

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania przetargowego na „Dostawę sterylnych rękawiczek chirurgicznych, rękawiczek diagnostycznych oraz rękawiczek foliowych do magazynu szpitala przez okres 24 m-cy”

DZP/45/2017

WYJAŚNIENIA SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. 2015 r. poz. 2164 oraz z 2016 r. poz. 831) Prawo zamówień publicznych udziela następujących wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia,

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakiet nr 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawiczek diagnostycznych nitylowych bezpudrowych charakteryzujących poziomem AQL 1,0 i siłą zrywania przed starzeniem min.8,5N, o nieznacznej różnicy w grubości pojedynczej ścianki na palcach i na mankiecie tzn. o grubości pojedynczej ścianki na palcach 0,11mm+/-0,01mm, w części dłoniowej 0,08mm+/-0,01mm, na mankiecie 0,06mm+/-0,01mm spełniających pozostałe wymogi?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga rękawiczek zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr2

Dotyczy Pakietu nr 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawiczek chirurgicznych z lateksu lekko pudrowanych o nieznacznej różnicy w grubości pojedynczej ścianki na dłoni tj. 0,22mm+/-0,02mm? Pragniemy dodać, że tak niewielka różnica jest nieodczuwalna i nie wpływa w żaden sposób na walory użytkowe rękawic.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakietu nr 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawiczek chirurgicznych z lateksu bezpudrowanych do zabiegów o podwyższonym ryzyku, pakowanych w kompletach po 2 odpowiednio dopasowane pary, o nieznacznej różnicy w długości rękawicy wewnętrznej tj. o minimalnej długości 280mm, spełniających pozostałe wymogi siwz? Pragniemy dodać, że tak niewielka różnica jest nieodczuwalna i nie wpływa w żaden sposób na walory użytkowe rękawic.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakietu 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie standardowych rękawic winylowych, bezpudrowych, jednorazowego użytku, niesterylnych. Oferowane przez naszą firmę rękawice są bezwonne, odporne na uszkodzenia mechaniczne, elastyczne. Poziom AQL 1.5, grubość rękawicy w części dłoniowej min. 0,08 mm, w strefie palców min. 0,10 mm, mankiet min. 0,06 mm. Pasujące na prawą i lewą rękę. Informacje na opakowaniu zgodne z wymaganiami Zamawiającego

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakietu 5, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o nieznacznie mniejszej grubości w części dłoniowej tj. 0,20-0,21 mm, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakietu 5, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o długości minimalnej 285 mm, zgodnej z normą EN 455, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakietu 5, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic, w opakowaniach oznaczonych datą ważności w miejsce daty sterylizacji. W przypadku rękawic chirurgicznych data produkcji jest tożsama z datą sterylizacji, ponieważ dopiero od momentu sterylizacji rękawice sterylne są produktem przygotowanym do użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, aby rękawice miały datę ważności nie krótszą niż 12 miesięcy jeżeli sterylizacja wskazuje okres ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia.

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakietu 6, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycji rękawic o powierzchni zewnętrznej teksturowanej, powierzchni wewnętrznej pokrytej polimerem, o grubości w części dłoniowej w przedziale 0,17-0,18 mm i długości min. 301 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakietu 7, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poniższym opisie:

Rękawice chirurgiczne, dedykowane do zakładania podwójnego, pakowane dwie pary w kopertę, 1xpara rękawic wewnętrznych i 1xpara rękawic zewnętrznych, jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, rękawica zewnętrzna - kolor kremowy, rękawica wewnętrzna – intensywny kolor ciemnozielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane tlenkiem etylenu (ETO),

Rękawica zewnętrzna - powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, obustronnie polimeryzowana, Rękawica wewnętrzna – powierzchnia zewnętrzna gładka, chlorowana / powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość obu rękawic minimum 280 mm, grubość każdej z rękawic: na palcu 0.20-0.21 mm, na dłoni 0.19-0.20 mm oraz na mankiecie 0.15-0.16 mm, poziom protein lateksu dla każdej z rękawic poniżej 30 µg/g, posiadające AQL 1. Rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii I do minimalnego ryzyka, rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420

Rękawice oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice chirurgiczne i ochronne, oznakowane fabrycznie zgodność z normami: EN 455, EN 420, Oznakowane datą sterylizacji, oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, koperta wewnętrzna papierowa.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

Dotyczy Rozdz. XIV, pkt. 4 tj. kryteria oceny ofert w częściach 5,6,7)

Zwracamy się z prośbą o zaakceptowanie i przyznanie punktów dwukrotnie dla kryterium „wyniki badań” dla rękawic posiadających wyniki z badań na przenikanie wirusów / patogenów krwiopochodnych starsze niż 2 lata. Badania te wykonywane są dla konkretnej marki, nie dla każdej serii rękawic – dlatego też rękawice dłużej funkcjonujące na rynku posiadają starsze, jednak wciąż aktualne badania. W związku z powyższym prosimy o przychylenie się do prośby.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 5 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie ww rękawic chirurgicznych o grubości w część dłoniową min. 0,14mm , długości min. 280mm oraz poziomie protein max 70ug/g.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ww rękawic chirurgicznych o grubości w część dłoniową min. 0,14mm , długości min. 280mm oraz poziomie protein max 30ug/g.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 5 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do 3 par.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 6 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic neoprenowych polimerowanych w całości.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 6 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do 3 par.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16

Pakiet nr 6 poz. 1

Z uwagi na to iż metoda produkcji rękawic chirurgicznych neoprenowych nie zmieniła się i przeszła pozytywnie test bakteriofagowy ASTM F1671 , zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badań na przenikanie wirusów/patogenów krwiopochodnych z roku 2010.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17

Projekt umowy – par. 8 ust. 1 pkt. 1)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,5% wartości **brutto** opóźnionej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 8 ust. 1 pkt. 1) odnoszący się do kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych . Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzekają, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi 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”.

Projekt umowy – par. 8 ust. 1 ppkt.3)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,1% wartości **brutto** opóźnionej wadliwej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 8 ust. 1 ppkt.3) odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi 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 nie wyraża zgody na zmianę §8 umowy, gdyż zastrzeżone w umowie kary umowne odnoszą się do wartości części zamówienia, której dotyczy opóźnienie, a zatem opóźnionej dostawy.

Pytanie nr 18

Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości palec: 0,10 mm +/-0,02 oraz mankiet 0,06 mm +/-0,01?

Odpowiedź:

Nie Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości dłoń: 0,10 mm +/-0,02, palec: 0,12 mm +/-0,02 oraz mankiet 0,07 mm +/-0,02 ?

Odpowiedź:

Nie Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach palec: 0,08 mm +/-0,02, dłoń: 0,07 mm +/-0,02 oraz mankiet: 0,06 mm +/-0,02, rękawice w opakowaniu a’200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości na 4 200 opakowań?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 21

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubościach palec: 0,12 mm +/-0,02, dłoń: 0,07 mm +/-0,02 oraz mankiet: 0,06 mm +/-0,02 ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 22

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w obszarze dłoni : 0,14 mm +/- 0,02, poziom protein 89 µg/g?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 23

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w obszarze dłoni : 0,21mm +/- 0,02, poziom protein poniżej 137 µg/g, długość min. 270 mm, ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 24

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w obszarze dłoni : 0,19mm +/- 0,02, poziom protein poniżej 33 µg/g, długość min. 280 mm, mikroteksturowane na palcach oraz dłoni, wewnątrz polimerowane oraz lekko chlorowane ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w obszarze dłoni : 0,18mm +/- 0,02, długość min. 280 mm, ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w obszarze dłoni : 0,14mm +/- 0,02, długość min. 285 mm, poziom protein 79 µg/g ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości w obszarze dłoni : 0,19 mm +/- 0,01, o długości min. 285, polimerowane obustronnie niesilikonowane , ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy wierzchniej, polimerowana obustronnie ; rękawica spodnia ultra cienka, polimerowana od strony wewnętrznej, powierzchnia zewnętrzna gładka, rękawice wewnętrzna o grubości w obszarze dłoni min. 0,10 mm oraz długość 280 mm, natomiast rękawica zewnętrzna grubość w obszarze dłoni 0,17 mm +/-0,02, długość 280 mm , rękawice dostępne w rozmiarach 6,5 – 8,5 ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Pakiet 7, poz. 1

Czy Zamawiający doprecyzuje czy miał na myśli wycenę za 700 kompletów rękawic , czy za 700 par czyli 350 kompletów?

Odpowiedź:

Wycenić należy za opakowanie jednostkowe, czyli parę podwójną w komplecie.

Pytanie nr 31

Pakiet 1, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein ≤115 µg/g.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32

Pakiet 1, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza z zachowaniem ilości sztuk rękawic z przeliczeniem opakowań po 100 szt. Wykonawca uzupełnia rubrykę ilość (opakowań) w załączniku nr 1 do siwz - Formularzu ofertowym z powyższego przeliczenia z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie nr 33

Pakiet 1, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic delikatnie pudrowanych o nieznacznie różniącej grubości na palcu min. $0,12 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. $0,10 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,09 \pm 0,01$ mm. Średni poziom protein $36,6 \mu\text{g/g}$. Opakowanie max 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga rękawic zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 34

Pakiet 2, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających grubość na pojedynczej ścianie min. 0,07 mm.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35

Pakiet 3, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na dłoni min. 0,06 - 0,07 mm, na mankiecie min. 0,05 - 0,06 mm.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36

Pakiet 5, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o dł. 260-285 mm w zależności od rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy podkreślić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów. Grubość na dłoni min. 0,17 mm. Poziom protein $< 30 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37

Pakiet 5, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na dłoni min. 0,19 mm.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38

Pakiet 5, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic sterylnych lateksowych bezpudrowych o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 265 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Grubość na dłoni min. $0,185 \pm 0,02$ mm. Poziom protein $< 10 \mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39

Pakiet 5, Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej min. na dłoni $0,19 \pm 0,01$ mm. Opakowanie foliowe podciśnieniowe, hermetyczne.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40

Pakiet 6, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych antyalergicznym, bezpydrowych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, antypoślizgowa. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Grubość na dłoni min. 0,19 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41

Pakiet 7, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic do systemu podwójnego zakładania o grubości na dłoni zewnętrznej rękawicy dłoni $0,21 \pm 0,015$ mm, długość rękawic min. 270 – 285 mm - w zależności od rozmiaru. Obniżony poziom protein $< 15 \mu\text{g/g}$.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42

Pakiet 7, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic do systemu podwójnego zakładania posiadających powierzchnię mikroteksturowaną na całej powierzchni, o grubość na dłoni min. 0,15 mm, AQL $\leq 1,5$.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43

Pakiet 7, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w komplecie dwóch par pakowanych osobno.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44

Pakiet nr 6 poz.1

Prosimy o dopuszczenie ww rękawic chirurgicznych bezlateksowych o grubości w część dłoniowej min. 0,17mm , reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45

dot. SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby rozliczenia dokonywane były z członkiem konsorcjum? W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie swojej decyzji. Składając ofertę w konsorcjum wszyscy jego członkowie ponoszą wspólną i solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

Pakiet 1-3

Czy Zamawiający potwierdza, że wymogi dotyczące grubości rękawic dotyczą grubości podwójnej ścianki?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga grubości zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 47

Pakiet 1, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na mankiecie min. 0,07 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga grubości zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 48

Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na dłoni min. 0,05 mm, w strefie palców min. 0,06 mm i na mankiecie 0,05 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga grubości zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 49

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na dłoni min. 0,06 mm, w strefie palców min. 0,07 mm i na mankiecie 0,05 mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o grubości pojedynczej ścianki na dłoni min. 0,05 mm, w strefie palców min. 0,05 mm i na mankiecie 0,04 mm i jednocześnie odstąpi od wymogu aby rękawice zarejestrowane były jako środek ochrony indywidualnej?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

Pakiet 5, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chirurgicznych sterylizowanych tlenkiem etylenu, o grubości pojedynczej ścianki w części dłoniowej $0,19 \pm 0,02$ mm, o długości ≥ 260 do ≥ 280 mm w zależności od rozmiaru, AQL = 1,5 i poziomie protein ≤ 50 ug/g?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 52

dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt 1) i 2) wzoru umowy słowa „opóźnienia”, „opóźnienie” zostały zastąpione odpowiednio słowami „zwłoki”, „zwłoka”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś także za wszelkie inne opóźnienia, czyli niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzenie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niestłusze obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

z up. Dyrektora SPSK

Pełnomocnik ds. Zamówień

Publicznych i Jakości

Leszek Kliś