

Zabrze, dnia 07.09.2022 r.

L.Dz. 2216 /MP/22

Uczestnicy postępowania

Dot.: postępowania na „Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego, opatrunków, szwów chirurgicznych, narzędzi chirurgicznych oraz środków ochrony indywidualnej” w ramach Projektu pn. „Rusztowanie do rekonstrukcji rogówki z wykorzystaniem druku 3D i biodruku” (30/Z/22)

Projekt dofinansowany ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Śląskiego na lata 2014-2020 z działania 1.2. Badania, rozwój i innowacje w przedsiębiorstwa

Zgodnie z treścią rozdziału X pkt. 2 SIWZ w związku ze zgłoszonym przez Wykonawców pytaniem do SIWZ dotyczącym ww. postępowania:

Dotyczy zadania nr 15: rękawice diagnostyczne

1. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zgodności z normą EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. Prosimy zatem o zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1.

Zamawiający odpowiada: wyrażamy zgodę.

2. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm.

Zamawiający odpowiada: nie wyrażamy zgody.

3. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie poziomu AQL. Im niższy poziom AQL tym produkt jest lepszej jakości – czyli posiada znacznie mniejszą ilość ubytków, dziur, zniekształceń niż przyjęte w normie EN 455 – 1,2,3. Czy Zamawiający dopuszcza rękawice o lepszym poziomie AQL – równym 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu?

Pozostałe parametry zgodnie z OPZ.

Zamawiający odpowiada: wyrażamy zgodę.

Pytania do wzoru umowy:

4. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 pkt 3) i 4) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nimi kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy.



Zamawiający odpowiada: z uwagi na daleko idące skutki wynikające z ewentualnego odstąpienia od umowy w trakcie jej realizacji, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

5. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 3 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie wyraża zgody na taką zmianę. Przepis ten został uchylony w ustawie z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych i nie ma podstaw, aby Zamawiający formułował w tym zakresie ograniczenia.

6. Wnosimy o modyfikację § 6 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 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.”

Zamawiający odpowiada: nie wyrażamy zgody na taką zmianę.

7. Pakiet 6 poz.1-3

Czy Zamawiający wymaga kombinezonu z elastyczną pętelką na kciuk zapobiegającą opadaniu rękawa w rozmiarach S,M,L z zachowaniem reszty parametrów?

Zamawiający odpowiada: Tak, wymagamy.

8. Pakiet 15 poz.1-5

Czy Zamawiający oczekuje Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitrylowe, bezpydrowe, długość min 240 mm, o grubości: na palcu 0,09 +/-0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, na mankiecie 0,05 +/- 0,01mm, teksturowane na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na aktywne składniki środków dezynfekcyjnych: izopropanol 70%, chlorek benzalkoniowy min 10%, kwas nadcoctowy min 0,4% - potwierdzone wynikami badań jednostki niezależnej wg EN 16523 i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez min 60 min na min 10 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 z jednostki niezależnej, pozbawione tiuramów i ZMBT – potwierdzone wynikami badań HPLC z jednostki niezależnej, proces produkcyjny zgodny z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Pakowane mechanicznie (ograniczenie kontaminacji) w sposób



uporządkowany – potwierdzone na opakowaniu, otwór centralny zabezpieczony folią redukującą kontaminację ze środowiska zewnętrznego, Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Poglądowa grafika ułatwiająca dobór rozmiaru fabrycznie nadrukowana na opakowaniu. Op. a'100 sztuk, rozm. XS-XL

Zamawiający odpowiada: Tak, wymagamy.

9. Pakiet 4 poz.2-5

Czy Zamawiający dopuści Nici plecione, syntetyczne, niewchłaniające, poliestrowe powlekane silikonem, rdzeń nici opleciony kilkoma spoistymi splotami?

Zamawiający odpowiada: Tak, dopuszczamy.

Jednocześnie z treścią Rozdziału X pkt 3 siwz Zamawiający informuje, że przedłuża termin składania ofert.

Nowy termin składania ofert:

12.09.2022 r. godz. 10.00

Nowy termin otwarcia ofert:

12.09.2022 r. godz. 10.30

Z poważaniem

Adam Konka
Prezes Zarządu ŚPTM Kardio-Med Silesia

