# WCPiT/EA/381- 44 /20 Poznań, dnia 23.12.2020r.

Uczestnicy postępowania

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę środków ochrony osobistej

Zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r., Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

***Pytanie 1:***

1) dotyczy PAKIET nr 7 Ochraniacze na obuwie długie Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie długie min 45 cm z włókniny polipropylenowej laminowanej folią polietylenową, z podeszwą antypoślizgową, wiązane na troki plus dodatkowo ściągnięte gumką, oznakowanie znakiem CE?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

2) dotyczy PAKIET nr 7 Ochraniacze na obuwie długie Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwie długie min 45 cm z włókniny polipropylenowej laminowanej folią polietylenową, wiązane na troki plus dodatkowo ściągnięte gumką, oznakowanie znakiem CE kategoria III Typ 6, norma EN14126?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 2:***

Pakiet 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów o gramaturze 63g/m2 wykonanych z polipropylenu/polietylenu.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów w rozmiarach: M-XXL.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet 3 Czy Zamawiający wymaga maseczek o konstrukcji kopułkowej która ułatwia oddychanie?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w fartuchów bez wstawek .

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w ochraniaczy w kolorze białym.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet 9 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w czepków wykonanych z włókniny polipropylenowej.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 3:***

Dotyczy: Pakiet nr 3,4

W związku z panującą sytuacją epidemiczną w kraju, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiającywymaga półmasek FFP2 i FFP3 posiadających badaniao potwierdzonej skuteczności filtracji na poziomie cząsteczki koronawirusa?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dotyczy: Pakiet nr 3,4

Czy Zamawiający zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 w celu zachowania czystości biologicznej oraz zapobiegania zakażeniom krzyżowym, wymaga półmaski w opakowaniu jednostkowym?

Czy Zamawiający w celu prawidłowego użyłkowania półmaski gwarantującego właściwą ochronę wymaga na każdym opakowaniu jednostkowym nadrukowania instrukcjiużytkowania?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dotyczy: Pakiet nr 3,4

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zgodnie z     ROZPORZĄDZENIEM PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016 r.i normąEN 149+A1:2010,oznaczenia w sposób czytelny i trwały na każdej pojedynczej półmasce filtrującej tzn.:nazwy, znaku handlowego lub innego elementu identyfikującego producenta, znakowania identyfikującego typ maski, CE z numerem jednostki certyfikującej, oraz numer i rok publikacji niniejszej normy?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Dotyczy: Pakiet nr 3,4

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaoferowany produkt spełnia wymagania SIWZ wezwie oferentów pod karą odrzucenia oferty do dostarczenia bezzwrotnych próbek, certyfikatów, deklaracji zgodności ?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dotyczy: Pakiet nr 3

W związku zopisem w SIWZ przedmiotu zamówienia zwracamy się z prośbąo doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga półmasek FFP2odpowiednich do przedłużonych procedur – o możliwości użytkowania do 8 godzin?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Dotyczy pakietu nr 3 i 4

Czy Zamawiający w celu prawidłowego użyłkowania półmaski gwarantującego właściwą ochronę wymaga , aby półmaska posiadała zacisk nosowy lub odpowiednio wyprofilowaną część nosową czaszy , oraz posiadały dodatkowo piankową uszczelkę dla zapewnienia lepszej szczelności ?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dotyczy pakietu nr 7

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga długich ochraniaczy na obuwie(do kolan) wykonanych z materiału typu Tyvek, ?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze typy Tyvek spełniających normę EN 14126 bez podeszwy antypoślizgowej ?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dotyczy pakietu nr 8

Zwracamy się zapytaniem czy Zamawiający dopuści długie (do kolan) ochraniacze na buty wykonane z grubej i mocnej włókniny, ściągane gumką oraz wiązane , kolor niebieski lubbiały min.35g/m2, oznakowane znakiem CE?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 4:***

Pakiet 5 Czy Zamawiajacy dopuści fartuch wykonany z PP+PE? Pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści : Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m2 w kolorze niebieskim, bez dodatku kauczuku oraz kalafonii. • Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora • Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne – troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w niebieskim kolorze, z tyłu zapięcie na rzep • Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem • Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową • Zgodność z normą EN-13795 1-3

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 5:***

Pakiet 5 Czy Zamawiający dopuści: • Fartuch chirurgiczny sterylny, wykonany z pięciowarstwowej, barierowej, niepylącej włókniny typu SMMMS o gramaturze 35g/m2 w kolorze niebieskim, wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach • Sposób złożenia i konstrukcja pozwala na zakładanie fartucha z zachowaniem sterylności zarówno z przodu jak i z tyłu operatora • Fartuch wyposażony w dwa troki wewnętrzne i dwa troki zewnętrzne – troki zewnętrzne połączone kartonikiem. Przy szyi lamówka w kolorze fioletowym, z tyłu zapięcie na rzep • Rękaw zakończony poliestrowym, elastycznym, bezszwowym, przylegającym do ciała mankietem • Szwy wykonywane metodą ultradźwiękową • Zgodność z normą EN-13795 1-3

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 6:***

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski będącej wyrobem medycznym typu IIR zgodnie z EN 14683:2019+AC oraz zgodnej z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 o właściwościach opisanych poniżej: Pięciowarstwowa struktura filtrująca, Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny, Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę , Bez zaworu oddechowego ,Elastyczna i miękka opaska na głowę Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp. Lekka, oddychająca, hipoalergiczna, o wysokiej wydajności filtracji Kolor: biały, Wymiary: 159,99mm\*104,44 jeden rozmiar, Materiały: Włóknina polipropylenowa, Zgodna z normą: EN149:2001+A1:2009 ,Klasa ochronna: FFP3, Wydajność filtracji: ≥99% Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelnienia twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425. Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce. Stawka VAT 23%. Zalecany jest okres ciągłego noszenia nie dłuższy niż 4 godziny.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytanie nr 3– dotyczy pakietu 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha wizytacyjnego wykonanego z niebieskiej włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m2, rękaw zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny. Rozmiar uniwersalny: 120x140cm.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 7:***

Pytanie 1 Pakiet nr 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów zabiegowych w rozmiarze uniwersalnym o długości ok. 115 cm, szerokości ok. 137 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 8:***

Pakiet 2,

* Czy zamawiający wymaga maskę chirurgiczną wysokobarierową, spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych?
* Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet 5

* Czy zamawiający dopuszcza fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej SMS 35 g/m2 z powłoką antystatyczną, nie zawierający lateksu?
* Czy zamawiający dopuszcza i wymaga wzmocnienie w części przedniej i rękawach ma gramaturę min. 38 g/m2?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet 6

Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet 9

* Czy zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny polipropylenowej, nieperforowanej?
* Czy zamawiający dopuści czepek bez dodatkowej warstwy pochłaniającej pot?
* Czy zamawiający dopuści wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 9:***

Pakiet nr 1, pozycja 1 **–** Czy Zamawiający dopuści kombinezon wykonany z laminatu (włókniny polipropylenowej oraz polietylenu)?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 1, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści kombinezony w rozmiarach M-XXL?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 2, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’50 sztuk z przeliczeniem ilości, czyli 6600 opakowań po 50 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet nr 2, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści maseczkę chirurgiczną w rozmiarze 17,5 cm x 9,5 cm z gumkami o długości 16,5 cm?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet nr 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowania a’5 sztuk z przeliczeniem, czyli 7200 opakowań po 5 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet nr 4, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści półmaski ochronne FFP3 z zaworem wydechowym?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 4, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowania a’5 sztuk z przeliczeniem, czyli 11600 opakowań po 5 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet nr 5, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’10 sztuk z przeliczeniem, czyli 9600 opakowań po 10 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet nr 8, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100 sztuk z przeliczeniem, czyli 96 opakowań po 100 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet nr 11, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści gogle ochronne bez regulacji z tyłu głowy, w rozmiarze 55 mm x 156 mm?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 11, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’10 sztuk z przeliczeniem, czyli 300 opakowań po 10 sztuk?

**Odpowiedź: Tak, Zgodnie z zapisami SIWZ p.11.4.**

Pakiet nr 12, pozycja 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch wzmocniony z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2, posiadający nieprzemakalne wzmocnienia w części przedniej i na przedramionach o gramaturze 40g/m2. W okolicy karku zapięcie na rzep 3 x 7 cm i 3 x 13 cm, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne umieszczone w kartoniku. Mankiety 7,5 cm (+/- 1 cm). Oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku z rozmiarówką (literowo), oraz w postaci kolorowej lamówki, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Opakowanie wewnętrzne – serweta włókninowa, ręczniki w rozmiarze 30 x 30 cm. Na opakowaniu jednostkowym 4 etykiety do archiwizacji danych.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet nr 12, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch o długości dla rozmiaru L – 128 cm?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet nr 12, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch o długości dla rozmiaru XL – 138 cm?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 12, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści bluzę wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2 w kolorze niebieskim lub zielonym, z rękawem o kroju prostym?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 12, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści spodnie wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m2 w kolorze niebieskim lub zielonym, bez kieszeni?

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pakiet nr 12, pozycja 3 – Czy Zamawiający dopuści komplet (bluza+spodnie) pakowane razem?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet nr 12, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2. W okolicy karku zapięcie na rzep 3 x 7 cm i 3 x 13 cm, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne umieszczone w kartoniku. Mankiety 7,5 cm (+/- 1 cm). Oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku z rozmiarówką (literowo), oraz w postaci kolorowej lamówki, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Na opakowaniu jednostkowym 4 etykiety do archiwizacji danych.

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

Pakiet nr 12, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch o długości dla rozmiaru L – 128 cm, dla rozmiaru XL – 138 cm?

***Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.***

***Pytanie 10:***

Pytanie nr 1 Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (…) Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia Elektro Med Niepołomice, dnia 18 grudnia 2020 Grzegorz Pałkowski ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice Elektro Med Strona 2 z 5 Grzegorz Pałkowski Ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice, Poland biuro@elektromed.pl +48 12 288 91 40 NIP 683-149-14-75 www.elektromed.pl 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

 Pytanie nr 2 Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Pytanie nr 3 Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 5, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą. „Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zmawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..” Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiający a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na Elektro Med Niepołomice, dnia 18 grudnia 2020 Grzegorz Pałkowski ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice Elektro Med Strona 3 z 5 Grzegorz Pałkowski Ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice, Poland biuro@elektromed.pl +48 12 288 91 40 NIP 683-149-14-75 www.elektromed.pl uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Pytanie nr 4 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”? Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł. Pytanie nr 5 Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach Elektro Med Niepołomice, dnia 18 grudnia 2020 Grzegorz Pałkowski ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice Elektro Med Strona 4 z 5 Grzegorz Pałkowski Ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice, Poland biuro@elektromed.pl +48 12 288 91 40 NIP 683-149-14-75 www.elektromed.pl postepowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

***Odpowiedź ad 1-4: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytanie nr 5 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku półmaski ochronnej FPP2 nie wymaga, aby były one wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Zauważyć należy, że wyroby objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu cytowanej ustawy. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Posiadają deklarację zgodności i dopuszczenie do obrotu na rynku, natomiast ze względu ma specyfikę produktu nie muszą być kwalifikowane jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy. Oferowane przez nas produkty klasyfikowane są przez producentów, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego 2016/425, jako środki ochrony indywidualnej. Środki ochrony indywidualnej nie należą do grupy produktów objętych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r /Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679/. W związku z czym producent nie klasyfikuje ich jako wyroby medyczne zgodnie z dyrektywą 93/42 lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zgodnie z dyrektywą 98/79.

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Pytanie nr 6 Zadanie 10 Prosimy o dopuszczenie przyłbicy wielorazowego użytku wykonanej której opaska na glowę wykonana jest z PP, a wymienne szybki z PET (materiał niepalny), pozostałe parametry zgodne z SIWZ. Elektro Med Niepołomice, dnia 18 grudnia 2020 Grzegorz Pałkowski ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice Elektro Med Strona 5 z 5 Grzegorz Pałkowski Ul. Zabierzowska 11 32-005 Niepołomice, Poland biuro@elektromed.pl +48 12 288 91 40 NIP 683-149-14-75 [www.elektromed.pl](http://www.elektromed.pl)

Pytanie nr 7 Zadanie 11 Prosimy o dopuszczenie gogli ochronnych z szybką wykonaną z PET (materiał niepalny) przylegające ściśle do twarzy, z regulacją z boku głowy, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

***Odpowiedź ad 6-7: Zamawiający dopuszcza Google ochronne z szybką PET, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.***

***Pytanie 11:***

Dot. asortymentu:

1. Pakiet 2: czy Zamawiający wymaga maseczek o ciśnieniu różnicowym 25 Pa/cm2? Ciśnienie różnicowe na poziomie 25 Pa/cm2 daje gwarancję swobody w oddychaniu, co pozwala na zachowanie pełnego komfortu pracy przy zachowaniu maksymalnego bezpieczeństwa użytkownika

 2. Pakiet 2: czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj.: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

3. Pakiet 2: czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z Centralnego Instytutu Ochrony Pracy (CIOP), potwierdzającego zgodność z normą PN EN 14683 II?

4. Pakiet 2: czy Zamawiający wymaga maseczek zgodnych z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG lub Rozporządzeniem (UE) 2017/745? Rozporządzenie (UE) 2017/745 zacznie obowiązywać w maju 2021 r. i zastąpi Dyrektywę o wyrobach medycznych 93/42/EWG – nie można powoływać się na te dwie różne dyrektywy jednocześnie.

***Odpowiedź ad 1-4: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

Dot. wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby data ważności i numer serii dostarczonych produktów były naniesione na dokument WZ, nie na fakturę? Numer zamówienia, data ważności i numer serii nie muszą być zamieszczane na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania daty ważności i numeru serii na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione. Bezwzględne wymaganie zamieszczenia daty ważności i numeru serii na fakturze wymusi więc na tych wykonawcach zorganizowanie dla Zamawiającego specjalnej obsługi, co będzie wiązać się z dodatkowymi kosztami, które wpłyną na kalkulację i wysokość ceny oferowanej w przetargu. Brak modyfikacji § 4 ust. 1 wzoru umowy może zatem doprowadzić do zaoferowania w przetargu wyższych cen.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 pkt 1) i pkt 2) wzoru umowy słowo „opóźnienie”, „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłokę”, „zwłoki”? Uzasadnione jest, aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania 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 wykonaniu 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 niesłuszne 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.”

 3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy zostały dodane słowa „jednak łącznie nie więcej niż 100% wartości brutto tego towaru”?

 4. Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,1% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 5 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy?

 5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron

***Odpowiedź ad 1-5 : Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 12:***

1.Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści umieszczenie danych producenta na opakowaniu zamiast na masce?

2.Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Wymaga również spełnienia wymogów ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. i Dyrektywy Rady 93/42/EWG oraz normy EN 14683:2019+AC:2019”?

3.Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści umieszczenie danych producenta na opakowaniu zamiast na masce?

4.Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne o parametrach:

* materiał: poliwęglan
* regulacja długości ramion
* plastikowe elastyczne, regulowane zauszniki
* ramka w kolorze czarnym/granatowym
* możliwość przymocowaniu sznurków i noszenia na szyi
* klasa optyczna 1
* norma: EN166, kat. II, zdjęcie poglądowe poniżej?

***Odpowiedź ad 1-4: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Pytanie 13:***

Pakiet 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu wykonanego z polipropylenu laminowanego folią PE, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Pakiet 1 Czy Zamawiający oczekuje kombinezonu o maksymalnej gramaturze 60g/m2 .

Pakiet 2 Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej trójwarstwowej typu II, będącej wyborem medycznym, zgodnej z normą PN EN 14683:2019 i spełniającej wszystkie pozostałe parametry techniczne zapisane w SIWZ.

Pakiet 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP2 z grafenem, maska certyfikowana jako środek ochrony indywidualnej (PPE klasy III),do ochrony dróg oddechowych przed pyłami, bakteriami i wirusami, niwelacja uciążliwych zapachów. Maska 5-warstwowa, 3-panelowa, mocowana na elastyczne troki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego, wolna od lateksu, silikonu i PVC. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 94%, cząsteczek o wielkości 0,6 μm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/245. Półmaska filtrująca spełnia oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych ( w EN numer normy, nazwa półmaski, klasa ochrony, dane producenta).

Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaski filtrującej FFP3 o wielowarstwowej budowie z filtrem z tkaniny, bez zaworu wydechowego. Wyposażona zacisk nosowy, który zapewnia wygodę noszenia i dobre dopasowanie, mocowana na gumki. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Skuteczność filtracji: >99%, budowa: 5 warstwowa. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP2 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji > 99% cząsteczek o wielkości 0,6 μm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/245. Półmaska filtrująca spełnia oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych (w EN numer normy, nazwa półmaski, klasa ochrony, dane producenta).

Pakiet 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha pełnobarierowego będącego środkiem ochrony osobistej i wyrobem medycznym, wykonanego z włókniny polipropylenowej powlekanej polietylenem, o gramaturze min. 35g/m2 , z rękawami zakończonymi elastyczną gumką, z tyłu wiązany na troki, krój prosty. Zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III środka ochrony osobistej wg. z EU Reg. 2016/425, zgodny z normą EN 14126:2003+AC:2004; typ 6P-B wg. EN 13034:2005+Al:2009 – zapewnia ochronę przed działaniem substancji w postaci cieczy. Wyrób medyczny klasy I.

Pakiet 7 Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ochraniaczy na buty będących środkiem ochrony osobistej kategorii III zgodnie z EU Reg. 2016/425, oraz zapewniających ochronę przed czynnikami biologicznym zgodnie z normą EN 14126:2003+AC:2004.

Pakiet 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych ochraniaczy na obuwie wykonanych z włókniny polipropylenowej o gramaturze 30g/m2 kolor niebieski, ściągany gumką w kostce, oznakowanych znakiem CE

***Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.***

***Zamawiający zmienia zapisy SIWZ oraz publikuje zmodyfikowane załączniki:***

***„23.12.20 Zalacznik nr 2 Formularz cenowy”,***

***„23.12.20 SIWZ”,***

***„23.12.20 Zalacznik nr 6\_Instrukcja SKE - Systemu KomunikacjiElektronicznej”.***