczy zał. nr 4 pkt. 7- Parametry Techniczne:**

Czy Zamawiający wymaga, by zapisy potwierdzające spełnienie wymagania z pkt. 7 znajdowały się w oficjalnym katalogu producenta oferowanego systemu?

### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, by zapisy potwierdzające spełnienie wymagania z pkt 7 znajdowały się w oficjalnym katalogu producenta oferowanego systemu.

### **Zapytanie: 2**

#### **2. Dotyczy zał. nr 4 pkt. 14- Parametry Techniczne:**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w dzierżawę automatycznego czytnika do OB?

Jeśli tak, to czy wyraża zgodę na umieszczenie dodatkowego wiersza w formularzu oferty cenowej, tak by można było wpisać wartość dzierżawy?

### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza automatyczny czytnik do OB zgodnie z opisem w poz. 14 PARAMETRÓW TECHNICZNYCH.

### **Zapytanie: 3**

#### **3. Dotyczy zał. nr 4 pkt. 2- Część 4 Zamówienia**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek do OB z cytrynianem 3,2%?

### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

### **Zapytanie: 4**

#### **4. Dotyczy zał. nr 4 - Część 4 Zamówienia**

Zamawiający wymaga zaoferowania igieł ze zintegrowaną osłonką przeciwzakłuciową nie podając ich ilości. Czy Wykonawcy powinni przyjąć, że zapotrzebowanie na igły odpowiada wymaganej ilości próbek do biochemii, czyli zaoferować 20.000 sztuk igieł bezpiecznych? Jeżeli tak, prosimy o wyrażenie zgody na zaokrąglenie ilości do pełnych opakowań i modyfikację formularza, aby była możliwość dodania dodatkowego wiersza w formularzu

### Odpowiedź Zamawiającego:

Wykonawcy powinni przyjąć, że zapotrzebowanie na igły odpowiada wymaganej ilości próbek do biochemii.

### **Zapytanie: 5**

#### **5. Dotyczy zał. nr 4 - Część 4 Zamówienia**

Zamawiający wymaga zaoferowania uchwytów nie podając ich ilości. Czy Wykonawcy powinni przyjąć, że zapotrzebowanie na uchwyty odpowiada wymaganej ilości próbek do biochemii, czyli zaoferować 20.000 sztuk uchwytów? Jeżeli tak zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody modyfikację formularza tak aby była możliwość dodania dodatkowego wiersza w formularzu.

### Odpowiedź Zamawiającego:



Wykonawcy powinni przyjąć, że zapotrzebowanie na uchwyty odpowiada wymaganej ilości próbek do biochemii.

**Zapytanie: 6**

**6. Dotyczy zał. nr 4 - Parametry Techniczne:**

*Czy Zamawiający wymaga, by oferowane próbówki były sterylizowane finalnie i posiadały na etykiecie każdej próbówki oznaczenie SterileR?*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga powyższe.

**Zapytanie: 7**

**7. Dotyczy wzoru umowy, § 3 pkt. 3**

*Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu dotyczącego powiadomienia Zamawiającego o dacie dostarczenia zamówionych artykułów medycznych na jeden dzień roboczy przed terminem ich dostarczenia określonym w zamówieniu jednostkowym.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

**Zapytanie: 8**

**8. Dotyczy wzoru umowy § 4 pkt. 2 i 4**

*Prosimy o modyfikacje dotyczącą terminów zgodnie z zał. nr 4, Parametry techniczne punkt 4.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 zmienia treść SWZ w zakresie **treści załącznika Nr 3 do SWZ „Wzór umowy”, w którym §4 ust. 2 i 4 otrzymują brzmienie:**

2. „Gwarancja jakości zamówionych artykułów medycznych w części 1, 2 i 3 wynosi co najmniej 12 miesięcy licząc od dnia odebrania zamówionych artykułów medycznych przez Zamawiającego. O ile producent udziela gwarancji dłuższej, termin gwarancji jest równoważny z gwarancją udzieloną przez producenta. W przypadku części 4 okres gwarancji zgodnie z zapisami w pkt 4 załącznika - PARAMETRY TECHNICZNE, w brzmieniu: „Okres trwałości próbek minimum 6 miesięcy, próbówki do koagulologii minimum 4 miesiące, licząc od dnia odebrania zamówionych artykułów medycznych przez Zamawiającego.”

4. „Minimalny termin zdatności do użycia w przypadku części 1, 2 i 3 wynosi jeden rok od dnia odebrania przez Zamawiającego danej partii zamówionych artykułów medycznych. W przypadku części 4 zgodnie z zapisami w pkt 4 załącznika - PARAMETRY TECHNICZNE, w brzmieniu: „Okres trwałości próbek minimum 6 miesięcy, próbówki do koagulologii minimum 4 miesiące, licząc od dnia odebrania zamówionych artykułów medycznych przez Zamawiającego.”

**Zapytanie: 9**

**9. Dotyczy wzoru umowy § 5 pkt. 8**

*Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu wyznaczenia przez Zamawiającego dodatkowego terminu do wykonania obowiązków w razie niezachowania terminu reklamacji.*

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający zawarł zapis dotyczący wyznaczenia dodatkowego terminu do wykonania obowiązków w razie niezachowania terminu reklamacji. §5 ust. 8 wzoru umowy brzmi: „W razie niezachowania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 7 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia. Niezależnie od uprawnienia do rozwiązania umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia, **Zamawiający ma prawo wyznaczyć Wykonawcy dodatkowy termin do wykonania obowiązków określonych w ust. 7.** Wyznaczenie dodatkowego terminu nie zwalnia Wykonawcy z obowiązku zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości określonej w § 6 ust. 2 umowy za każdy dzień zwłoki w spełnieniu wszystkich obowiązków przez Wykonawcę, jak też nie oznacza braku możliwości skorzystania przez Zamawiającego z innych uprawnień wynikających z umowy.

7.

**Zapytanie: 10**

**10. Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt. 1**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację i naliczanie kar umownych od niezrealizowanej wartości umowy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Zapytanie: 11**

**11. Dotyczy wzoru umowy § 6 pkt. 2**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia, jednak nie mniej niż 50,00 zł za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

**Zapytanie: 12**

**12. Dotyczy wzoru umowy § 8 pkt. 2**

Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania faktury w formacie pdf. mailem w dniu dostawy towaru.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami „Wzoru umowy” w § 8 ust. 1 i 2.

**Zapytanie: 13**

**13. Dotyczy wzoru umowy § 9 pkt. 3**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu aby dowód zawarcia umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej na następne okresy był przedstawiany na każde wezwanie Zamawiającego w ciągu 7 dni.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami „Wzoru umowy” w § 9 ust. 3.

**Zapytanie: 14**

**14. Dotyczy wzoru umowy § 9 pkt. 5**

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na 5 dni .

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami „Wzoru umowy” w § 9 ust. 5.

