

Wrocław, dnia 24.02.2022 r.

Zamawiający:

DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM CHORÓB SERCA

IM. PROF. ZBIGNIEWA RELIGI - MEDINET

Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą we Wrocławiu

Adres: ul. Kamieńskiego 73a, 51-124 Wrocław Tel. 071 32 09 450; faks 071 32 09 400

www.medinet.pl; e-mail: biuro@medinet.pl

INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi wyjaśnieniami dotyczącymi zapisów Zapytania Ofertowego w zakresie postępowania pn.: „**Dostawa wyrobów jednorazowego użytku w podziale na 5 części**” - sygn. postępowania 01_MEDINET_2022:

Pytanie nr 1 - dotyczy zapisów wzoru istotnych postanowień umownych

- 1) Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie terminu dostawy na: w miarę dostępności u ich producenta? Jeżeli tak, to czy w Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą - aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź: Zamawiający mając na uwadze powyższe wprowadził we wzorze istotnych postanowień umownych stosowne zapisy vide: paragraf 8.

- 2) Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, potwierdzi że zgodnie z Art. 15r1. ust. 1.

oraz Art. 15r1. ust. 2. wprowadzonymi art. 77 ust. 21 Ustawy z dnia 19.06.2020 r. (z późniejszymi zmianami) o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19, zwanej tarczą 4.0 (Dz. U. poz. 1086), nie będzie naliczał kar umownych, w przypadku kiedy problemy z dostawami lub reklamacją wynikają bezpośrednio ze stanu epidemii?

Odpowiedź: Zamawiający, który nie jest zobligowany do stosowania przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych zawierając umowę z wyłonionym w niniejszym postępowaniu Wykonawcą oczekuje, że Wykonawca jako podmiot profesjonalny składając ofertę do przedmiotowego postępowania jest w stanie zabezpieczyć proces realizacji dostaw, tym bardziej, że stan epidemii został wprowadzony w dniu 20 marca 2020 r.

- 3) Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, wprowadzi zapis do treści istotnych warunków umowy – pozwalający wykonawcy w razie wystąpienia szczególnych okoliczności na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości odstąpienia jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawn-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

- 4) Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stanem epidemii jak i czas trwania skutków epidemii oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw objętych przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie możliwości waloryzacji cen ze względu na zmianę cen przez producenta, jeżeli wykonawca nie jest producentem? Jeżeli tak, to czy Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób, aby waloryzacja cen została dostosowana do bieżących uwarunkowań rynkowych

związanych z nadzwyczajną sytuacją (stan epidemii) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź: Zamawiający przypomina, że ceny wskazane w ofercie powinny być niezmiennie przez okres trwania umowy za wyjątkiem okoliczności wskazanych w paragrafie 8. Dostawa objęta niniejszym zamówieniem jest krótkoterminowa w związku z powyższym brak zasadności wprowadzenia do zapisów wzoru istotnych postanowień umownych dodatkowych regulacji.

5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podpisanie umowy przetargowej w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania umowy przez Wykonawcę podpisem elektronicznym.

6) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę, w związku z powyższym § 6 ust. 1 pkt 1 otrzymuje następujące brzmienie:

1) w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 3 ust. 1 Umowy, w przypadku wypowiedzenia umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

7) Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o 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 zawarcia aneksu w formie pisemnej.” 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

- 8) Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.”*

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 przypomina, że ceny wskazane w ofercie powinny być niezmiennie przez okres trwania umowy za wyjątkiem okoliczności wskazanych w paragrafie 8. Dostawa objęta niniejszym zamówieniem jest krótkoterminowa w związku z powyższym brak zasadności wprowadzenia do zapisów wzoru istotnych postanowień umownych dodatkowych regulacji.

- 9) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §6 w następujący sposób: Niezależnie od uprawnienia Zamawiającego do rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym, Zamawiający może zażądać od Wykonawcy zapłaty kar umownych: 1) w wysokości 5% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 3 ust. 1 Umowy, w przypadku wypowiedzenia umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

10) Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby w przypadku braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie, po wcześniejszej akceptacji Zamawiającego.

Pytanie nr 2 - dotyczące Pakietu nr 5:

1) Czy w pakiecie nr 5 poz. 1 – Zamawiający oprócz przedmiotowych chusteczek nasączonych preparatem na bazie nadtlenu wodoru mógłby dopuścić chusteczki nasączone preparatem na bazie etanolu 45g/100g (57%), do szybkiej dezynfekcji powierzchni wrażliwych, odpornych na działanie alkoholu, również nieinwazyjnych produktów medycznych, ekranów, klawiatur i paneli kontrolnych, o spektrum: B, Tbc, F, V (HIV, HBV, HCV/BVDV) - 30 sek., V(Rota) - 30 sek., V(Noro/MNV) - 1 min., V(Vaccinia) - 30 sek., V(Adeno) - 3 min., wykonane z poliestru, opakowanie typu flow-pack z plastikowym klipssem zamykającym, zawierające 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm i o gramaturze 50g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w zapytaniu, pod warunkiem, że chusteczki te są zarejestrowane jako wyrób medyczny kl II i są przebadane zgodnie z normą EN 16615 i EN 16777

2) Czy w pakiecie nr 5 poz. 2 – Zamawiający mógłby dopuścić chusteczki o spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min., posiadające opinię dermatologiczną oraz pozytywną opinię producentów urządzeń ultrasonograficznych, opakowanie typu flow pack 100 szt. chusteczek o wym. 20 cm x 22 cm o gramaturze 50g/m², wykonane z poliestru, wyrób medyczny kl.IIa? (Spektrum działania potwierdzone normami PN EN 14885 w tym: B – EN 13727 i EN1040 i 13697, F – EN 13624 i EN 1275 i EN 1650, V – EN 14476 aktywność wobec wszystkich wirusów otoczkowych i EN 14476 (pa-powawirusy, poliowirusy, SV40) oraz badanie zgodnie z normą EN 16615 (faza 2 etap 2)).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza chusteczki opisane w zapytaniu.

Pytanie nr 3 - dotyczące Pakietu nr 1 poz. 1-3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania fartucha zapinanego na rzep na szyi. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4 - dotyczące Pakietu nr 2 poz. 1-6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania poniższych rękawic:

Rękawice chirurgiczne jałowe, lateksowe bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny, mankiet rolowany. Powierzchnia zewnętrzna gładka, chlorowana. Wewnętrzna powierzchnia pokryta polimerem i silikonowana. Długość rękawicy minimum 295 mm, grubość na palcu 0.21 mm, na dłoni 0.20 mm oraz na mankiecie 0.17 mm, poziom protein lateksu $\leq 30 \mu\text{g/g}$, poziom AQL 0.65. Typowa wartość siły zrywu: przed starzeniem 15 N, oraz po starzeniu 15,5 N. Rękawice wolne od Tiuramów i Merkaptobenzotiazoli. Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz Rozporządzeniem o Środkach Ochrony Indywidualnej – UE 2016/425 (kat. III Typ B). Rękawice zgodne z EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz ISO 16604; rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Pakowane parami, koperta wewnętrzna papierowa; koperta zewnętrzna foliowa typu Smart Pack, odporna na wilgoć, gwarantująca zachowanie jałowości rękawic do momentu jego otwarcia. Opakowanie a'50 par. Rozmiar od 6 do 8,5

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyspecyfikowane w zapytaniu rękawice.

Pytanie nr 5 - dotyczące Pakietu nr 2 poz. 7-11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania poniższych rękawic:

Rękawice chirurgiczne syntetyczne, jałowe, wykonane z mieszanki poliizoprenu i neoprenu, bezpudrowe, kształt anatomiczny, kolor naturalny, mankiet rolowany. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana, chlorowana i silikonowana; powierzchnia wewnętrzna pokryta polimerem i silikonowana. Długość rękawicy minimum 306 mm, grubość na palcu 0.21 mm, na dłoni 0.19 mm oraz na mankiecie 0.16 mm. Typowa wartość siły zrywu: przed starzeniem 12 N, oraz po starzeniu 14 N. Bez protein lateksu, poziom AQL 0.65. Rękawice wolne od Tiuramów i Merkaptobenzotiazoli. Zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie IIa oraz

Rozporządzeniem o Środkach Ochrony Indywidualnej UE 2016/425 (kat. III Typ B). Rękawice zgodne z EN 455(1-4), EN 420, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, EN 16523-1. Rękawice przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz ISO 16604, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie EN 16523-1 i EN 374-4, rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rękawice pakowane parami, koperta wewnętrzna papierowa; koperta zewnętrzna foliowa typu Smart Pack, odporna na wilgoć, gwarantująca zachowanie jałowości rękawic do momentu jego otwarcia. Opakowanie a'50 par. Rozmiary od 6 do 8,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wyspecyfikowane w zapytaniu rękawice.

Pytanie nr 6 - dotyczące pakietu dezynfekcja

1) Pakiet dezynfekcja poz. 2

Czy zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w tym głowic USG/w tym firmy Simens i Philips-wymagana opinia producenta aparatury dodatkowo Hitachi, Toshiba, GE, Aloka, Samsung Sonoit, Esaote, Shimadzu, Mindray, Alpinion/, sond ultradźwiękowych oraz sprzętu i powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Testowany dermatologicznie.

Spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min. Przebadane wg normy EN 16615 w warunkach brudnych - potwierdzone badaniami.

Opakowanie typu flow-pack 100 szt. chusteczek o wymiarach 22 x 20 cm o gramaturze 48g/m2 wykonane z poliestru.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści, pod warunkiem, że chusteczki te są zarejestrowane jako wyrób medyczny kl IIa lub IIb i zostały przebadane zgodnie z normą EN 16777 potwierdzającą ich działanie wirusobójcze, a Oferent może to udokumentować.

2) Pakiet dezynfekcja poz. 2

Czy zamawiający dopuści chusteczki do dezynfekcji powierzchni i sprzętu medycznego w tym głowic USG/w tym firmy Simens i Philips-wymagana opinia producenta aparatury dodatkowo Hitachi, Toshiba, GE, Aloka, Samsung Sonoit, Esaote, Shimadzu, Mindray, Alpinion /, sond ultradźwiękowych oraz sprzętu i powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Nie zawierające w składzie aldehydów, związków utleniających. Testowany



Zdrowe serce drogą do lepszego życia

dermatologicznie. Spektrum działania B(łącznie z MRSA), F w czasie do 1 min., V (HBV, HIV, HCV, Rota, Vaccinia) w czasie 30 sek., Papowa/ Polyoma - 2 min. Przebadane wg normy EN 16615 w warunkach brudnych – potwierdzone badaniami. Opakowanie typu tuba 100 szt. chusteczek o wymiarach 14 x 20 cm o gramaturze 18g/m² wykonane z polipropylenu.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie znajduje zastosowania dla chusteczek o tak małych wymiarach i niskiej gramaturze.

Pytanie nr 7 - dotyczące Pakietu 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe diagnostyczne /zabiegowe, przeznaczone doprowadzenia badań medycznych, diagnostycznych i terapeutycznych, obchodzenia się z materiałem skażonym lub zanieczyszczonym, kolor fioletowy, kształt uniwersalny, mankiet rolowany. Długość min. 240 mm, grubość ścianki na palcu min. 0,05 mm, na dłoni min.0,05 mm, na mankiecie min. 0,04 mm, powierzchnia gładka, palce chropowate, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie, wydłużenie 400-500%, siła zrywająca przed i po starzeniu 6,0-7,0 N, AQL 1,5, poziom chwytności 5 zgodnie z PN EN 420 +A1. Rękawice są środkiem ochrony indywidualnej kat III, typ. B. Rękawice zgodne z normą normami PN -EN 455, PN – EN 420, PN-EN ISO 374-1,-2,-4 i -5, PN-EN 16523-1, ASTM F 1671, ASTM D6978, ASTM D 5151,ASTMD 6319, ASTM D 6124, ASTM D 7160, ASTM D 7162, dopuszczone do kontaktu z żywnością, bez zawartości tiuramów. Rozmiary od XS do XL, pakowanie w kartonik po 100 szt., opakowania zróżnicowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Okres ważności 4 lata.

Odpowiedź: Nie dopuszcza. Zamawiającemu zależy na jak najwyższych parametrach Środków Ochrony Indywidualnej, ponieważ są one przeznaczone dla pracowników wykonujących procedury wysokiego ryzyka, w długim okresie czasu.

Powyższe odpowiedzi stanowią integralną część Zapytania Ofertowego i Wykonawcy powinni składać ofertę z ich uwzględnieniem.

