



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Projekt współfinansowany przez Unię Europejską ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020
Oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne, Działanie 7.3 Infrastruktura zdrowotna i społeczna

PROJEKT

„Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiochirurgii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

Kielce 21 04.....2020r.

Do wszystkich zainteresowanych

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych jednorazowego użytku tj. odzież ochronna, osłony twarzy i nóg, rękawice dla potrzeb WSzZ w Kielcach w ramach projektu pn. „Rozbudowa i doposażenie na potrzeby Kliniki Kardiochirurgii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach” w ramach działania 7.3 oś priorytetowa VII Sprawne usługi publiczne Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Świętokrzyskiego na lata 2014-2020
znak sprawy EZ/46/2020/UG

Na podstawie art. 38 ust. 2 w powiązaniu z art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019r. poz. 1843), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w ww. pozycji alternatywnych wysokiej jakości fartuchów chirurgicznych, zgodnych z opisem: Jałowy fartuch chirurgiczny SMMMS wykonany z pięciowarstwowej włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 49,5 cm H₂O. Kolor ciemnoniebieski, rękaw o kroju typu raglan, szwy wykonane techniką ultradźwiękową – czterościeżkowy szew ultradźwiękowy, posiada dziane poliestrowe mankiety o długości min. 7cm, oznaczenie rozmiaru w postaci wszywki, troki umiejscowione w kartoniku gwarantującym zachowanie sterylności podczas wiązania. Fartuch zawinięty w serwetę włókninową 60x60cm (w zależności od rozmiaru fartucha inny kolor owinięcia ułatwiający szybszą identyfikację rozmiaru), w opakowaniu 2 chłonne ręczniki 30x40cm. Na opakowaniu wskaźnik sterylizacji oraz 2 samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny, numer serii i datę ważności. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Zgodność parametrów oferowanych sterylnych fartuchów z normami MDD 93/42, EN 13795, EN ISO 11135 -1 oraz EN 556 – 1.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy Zamawiający będzie wymagał zaofiarowania w ww. pozycji rękawic o długości min. 283 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.



Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic w rozmiarach od S do XL. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 do wzoru umowy:

Wnosimy modyfikację § 1 ust. 4 projektu umowy Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 tiret pierwsze umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. Uzasadnienie Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno- gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współzycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację wysokości kar umownych przewidzianych projektem umowy w § 8 ust. 2 i określić że kara umowna: a) W lit. a) naliczana będzie od wartości niezrealizowanej części umowy a nie od wartości całej umowy b) W lit. od b) do d) wynosić będzie 100 zł, licząc za każdy dzień zwłoki 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: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację §10 ust. 1 lit. d) projektu umowy poprzez dookreślenie „tożsamości” naruszanych obowiązków. Uzasadnienie: zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POiŚ. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 8 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 11 ust. 4 projektu umowy poprzez zastąpienie przewidzianego nim udowodnienia, uprawdopodobnieniem.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 13 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej 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 zmianie 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: Nie, zgodnie z SIWZ. Regulacje wskazane w umowie w pełni zabezpieczają zarówno Wykonawcę jak i Zamawiającego.

Pytanie nr 10 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 13 ust. 4 projektu umowy poprzez zmianę w jego treści: „za wyjątkiem zmian o których mowa w ust. 1 a-b, d i ust. 3”

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11 do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 13 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 5 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 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: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy półmaski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowa spełniająca wymogi klasy FFP3 wg EN 149:2001 zarejestrowana jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowa, wykonana z materiałów: poliester, meltblown, poliester posiadającą w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezłateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząstek 0,1 µm) > 99,9%, skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite



przesiákanie do środka < 0,65 % , penetracja aerozoli testowych <0,65%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu $\leq 2,45$ mbar. Op. 10szt

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13_Pakiet 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy półmáski ochronnej dla personelu medycznego – respiratorowa spełniająca wymogi klasy FFP2 wg EN 149:2001 zarejestrowana jako środek ochrony osobistej, w kształcie stożka jednopanelowa, wykonana z materiałów: poliester, meltblown, poliester posiadającą w części środkowej zawór oddechowy ułatwiający oddychanie, w górnej części maski wyprofilowane usztywnienie na nos, po stronie wewnętrznej (od strony twarzy) pianka zwiększającą komfort użytkowania i ułatwiająca oddychanie, gumki na głowę wykonane z termoplastycznego bezlateksowego materiału ułatwiającego nakładanie maski, skuteczność filtracji cząsteczkowej (dla cząsteczek 0,1 μm) > 99,9 % , skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9%, całkowite przesákanie do środka < 2,7 % , penetracja aerozoli testowych <0,95%, opór oddechowy przy wdechu i wydechu $\leq 2,1$ mbar. Op. 10szt. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14 Pakiet 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniższego fartucha:

Fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m^2 , repelentnej dla alkoholi z widocznym kodem kolorystycznym na fartuchu i etykiecie wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony bilaminatem: Folia polietylenowa + Spunbond w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia min. 90 g/m^2 . Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma rękawicami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości co najmniej w 2 miejscach.

Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH_2O , odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 2,8. – obszar krytyczny: penetracja wody – min. 175 cmH_2O , odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – 6,0. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15 Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniżej opisanych rękawic:

Rękawice diagnostyczne nitylowe niejálowe z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Siła zrywania min. 8,7 N potwierdzona raportem jednostki notyfikowanej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thio-Tepa, Etopozydu i Metotrexatu(raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 sztuk (XL po 90 szt).



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16 Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniżej opisanych rękawic: Rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań, białe, grubość na palcu 0,1 +/- 0,01 mm, długość min. 265 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach, AQL 1,5, zgodność z normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 13 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja na opakowaniu i w Certyfikacie CE o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanolu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 11 cytostatyków wg normy ASTM D6978, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Etopozydu i Metotrexatu, potwierdzone raportami z wynikami badań. badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671. Otwór dozujący opakowaniawypożarty w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 150 sztuk (XL po 135 sztuk).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17 Pakiet 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniżej opisanych rękawic: Rękawice diagnostyczne nitrylowe niejalone do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,5, grubość na palcu 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4-rzędowe środki czyszczące, 96% kwas siarkowy, izopropanol 70 %, aldehydy. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18 Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy ochraniaczy na buty jednorazowego użytku wykonanych z pełnobarierowego polietylenu pokrytego Spunbond (SFS) o gramaturze min. 70g/m² z antypoślizgowymi piankowymi paskami od spodu, ściąganych rzepem dookoła kostki, podwyższona wytrzymałość. Rozmiar XL, długość min. 40 cm. Niesterylne. Pakowane po 50 szt.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19 Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy ochraniaczy na buty jednorazowego użytku wykonanych z pełnobarierowego polietylenu pokrytego Spunbond o gramaturze min. 70g/m² z antypoślizgowym spodem, a powyżej kostki wykonanych z SMS o gramaturze min 40 g/m², ściąganych elastyczną gumką dookoła kostki, podwyższona wytrzymałość. Rozmiar XL, długość min. 40 cm. Niesterylne. Pakowane po 50 szt.



Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20_Pakiet 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy ochraniaczy na buty jednorazowego użytku wykonanych z SMS o gramaturze 35 g/m² z antypoślizgowym spodem, ściąganych elastyczną gumką dookoła kostki. Rozmiar XL, długość 43 cm. Pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniłowski

Dział Zamówień Publicznych
mgr Urszula Gierada
SPECJALISTA

Dział Zamówień Publicznych
tel. 41/30-33-517 fax. 41/366-00-14
e-mail: urszula.gierada@wszkielce.pl