

ODPOWIEDZ **na zapytania w sprawie SIWZ**

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Sukcesywne dostawy artykułów medycznych."**

Zamawiający przekłada wyjaśnienia do SIWZ będące odpowiedzią na zapytania Wykonawców dotyczące wyjaśnienia treści specyfikacji.

Pakiet 6 **Pozycja 1**

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy dla potwierdzenia wysokiej jakości rękawic zgodność z normą medyczną EN 455 ma być potwierdzona nie tylko przez producenta, ale i przez niezależną jednostkę za pomocą certyfikatu wydanego przez europejską jednostkę notyfikowaną?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, Zamawiający nie wymaga dodatkowych potwierdzeń.

2. Czy zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe do badań, fioletowe, cienkie, grubość na palcach 0,1 +/-0,01 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy zamawiający oczekuje od wykonawcy aby do każdej dostawy rękawic przy nowej serii produkcji dostarczył certyfikat wydanego przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dzięki temu Zamawiający przy każdej dostawie będzie miał pewność iż rękawice spełnią wszystkie oczekiwania zamawiającego i nie będą się różniły od poprzedniej dostawy?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań.

4. Czy zamawiający może określić czy na opakowaniu powinno być wymienione min 4 substancje chemiczne wraz z określonymi poziomami ochrony z uwzględnieniem co najmniej 2 alkoholi stosowanych w środkach dezynfekcyjnych. Opakowanie takie zapewni personelowi większe bezpieczeństwo oraz zmniejszy ryzyko pomyłki zastosowania innych rękawic do procedury jaką jest podawanie cytostatyków, czy stosowania środków chemicznych lub alkoholi.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

NIE, zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice stanowiły barierę dla użytkownika w kontakcie z substancjami chemicznymi, co należy udowodnić przedstawiając raport z wynikami badań według normy EN 374-3 dla co najmniej 7 substancji na poziomie minimum 2?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
NIE, Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań.

6. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy w związku z wymaganym podwójnym przeznaczeniem rękawic, oczekuje także odpowiedniego fabrycznego oznakowania opakowań tj. zgodności z adekwatnymi normami: EN 455, EN 374 (cz.2 i 3. wraz z poziomami ochrony) oraz EN 420?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
NIE, Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań.

7. Czy dla potwierdzenia wysokiej jakości rękawic zgodność z normą medyczną EN 455 ma być potwierdzona nie tylko przez producenta, ale i przez niezależną od niego jednostkę za pomocą certyfikatu wydanego przez europejską jednostkę notyfikowaną?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
NIE, Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań.

8. Czy rękawice mają być stosowane nie tylko do procedur medycznych, ale i niemedycznych i w związku z tym mają być podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii I?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
NIE, Zamawiający wymaga rękawic zarejestrowany jako wyrób medyczny oraz jako środek ochrony osobistej kategorii III.

Pozycja 2

1. Prosimy o wyjaśnienie czy rękawice mają być stosowane nie tylko do procedur medycznych, ale i niemedycznych i w związku z tym mają być podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej podobnie jak rękawice w Pakiecie 1?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
NIE, Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań.

2. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby rękawice nie zawierały szkodliwego ftalanu DOP (DEHP), z fabrycznym oznakowaniem na opakowaniu?

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
NIE, Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań.

Dotyczy wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą, nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym, przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się na bardzo niskim poziomie) -podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacja części umowy będzie odbywała się ze stratą dla Wykonawcy. Biorąc to pod uwagę, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę, dlatego też już obecnie przy kalkulacji cen do przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT.

Stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:
SIWZ, rozdział XXI.

Zamawiający
Wojciech Machelski

