



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wojewódzki Szpital Psychiatryczny
w Złotorzyi



NC.69.54.2018.24.QMS

ul. Szpitalna 9
59-500 Złotorzyja

tel.: 76 877 93 00; fax: 76 878 44 34
e-mail: sekretariat.wszp@gmail.com
NIP: 694-13-68-014; REGON: 001016173

Złotorzyja, dnia 19 sierpnia 2020r.

L.dz./ZP/214/1165/2020

Wyjaśnienie treści SIWZ

Numer nadany przez Bzp: 573751-N-2020

**Do wiadomości uczestników przetargu pn.:
„Dostawa środków ochrony osobistej
do Apteki Wojewódzkiego Szpitala
Psychiatrycznego w Złotorzyi”**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz.U. z 2019r. poz. 1843 z późni. zm.) zawiadamia się, że w dniach 17-18 sierpnia 2020r, wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia na "Dostawę środków ochrony osobistej do Apteki Wojewódzkiego Szpitala Psychiatrycznego w Złotorzyi" dotyczące poniższych zapytań:

WNIOSEK NR I:

Pytanie 1:

Pak. nr 1, poz. 7, 8, 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych w rozmiarach zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 3.

Rozmiary oferowanych rękawic mają być zgodne z zał. nr 1 do SWZ.

Pytanie 2:

Pak. nr 1, poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy celem zabezpieczenia użytkownika wymaga dostawy rękawic nitrylowych produkowanych zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001, co jest potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 1 i nr 2.

Tak. Zamawiający wymaga rękawic produkowanych zgodnie z powyższą normą.

Pytanie 3:

Pak. nr 1, poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy rękawic nitrylowych posiadających zgodność z normą EN 455 potwierdzoną przez europejską jednostkę notyfikowaną (wymagane dołączenie certyfikatu europejskiej jednostki notyfikowanej), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu?

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 1 i nr 2.

Tak. Zamawiający wymaga rękawic produkowanych zgodnie z powyższą normą.

Pytanie 4:

Dotyczy pakietu 2, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga złożenia raportu z badań Centralnego Instytutu Ochrony Pracy, który potwierdza zgodność parametrów oferowanego produktu z aktualną normą tzn: EN 14683:2019+AC?

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 4.

Tak. Zamawiający wymaga raportu z badań.

Pytanie 5:

Pak. nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pakowania rękawic max po 200 szt. w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnych pakietów nr 1, 2 i 3.

Nie. Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic w opakowaniach po 100 szt.

Pytanie 6:

Pak. nr 1, poz. 7, 8, 9

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu pozycji nr 7, 8, 9 celem zwiększenia liczby oferentów.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 3.

Zamawiający wyłączył pozycje 7, 8 i 9 do osobnego pakietu w dniu 17-VIII-2020r.

Pytanie 7:

Pak nr 2, poz.5

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu pozycji nr 5, tj. kombinezon ochronny celem zwiększenia liczby oferentów.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 6.

Zamawiający wyłączył pozycje nr 5 i 6 do osobnego pakietu w dniu 17-VIII-2020r.

WNIOSEK NR II:**Pytanie 1:**

Pak. nr 2, poz. 2

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie maski zgodnej z normą EN 149:2001 + A1:2009. Wymóg dotyczący zgodności z normą EN 14683:2005 dotyczy masek chirurgicznych a nie półmasek. Ponadto prosimy o wydzielenie z pakietu nr 2 poz. 2 i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 5 poz. 1.

Tak. Zamawiający dopuszcza maski zgodne z normą EN 149:2001 + A1:2009. Zamawiający wydzielił maski FFP2 i FFP3 do osobnego pakietu nr 5 - nie ma możliwości ponownego podziału tego pakietu.

WNIOSEK NR III:**Pytanie 1:**

Pak. nr 5.

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „zgodnie z normą 14683:2005” dotyczący maski FFP2, gdzie pozostałe parametry są bez zmian?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający dopuszcza maski zgodne z normą EN 149:2001 + A1:2009.

WNIOSEK NR IV:**Pytanie 1:**

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od konieczności legitymowania się przez Wykonawców realizacją 3 dostaw w okresie realizacji minimum 12 miesięcy każda i dopuszczenie do postępowania Wykonawców, którzy wykażą się należyłą realizacją co najmniej 2 dostaw środków ochrony osobistej. W ocenie Wykonawcy, żądanie legitymowania się i przedstawienia w referencjach konieczności wykonania dostaw w umowach na 12 miesięcy, narusza zasady uczciwej konkurencji. Zgodnie z dominującym poglądem, celem składania referencji jest potwierdzenie faktu, iż dany Wykonawca w sposób należyty wykonał umowy o podobnym - do oczekiwanego przez Zamawiającego – przedmiocie. Jeśli zatem Wykonawca należycie zrealizował co najmniej 2 dostawy na środki ochrony indywidualnej to powinno świadczyć w podobnym stopniu jego rzetelności jak wykonanie ich w dłuższym czasie.

Wykonawca zaznacza, że wymóg przedłożenia zbyt wygórowanych referencji może wykluczyć z udziału w postępowaniu Wykonawców, którzy de facto dysponują odpowiednią renomą i możliwością prawidłowego wykonania umowy. Przykładowo Wykonawców, którzy dopiero w związku z zaistniałym stanem epidemii, rozszerzyli portfolio oferowanych towarów o produkty ochrony osobistej. Konsekwencją takiego ograniczenia kręgu podmiotów uczestniczących w postępowaniu może być w szczególności ilość i wartość ofert, które wpłyną do Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza Wykonawców, którzy wykażą dwie dostawy w porównywalnym zakresie i okresie. Zamawiający zmienia w związku z tym treść SWZ i wykazu dostaw - zmieniony zał. nr 3 w załączeniu.

Pytanie 2:

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jakiego rodzaju koncesji, zezwolenia, licencji itd....oraz na podstawie jakich przepisów, Zamawiający oczekuje od Wykonawców?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje udokumentowania przez Oferenta stosownego zapisu przedmiotu działalności gospodarczej, pozwalającego na wprowadzanie do obrotu wyrobów medycznych. Może to być Oświadczenie Wykonawcy o stosownym wpisie w KRS.

Pytanie 3:

W związku z tym, iż w zakresie prowadzonej przez Wykonawcę działalności nie jest wymagane prawem posiadanie licencji, zezwoleń, koncesji na prowadzenie działalności w zakresie związanym z przedmiotem zamówienia wnosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

Pytanie 4:

Prosimy o wydzielenie z zadania pozycji 2,3,4 utworzenie z nich osobnych pakietów. Pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości ofert co jest istotnym aspektem ekonomicznym, co w sytuacji podwyższonego stanu zagrożenia związanego z pandemią COVID-19 może skutkować ograniczeniem ilości otrzymanych ofert oraz przyczynić się do niegospodarności w zakresie finansów publicznych

Odpowiedź:

Zamawiający w dniu 17-VIII-2020r. podzielił przedmiot zamówienia na dodatkowe pakiety. Nie ma możliwości dokonania dodatkowych podziałów.

Pytanie 5:

Pak. nr 2 poz. 2

Ze względu na fakt iż norma EN 14683 dotyczy masek medycznych, a nie masek typu FFP2 i FFP3 prosimy o odejście od niniejszego wymogu. Typy półmasek wynikają z normy 149:2001 i w związku z tym norma 14683 nie ma zastosowania. Jednocześnie wnosimy o dopuszczenie maski typu FFP2 ze skutecznością filtracji 94%. Ponieważ maska FFP2 z definicji zatrzymuje 94% cząstek stałych i aerozoli o średnicy 0,5 mikrona.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 5.

Zamawiający dopuszcza maski zgodne z normą EN 149:2001 + A1:2009.

Pytanie 6:

Pak. nr 2, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów z tkaniny typu TYVEK, zgodnych z Rozporządzeniem 14126/425 oraz z normami:

- **EN 1073-2:2002** – Odzież chroniąca przed radioaktywnymi cząstkami stałymi - **Klasa 2**
- **EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010** - Odzież chroniąca przed cząstkami stałymi – **Typ 5**
- **EN 13034:2005 + A1:2009** - Odzież o ograniczonej skuteczności ochrony przed ciekłymi chemikaliami – **Typ 6**
- **EN 1149-5:2008** – Odzież ochronna rozładowująca elektryczność statyczną z rezystancją powierzchniową w wysokości $\leq 2,5 \times 10^9 \Omega$ na zewnętrznej i wewnętrznej stronie ubrania
- **EN 14126:2003** - Odzież chroniąca przed czynnikami biologicznymi (**typ 5B i 6B**), wymagania dotyczące odporności na przenikanie czynników infekcyjnych:
 - odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego (test syntetycznej krwi, metoda badania zgodnie z ISO 16603/ISO 16604) – **klasa 3 (maksymalnie 6)**
 - odporność na przenikanie czynników infekcyjnych pod wpływem mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze (metoda badania zgodnie z ISO 22610) – **klasa 1 (maksymalnie 6)**
 - odporność na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli (metoda badania zgodnie z ISO 22611) – **klasa 1 (maksymalnie 3)**
 - odporność na przenikanie skażonych cząstek stałych (metoda badania zgodnie z ISO 22612) – **klasa 1 (maksymalnie 3)**

Certyfikat OEKO-TEX jest ograniczeniem konkurencji, co w sytuacji podwyższonego stanu zagrożenia związanego z pandemią COVID-19 może skutkować ograniczeniem ilości otrzymanych ofert oraz przyczynić się do niegospodarności w zakresie finansów publicznych.

Odpowiedź:

Pytanie dotyczy aktualnego pakietu nr 6.

Zamawiający dopuszcza kombinezony z tkaniny typu TYVEK zgodnych z Rozporządzeniem 14126/425.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

1. Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.

2. Jeżeli siła wyższa będzie trwała nieprzerwanie przez okres 30 dni, Strony mogą w drodze porozumienia rozwiązać umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań, oprócz płatności należnych z tytułu zrealizowanych dostaw.

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany treści umowy.

Pytanie 8:

Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zmiany treści umowy w trakcie jej trwania w określonych przypadkach. Wykonawca proponuje następujące brzmienie zapisu:

„1. Strony dopuszczają możliwość zmian umowy w zakresie:

- a) wprowadzenia dostaw zamiennych (odpowiedników) za produkt/asortyment, którego produkcja zastała wstrzymana/zakończona z przyczyn, na które strony nie miały wpływu, bądź którego dostawa nie jest możliwa z uwagi na czasową jego niedostępność na rynku (np. czasowe zaprzestanie produkcji, brak niezbędnych komponentów, surowców, ograniczenia importowe/eksportowe i in.) bądź który został wycofany z obrotu;
- b) zmiany terminu dostawy częściowej z przyczyn, na które strony nie miały wpływu – termin dostawy może zostać wydłużony o czas trwania tych okoliczności;
- c) zmiany wysokości należnego wynagrodzenia w odniesieniu do zobowiązań niezrealizowanych w przypadku ustawowej zmiany obowiązujących stawek podatku VAT w odniesieniu do asortymentu objętego umową, przy czym zmianie ulega cena brutto, natomiast cena netto pozostaje bez zmian;
- d) zmiany organizacyjnej po stronie Wykonawcy lub Zamawiającego w przypadku, gdy nastąpi zmiana adresu siedziby firmy, bądź zmiana adresu zamieszkania właściciela lub współwłaściciela firmy;
- e) zmiany przepisów prawa mające wpływ na realizację niniejszej umowy;
- f) wystąpienia siły wyższej;
- g) inne okoliczności, których nie dało się przewidzieć w chwili ogłoszenia zamówienia.”

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany treści umowy.

Pytanie 9:

Czy prawidłowo wykonawca rozumie, iż dni robocze, o których mowa w §3 wzoru umowy to dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy i dni wolnych u Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak. Prawidłowo.

Pytanie 10:

W nawiązaniu do zapisu §8 wzoru umowy czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie terminu, w jakim wykonawca winien rozpatrzyć zgłoszoną reklamację i określenie go jako 7 dni roboczych od dnia wpływu zgłoszenia?

Odpowiedź:

Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany treści umowy.

Pytanie 11:

W nawiązaniu do zapisu pkt. V SIWZ oraz zapisu §3 wzoru umowy, czy wykonawca prawidłowo rozumie, iż Zamawiający każdorazowo po upływie kolejnego miesiąca obowiązywania umowy będzie wskazywał Wykonawcy konieczność dostarczenia kolejnej transzy zamówienia, a dostawa danej transzy winna nastąpić w terminach określonych w §3 wzoru umowy (tj. 36h lub 70h)?

Odpowiedź:

Tak. Prawidłowo.