



Warszawa, dnia 1 września 2020 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa wyrobów medycznych w tym: maski chirurgiczne, półmaski, sterylne fartuchy, prześcieradła jednorazowe, czepki chirurgiczne, taśmy do sterylizacji, jednorazowe rękawice jałowe – sprawa nr 36/PN/2020/BK

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działający na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian w treści SIWZ:

Pytanie nr 1 – dotyczy Zadania nr 13 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w/w pozycji elektrod o rozmiarze 45x42 (owalnej z języczkiem ułatwiającym aplikację), reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2 – dotyczy Zadania nr 13 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w/w pozycji elektrod o rozmiarze 44x30 (prostokątnej), reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3 – dotyczy Zadania nr 12 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w/w pozycji elektrod o rozmiarze 44x30 (prostokątnej), reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga..

Pytanie nr 4 – dotyczy zapisów SIWZ, Rozdział 10 pkt 10.9

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioszek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem złożenia oświadczenia o stosowanej treści, że wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Oświadczenie stanowiące załącznik nr 6 do SIWZ nie spełnia tego wymogu.

Pytanie nr 5 – dotyczy załącznika nr 3 do SIWZ, §6 ust. 1 ppkt 2 i 3

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6ust.1 ppkt 12 i 3.projektu umowy wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy Zadania nr 7

W związku z pojawieniem się na rynku masek, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej raportu z badań na zgodność z normą PN-EN 14683:2019+AC przeprowadzonych przez niezależną akredytowaną jednostkę badawczą (np. CIOP)? Wskazana norma definiuje typy maseczek oraz określa wysokość procentową parametru skuteczności filtracji bakteryjnej, tj. BFE, które decyduje o obszarze stosowania produktu.

Potwierdzenie zgodności z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 (typ II maseczki) gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie asortymentu, który w sposób odpowiedni zapewni bezpieczeństwo i ograniczenie przenoszenia czynników zakaźnych.

W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę Zamawiający winien wymagać rozwiązań spełniających wymagania normatywne.

Odpowiedź: Maską musi być wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych. Zamawiający wymaga wyników badań potwierdzających zgodność z normą PN-EN 14683 i w tym zakresie dokonuje modyfikacji SIWZ w Rozdziale 10 ust. 4.

BYŁO:

10.1 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w postępowaniu, na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego:

- 1) **Deklaracja zgodności** – dokument wystawiany przez producenta wyrobu albo jego autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych), dopuszczający oferowane wyroby do obrotu i używania zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876),

- 2) **Certyfikat zgodności** – dokument wydawany przez jednostkę notyfikowaną w zakresie wyrobów poświadczający przeprowadzenie procedur oceny zgodności (dotyczy wyrobów medycznych zakwalifikowanych do klas: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIA, IIb, III oraz zgodnie z dyrektywą unijną 98/79 wyroby klas A i B) **w zakresie zadań nr 1, 3, 4 z wyłączeniem pozycji nr 10 oraz zadanie nr 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 i 15** dopuszczający oferowane wyroby do obrotu i używania zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876), Zamawiający wymaga, aby w/w dokumenty potwierdzające zgodność z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego były odpowiednio oznaczone, **tj. Wykonawcy powinni w prawym górnym rogu każdego dokumentu oznaczyć, którego zadania i której pozycji dotyczy dokument;**

JEST:

10.1 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona w postępowaniu, na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego:

- 1) **Deklaracja zgodności** – dokument wystawiany przez producenta wyrobu albo jego autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych), dopuszczający oferowane wyroby do obrotu i używania zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876),
- 2) **Certyfikat zgodności** – dokument wydawany przez jednostkę notyfikowaną w zakresie wyrobów poświadczający przeprowadzenie procedur oceny zgodności (dotyczy wyrobów medycznych zakwalifikowanych do klas: I sterylna, I z funkcją pomiarową, IIA, IIb, III oraz zgodnie z dyrektywą unijną 98/79 wyroby klas A i B) **w zakresie zadań nr 1, 3, 4 z wyłączeniem pozycji nr 10 oraz zadanie nr 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 i 15** dopuszczający oferowane wyroby do obrotu i używania zgodnie z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 876), Zamawiający wymaga, aby w/w dokumenty potwierdzające zgodność z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego były odpowiednio oznaczone, **tj. Wykonawcy powinni w prawym górnym rogu każdego dokumentu oznaczyć, którego zadania i której pozycji dotyczy dokument;**
- 3) **Certyfikat dla produktu potwierdzający, że produkt jest zgodny z normą 14683:2006 (EN 14683:2005) w zakresie zadania nr 7.**

Pytanie nr 7 – dotyczy zapisów SIWZ, Rozdział 10 pkt 10.9

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem złożenia oświadczenia o stosowanej treści, że wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Oświadczenie stanowiące załącznik nr 6 do SIWZ nie spełnia tego wymogu.

Pytanie nr 8 – dotyczy Zadania nr 9

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9 – dotyczy Zadania nr 9

Czy zamawiający dopuści fartuch w kolorze białym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 10 – dotyczy Zadania nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę mniejszych opakowań, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości i zaokrąglenia ich do dwóch miejsc po przecinku w celu możliwości porównania ofert.

Pytanie nr 11 – dotyczy Zadania nr 9

Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 – dotyczy Zadania nr 9

Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowane fartuchy były wyrobami medycznymi.

Pytanie nr 13 – dotyczy Zadania nr 11

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

Rękawice diagnostyczne, ochronne, nitrylowe bez pudrowe, kształt uniwersalny, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S – L, gładkie z teksturą na końcach palców, długość min. 240 mm, grubości na palcu 0.11 – 0.12 mm, na dłoni 0.07 – 0.08 mm, siła zrywu przed starzeniem 7,0 – 7,2 N oraz po starzeniu min. 6,3 – 6,4 N, rękawice bez protein lateksu, AQL = 1.5.

Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III, zgodne z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, ASTM F1671.;

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z SIWZ oczekuje rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców.

Pytanie nr 14 – dotyczy zapisów SIWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 – dotyczy Zadania nr 9, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha wiązanego ze ściągaczem o kolorze żółtym, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 16 – dotyczy Zadania nr 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradła higienicznego włókninowego o rozmiarze 210 x 140 cm, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 17 – dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o grubości na palcu min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,06 mm. Siła zrywania min. 6 N, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 18 – dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o grubości na palcu min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Siła zrywania min. 6,5 N. Pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19 - dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem złożenia oświadczenia o stosowanej treści, że wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Oświadczenie stanowiące załącznik nr 6 do SIWZ nie spełnia tego wymogu.

Pytanie nr 20 - dotyczy zapisów SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 21 – dotyczy zapisów SIWZ

Proszę o wydłużenie terminu składania ofert do 27.08.2020 r.

Odpowiedź: Termin składania ofert został przedłużony do 4 września 2020 roku.

Pytanie nr 22 – dotyczy Zadania nr 4, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby taśmy posiadały minimalną siłę sklejania na poziomie 38N/100mm oraz odporność na odrywanie na poziomie 385N/100mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga, aby taśmy posiadała minimalną siłę sklejania na poziomie 38N/100mm oraz odporność na odrywanie na poziomie 385N/100mm.

Pytanie nr 23 – dotyczy Zadania nr 4, poz. 4

Czy Zamawiający ma na myśli testy klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli testy klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów.

Pytanie nr 24 – dotyczy Zadania nr 4, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby na teście były umieszczone informacje w j. polskim?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby na teście były umieszczone informacje w j. polskim.

Pytanie nr 25 – dotyczy Zadania nr 4, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru i włókny w kolorach niebieskim, białym lub zielonym konfekcjonowanych osobno?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie papieru i włókny w kolorach niebieskim, białym lub zielonym konfekcjonowanych osobno

Pytanie nr 26 – dotyczy Zadania nr 4, poz. 16 i 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców, a Zamawiającemu wybór bardziej korzystnego rozwiązania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie pozycji nr 16 i 17 z Zadania nr 4 i utworzenia nowego Zadania nr 17.

Pytanie nr 27 – dotyczy Zadania nr 2, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie prześcieradeł z perforacją 38cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28 – dotyczy Zadania nr 10

Prosimy o Zamawiającego o wyjaśnienie, czy ma na myśli 600 sztuk prześcieradeł konfekcjonowanych po 10 szt., czy 600 opakowań a`10sztuk, czyli 6000 sztuk prześcieradeł.

Odpowiedź: Zamawiający oczekują 600 sztuk prześcieradeł.

Pytanie nr 29 – dotyczy Zadania nr 12, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy ma na myśli papier oryginalny, czy też kompatybilny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza papier równoważny pod warunkiem, że będzie kompatybilny z videoprintem USG 1100 HD 110 mm x 20 m.

Pytanie nr 30 – dotyczy Zadania nr 1, poz.1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z oznakowaniem rozmiaru w postaci nadruku oraz kolorowej lamówki zgodnej z rozmiarówką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 31 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z owinięciem z włókny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 32 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 1, 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z 4 etykietami samoprzylepnymi do archiwizacji danych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 2, 4

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z wzmocnieniem o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści sterylne fartuch chirurgiczny z mankietami o długości 7,5 cm (+/- 1cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 35 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny wzmocniony z ręcznikami w rozmiarze 30 x 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 2, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny wzmocniony dostępny w rozmiarach M – 124 cm, L – 128 cm, XL – 138 cm, XXL – 157 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści bluzę z długim rękawem wykonaną z miękkiej włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m² w kolorze niebieskim. Rękawy długie zakończone białymi, elastycznymi mankietami. Bluza wyposażona w 2 duże kieszenie na dole bluzy. Wyposażona w biały elastyczny kołnierzyk pod szyją. Zapinana na białe napy z wszytą metką informującą o rozmiarze. Dół bluzy obszyty. Bluza pakowana jednostkowo z etykietą zawierającą informacje z nazwą, nr kat. Produktu, producentem, datą produkcji, ważności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 38 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści ubranie wykonane z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², nieprześwitujące, antystatyczne, oddychające. Bluza z krótkim rękawem, posiada wycięcie "V" zakończone obszyciem w kolorze ubrania, 3 kieszenie (2 w dolnej części oraz jedna mniejsza w części górnej). Spodnie z trokami w pasie. Zgodnie z normą EN 13795. Dostępne w rozmiarze od S do XXL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39 – dotyczy Zadania nr 2, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z perforacją co 37,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 40 – dotyczy Zadania nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o szerokości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 – dotyczy Zadania nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o długości 80metrów z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie innej długości pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości i zaoferowania ilości sztuk wymaganej przez Zamawiającego. Ilości należy podać zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku w celu porównania z innymi ofertami.

Pytanie nr 42 – dotyczy Zadania nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za maski chirurgiczne pakowane a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby maski chirurgiczne były pakowane a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ich ilości.

Pytanie nr 43 – dotyczy Zadania nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym mankietem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 44 – dotyczy Zadania nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45 – dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawic w opakowaniu a'100 lub a'200 z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę rękawic w opakowaniach a' 100 lub a 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 46 – dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrochropowate z dodatkową teksturą na końcach palców?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rękawice mikrochropowate z dodatkową teksturą na końcach palców.

Pytanie nr 47 – dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed i po starzeniu 6N?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 48 – dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm+/-0,01, na dłoni 0,06mm+/-0,01?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 49 – dotyczy Zadania nr 12, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego gwarantującego najwyższą jakość wydruku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza papier równoważny pod warunkiem, że będzie kompatybilny z videoprintem USG 1100 HD 110 mm x 20 m.

Pytanie nr 50 – dotyczy Zadania nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne niesterylne, których kopuła maski wykonana jest z PCV w zakresie rozmiarów 4-5?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści maski anestetyczne niesterylne, których kopuła maski wykonana jest z PCV w zakresie rozmiarów 4-5.

Pytanie nr 51 – dotyczy Zadania nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 52 – dotyczy Zadania nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie fartucha w rozmiarze X i XL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 53 – dotyczy Zadania nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie masek w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości i zaoferowania ilości sztuk wymaganej przez Zamawiającego.

Pytanie nr 54 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie poz. 1 i 2 z Zadania nr 1 i utworzenie oddzielnego pakietu na fartuchy chirurgiczne. Umożliwi to złożenie ofert większej liczbie wykonawców a tym samym zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie pozycji nr 1 i 2 z Zadania nr 1 i utworzenia nowego Zadania nr 16.

Pytanie nr 55 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania fartucha o poniższym opisie:

Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m². Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki wszytej w fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym – serweta włókninowa. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane dostawcy. W opakowaniu dodatkowo 2 ręczniki. Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania standardowe. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiar fartucha oznaczony literowo M, L, XL, XXL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 56 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania fartucha o poniższym opisie:

Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMMS o gramaturze 35 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach 40 g/m². Fartuch przeznaczony do operacji generujących dużą ilość płynów. Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 1,5 cm x 10 cm i 1,5 cm x 10 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci wszywki wszytej w fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym – serweta włókninowa. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane dostawcy. Dodatkowo w opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm. Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania wysokie dla strefy krytycznej i mniej krytycznej. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiar fartucha oznaczony literowo: M, L, XL, XXL, XXXL. Długość fartucha odpowiadająca jego rozmiarom:

ROZMIAR DŁUGOŚĆ FARTUCHA

M 120cm

L 130cm

XL 140cm

XXL 150cm

XXXL 160cm

Tolerancja +/- 2cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 57 – dotyczy Zadania nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową anestetyczną wykonaną w całości z TPE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści maskę twarzową anestetyczną wykonaną w całości z TPE.

Pytanie nr 58 – dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający dopuści maski chirurgiczne z elementami elastycznymi o długości 17cm +/- 1cm służącymi do zamocowania wyrobu zamiast gumek? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 59 – dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych typu II, zgodnych z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa i czystością mikrobiologiczną na poziomie minimum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1? W ostatnim czasie, na rynku medycznym pojawiło się dużo ofert na maski, które nie spełniają wymogów wyrobu medycznego w myśl Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach Medycznych.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 6.

Pytanie nr 60 – dotyczy Zadania nr 7

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.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby zaoferowane maski były wyrobami medycznymi.

Pytanie nr 61 – dotyczy Zadania nr 7

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia na wezwanie raportu z badań z Centralnego Instytutu Ochrony Pracy (CIOP), potwierdzającego zgodność z normą PN EN 14683 II?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 6.

Pytanie nr 62 – dotyczy Zadania nr 10

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła higieniczne w opakowaniu a 20 szt.? Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem odpowiedniego przeliczenia ilości i zaoferowania ilości sztuk wymaganej przez Zamawiającego.

Pytanie nr 63 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 64 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ

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 utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 65 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1 pkt 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od kar umownych określonych w §6 ust. 1 pkt 1)?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 66 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1 pkt 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 67 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1 pkt 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 0,1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 10 zł?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 68 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1 pkt 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 69 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1 pkt 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 70 – dotyczy Zadania nr 1, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w rozmiarach S/M, L, XL, XXL. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 71 – dotyczy Zadania nr 1, poz.2, 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów w rozmiarach S/M-120 cm, L-130cm, XL-150cm, XXL- 150 large, XLLong-170 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 72 – dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych Zadań, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 73 – dotyczy Zadania nr 8

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku półmasksi filtrującej FFP2(Zadania nr 8) 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 na specyfikę produktu nie muszą być kwalifikowane jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy.

Z uwagi na fakt, że 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 oczekuje środka ochrony indywidualnej kategorii III zgodnie z rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425. Zamawiający dopuszcza, aby półmasksi filtrujące FFP2 były wyrobem medycznym, ale nie wymaga.

Pytanie nr 74 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §3 ust. 3

W nawiązaniu do zapisu §3 ust. 3 wzoru umowy wykonawca zwraca się z prośbą, aby termin 24 godzin w nim wskazany był liczony w dniach roboczych, a więc z uwzględnieniem przyjętych przez Zamawiającego zasad przyjmowania dostaw oraz organizacji pracy zakładu wykonawcy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na liczenie terminu w dniach roboczych.

Pytanie nr 75 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §3 ust. 5

W nawiązaniu do zapisu §3 ust. 5 wzoru umowy, czy Zamawiający dopuszcza, aby termin realizacji zamówienia częściowego był określany na podstawie daty podpisania protokołu dostawy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 76 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1 pkt 1 i 2

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów §6 ust. 1 pkt. 1 i pkt. 2 wzoru umowy w ten sposób, aby kary umowne były naliczane w związku z wystąpieniem zwłoki, a nie opóźnienia realizacji przedmiotu umowy. Zamawiający uregulował obowiązek zapłaty kar umownych w przypadku *opóźnienia* Wykonawcy. Projektując zapisy umowne w przedmiocie kar umownych, Zamawiający powinien mieć na uwadze, że wykonawcy nie odpowiadają za zdarzenia, na których powstanie nie mają wpływu. Ponadto takie uregulowanie jest nieuzasadnionym rozszerzeniem odpowiedzialności wykonawcy. Kary umowne winny być powiązane z zawinieniem wykonawcy, na bazie art. 473 k.c. w związku z art. 5 k.c.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca karę umowną za każdy dzień opóźnienia, a więc przerzucającej na wykonawcę odpowiedzialność za zdarzenia leżące poza jego kontrolą została wskazana na stronach Urzędu Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą w sposób nadmierny równowagę stron (https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf).

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 77 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 1, 2 i 3

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację:

- a) zapisu §6 ust. 1 pkt. 1 wzoru umowy poprzez zrezygnowanie z minimalnej stawki za 1 dzień opóźnienia w dostawie ustalonej na poziomie 20 zł;
- b) zapisu §6 ust. 1 pkt. 2 i pkt. 3 wzoru umowy poprzez wprowadzenie mechanizmu naliczania kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy od wartości netto niezrealizowanej części umowy, w jakiej następuje odstąpienie, a nie od całości umowy.

Wykonawca zwraca uwagę, iż zgodnie z obowiązującymi zasadami prawa i przyjętym orzecnictwem kara umowna nie może pozostawać w dysproporcji, być nieproporcjonalna w stosunku do wielkości realizowanej części zamówienia. Uznany jest pogląd, że o rażącym wygórowaniu kary umownej świadczy stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie. Ponadto Wykonawca zwraca uwagę, że w doktrynie i orzecnictwie uznaje się, że w sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, można ją uważać za rażąco wygórowaną. W wyroku Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 28 listopada 2013 roku (I ACa 539/13) podniesiono, że w orzecnictwie Sądu Najwyższego uznaje się za miernik oceny wysokości kary umownej stosunek między wysokością kary umownej a wartością wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wykonawca zwraca także uwagę, iż zapisy projektu umowy winny przewidywać kary umowne w adekwatnej wysokości do odszkodowania, które mogłyby być dochodzone na zasadach ogólnych. Kara umowna jest instytucją, która ma pełnić przede wszystkim funkcję kompensacyjną. Obowiązujące zasady prawa wskazują na przesłanki przesądzające o rażącym wygórowaniu kary umownej zwłaszcza w okolicznościach, gdy wierzyciel nie poniósł żadnej szkody albo poniósł szkodę nieznaczną wskutek niewykonania umowy. Do sytuacji rażąco wygórowanej kary może dojść już na etapie samych zapisów umownych, jak również poprzez ich zastosowanie w konkretnej sytuacji. Nie powinno dochodzić już na etapie samych zapisów umownych do sytuacji, w których zastrzeżona kara umowna będzie rażąco wygórowana. Zgodnie z wyrokiem Sądu Apelacyjnego w Szczecinie z dnia 24 kwietnia 2014 r. (I ACa 26/14) oceny, czy kara w danym przypadku jest rażąco wygórowana dokonuje się w kontekście całokształtu okoliczności sprawy, uwzględniając przedmiot umowy,

okoliczności, na jakie kara umowna została zastrzeżona, cel tej kary, sposób jej ukształtowania, okoliczności, w jakich doszło do sytuacji uzasadniającej naliczenia kary, wagę i zakres nienależytego wykonania umowy, stopień winy, charakter negatywnych skutków dla drugiej strony.

Przykładem takiej rażącej dysproporcji jest naliczanie kary także od wartości zrealizowanej już części umowy, w zakresie której Zamawiający nie poniósł żadnej szkody, bądź ustalania mechanizmu naliczania kary w taki sposób, który może prowadzić do sytuacji, w której wysokość kary umownej za jeden dzień opóźnienia jest wyższa od wartości zamówienia jednostkowego. Za rażąco wysoką karę umowną należy także uznać sankcję finansową za niespełnienie świadczenia ubocznego (przykładowo naprawy gwarancyjne, dostarczenie instrukcji, rozpoznawanie reklamacji) równą sankcji finansowej za odstąpienie od umowy czy za zwłokę w dostawie przedmiotu zamówienia.

Nieuwzględnienie powyższych okoliczności przy definiowaniu kar umownych może prowadzić w następstwie zastosowania wadliwych zapisów umowy do bezpodstawnego wzbogacenia się strony żądającej ich zapłaty Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

(https://www.uzp.gov.pl/data/assets/pdf_file/0012/41313/Lista-klauzul-naruszajacych-rownowage-kontraktowa-w-sposob-nadmierny.pdf)

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 78 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 5

W nawiązaniu do zapisu §6 ust. 5 wzoru umowy oraz mając na uwadze przyjęte przez Zamawiającego terminy przyjmowania dostaw (dni robocze), Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację ww. zapisu i wskazanie, iż Zamawiającemu przysługuje prawo do dokonania zakupu u innego dostawcy w przypadku wystąpienia opóźnienia dostawy powyżej 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 79 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §6 ust. 7

W nawiązaniu do zapisu §6 ust. 7 wzoru umowy, Wykonawca zwraca się z prośbą o jego modyfikację i naliczanie kary umownej do dnia, w którym Zamawiający złożył zamówienie u innego dostawcy. Obecne brzmienie zapisu wskazuje, iż Zamawiający informuje Wykonawcę o skorzystaniu z uprawnienia z §6 ust. 5 w bliżej nieokreślonym czasie, jednakże już po fakcie złożenia zamówienia u podmiotu trzeciego. W ocenie wykonawcy niezasadnym jest przerzucanie na wykonawcę odpowiedzialności za zdarzenia i działania podmiotów, na które nie ma obiektywnie wpływu i są od niego niezależne.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 80 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §7

Czy Zamawiający dopuści następujący katalog przykładów siły wyższej, o której mowa w §7 wzoru umowy: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 81 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §9 ust. 2 pkt 6

W nawiązaniu do zapisu §9 ust. 2 pkt. 6 wzoru umowy, czy Zamawiający dopuści możliwości zmiany umowy także w przypadku czasowego braku produktów na rynku spowodowanego m.

in. brakiem niezbędnych komponentów, surowców, przewagą popytu nad podażą, decyzjami organów państwowych lub unijnych, w szczególności wpływających na płynność eksportu/importu/wewnątrzspółnotowej dostawy towarów. W takich sytuacjach istniałaby możliwość, po uprzedniej akceptacji ze strony Zamawiającego, zastąpienia produktu deficytowego produktem równoważnym. Wykonawca wskazuje, iż umowa będzie wykonywana w dłuższym przedziale czasu, i ewentualne zmiany w zakresie dostępnego na rynku asortymentu są nieuniknione. Wprowadzenie odpowiednich klauzul adaptacyjnych umożliwi Stronom prawidłową realizację umowy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy.

Pytanie nr 82 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ §9 ust. 7

W nawiązaniu do zapisu §9 ust. 7 wzoru umowy oraz mając na uwadze daleko idące skutki prawne odstąpienia, Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację ww. zapisu i wskazanie, iż Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia opóźnienia dostawy powyżej 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 83 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby suma kar umownych naliczonych w oparciu o umowę nie przekroczyła poziomu 15% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawiają wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 84 – dotyczy zapisów załącznika nr 3 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli waloryzacyjnej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

„Strony przewidują możliwość zmiany wynagrodzenia należnego Wykonawcy, jeżeli umowa trwa powyżej 12 miesięcy oraz występuje jedna z poniższych okoliczności:

- a) zmiana średniego kursu EUR ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub
- b) zmiana średniego kursu USD ogłoszonego w dniu zawarcia umowy o 2%, lub
- c) po dniu zawarcia umowy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS przekroczy 3%

Odpowiedzi winne być udzielane w terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania pisma, a cały proces negocjacji zakończony w terminie do 30 dni roboczych od daty złożenia wniosku inicjującego proces.

Każdorazowo dokonana zmiana nie może skutkować podwyższeniem wynagrodzenia o 5% pierwotnej wartości Umowy.”

Wykonawca wyjaśnia, iż w przypadku przedłużenia - umowa będzie umową długoterminową, i niewątpliwym jest, iż w okresie jej obowiązywania może nastąpić zmiana siły nabywczej pieniądza. Wprowadzenie klauzuli umożliwi zaktualizowanie wynagrodzenia Wykonawcy pod kątem rzeczywistej wartości ekonomicznej świadczonych dostaw, co przyczyni się zarówno do jak najpełniejszego wykonywania umowy jak również sporządzenia właściwej kalkulacji oferty zobowiązania długoterminowego.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza następujące zmiany waloryzacyjne w zakresie zadania nr 12:

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

Adrian Pękacz

Sporządził: Bogumiła Kalinowska

SPECJALISTA ds. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

Kalinowska
Bogumiła Kalinowska

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie Nr 1 - Dostawa fartuchów chirurgicznych

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa na fakturze/ Producent	Nr katalogowy
1	<p>Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora. Fartuch z zakładanymi połamami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru.</p> <p>Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - papier krepowy. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.</p> <p>Dodatkowo w opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm. Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania standardowe. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby: w centymetrach oznaczających jego długość-120cm(S/M), 130cm(M), 150cm(L), 170 cm(XL/Long) i dla operatorów o zwiększonych gabarytach 150 large(XXL).</p>	szt.	1250			8%				

<p>Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 42 g/m², na rękawach 40,5 g/m². Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - papier krepowy.</p> <p>Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta.</p> <p>Dodatkowo w opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30x40cm.Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania wysokie dla strefy krytycznej i mniej krytycznej. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu.Rozmiar fartucha oznaczony na dwa sposoby:w centymetrach oznaczających jego długość-120cm(S/M),130cm(M),150cm(L), 170 cm(XL,Long) i dla operatorów o zwiększonych gabarytach 150 large(XXL).</p>	szk.	1250	8%					
<p>Jednorazowa bluza chirurgiczna (ocieplacz) z długim rękawem, przeznaczona do użytku na bloku operacyjnym, wykonana z bawełnopodobnej włókniny spunbond o gramaturze 50 g/m². Rękawy typu raglan, dwie kieszenie w okolicach bioder, oraz ściągacz w dolnej części bluzy. Kolor niebieski - Rozmiar M i L Zgodna z normą PN EN 13795 1-3 wymagania standardowe (należy załączyć kartę techniczną wvtroubu)</p>	szk.	1000	8%					

<p>4</p> <p>Jednorazowy komplet chirurgiczny (bluza + spodnie) przeznaczony do użytku przez personel na bloku operacyjnym. Komplet wykonany z lekkiej i miękkiej włókniny polipropylenowej typu spunbond o gramaturze 50 g/m2. Bluza o kroju raglanowym, posiada krótki rękaw, wycięcie w serek wykończone lamówką, oraz trzy kieszenie (dwie na dole bluzy oraz jedną, dwudzielną na piersi), a także metkę z rozmiarem widoczną przed rozłożeniem. Spodnie z możliwością regulacji obwodu pasa za pomocą troków, wykonanych z identycznego materiału, wyposażone w dwie kieszenie, posiadające nogawki długie, proste, oraz metkę z rozmiarem. komplet nie może zawierać elementów "twardych" np. plastik lub metal. Kolor zielony lub niebieski. Rozmiary XS-XXL. Każdy zestaw powinien być zapakowany w zgrzaną torebkę z foli PE. Zaferowany produkt musi bezwzględnie spełniać wymogi normy PN EN 13795 – wymagania użytkowe i właściwości dla odzieży dla bloków operacyjnych. Wymaga się dołączenia karty technicznej wyrobu dla potwierdzenia wymaganych parametrów.</p>	<p>szt.</p> <p>3250</p> <p>8%</p>																																											
Razem																																												

Uwaga: do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie Nr 4 - Dostawa akcesoria do sterylizacji

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość sztuk opak./szt.	Cena jedn. netto opak./szt.	Wartość netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa na fakturze/Producent	Nr katalogowy
1	Taśma do sterylizacji ze wskaźnikiem kl.1 do sterylizacji parowej; szer.19mm x 50m	1 rolka	110			8%				
2	Taśma do sterylizacji bez wskaźnika; szer. 25 mm x 50m	1 rolka	40			8%				
3	Testy sprawdzające skuteczność procesów mycia oraz efektywność działania detergentów w myjniach-dezynfektorach zgodne z ISO15883.Substancja wskaźnikowa koloru czerwonego, umieszczona na metalowej cienkiej płycie nadającej się do archiwizacji. Wykonawca wraz z pierwszą dostawą testów dostarczy metalowy przyrząd Holder.	1 opakowanie/ 100 testów	4			8%				

4	<p>Paskowy, wieloparametrowy wskaźnik chemiczny klasy IV do pary wodnej o liniowym ułożeniu substancji wskaźnikowej na długości minimum 6 cm do zastosowania we wszystkich cyklach sterylizacji parą wodną; zgodność z normą EN 867, ISO11140.</p>	1 opakowanie/ 500 testów	4					8%			
5	<p>Test Bovie& Dick 3,5-4 min 134 st.C, w postaci paska testowego , odczyt testu na podstawie oceny przesunięcia substancji wskaźnikowej, kompatybilny z przyrządem testowym PCD Control.</p>	1 opakowanie/ 100 testów	4					8%			
6	<p>Test chemiczny kl. VI z przesuwalną substancją wskaźnikową o parametrah ustalonych 7min/ 134C kompatybilny z przyrządem PCD</p>	1 opakowanie/ 250 testów	4					8%			

7	<p>Przyrząd testowy PCD Control symulujący test Helix- rurki o dł. 1,5 m i przekroju 1mm, w kształcie tuby O 20cm, wykonanej ze stali nierdzewnej pokrytej specjalną powłoką polimeru w celu zachowania równej temperatury w całym zestawie kontrolnym. Kompatybilny z testem Bovie Dick z poz.7, testami kl.V i testem kl. VI z poz. 8 oraz ampułkowymi testami biologicznymi do kontroli procesu sterylizacji parą wodną. Przyrząd kompatybilny z normami: ISO11140, ANSI/AAMIST79:2006, AAMI ST8:2008</p>	1 szt.	1	8%			
8	<p>Ampułkowy test biologiczny do kontroli sterylizacji parą wodną; odczyt po 24h; populacja 106</p>	1 opakowanie 100 szt.	3	8%			
9	<p>Etykiety trzyrzędowe, podwójnie przyklepne do metkownicy ze wskaźnikiem kl. A do sterylizacji parowej kompatybilne z posiadaną metkownicą Blitz</p>	1 rolka	38	8%			

10	Koperty do archiwizacji dokumentacji i testów procesów mycia i sterylizacji wg wzoru zamawiającego	1 szt.	400						23%			
11	Papier/ włóknina pakowane naprzemiennie do sterylizacji- papier biodegradowalny o okresie utrzymania sterylności wynoszącym do 180 dni, potwierdzony certyfikatem; w kolorze żółtożółty/orzechowy	1 opakowanie 100 szt.	50									
11.1	1200mm x 1200 mm		125						8%			
12	Papier krepowany do sterylizacji o gramaturze 60g/m ²											
12.1	750 mm x 750 mm	1 opakowanie 250 arkuszy	50						8%			
12.2	1200 mm x 1200 mm	1 opakowanie 100 arkuszy	17						8%			
13	Wkładki absorbcyjne wchłaniający wilgotność do kontenera o gramaturze 110g/m ² w rozmiarze 30 cm x 30 cm	1 arkusz	50						8%			
14	Wkładki absorbcyjne wchłaniający wilgotność do kontenera o gramaturze 110g/m ² w rozmiarze 30 cm x 50 cm	1 arkusz	50						8%			
15	Test kontroli poprawnej pacy zgrzewarki w postaci arkusza	1 opakowanie/250 testów	7						8%			
			RAZEM									

Uwaga: do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

Załącznik nr 2 do SIWZ

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie nr 8 - Dostawa półmasek filtrujących FFP2

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa na fakturze/ Producent	Nr katalogowy
-----	----------------------------	-------------	-------	------------------	---------------	-------	-------------------	----------------	--	---------------

1	<p>Półmaska filtrująca typu FFP2 o cechach ochronnych, chroniąca przed aerozolami w tym bioaerozolami, zapewniająca zgodność z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dotyczącego środków ochrony indywidualnej, w tym co najmniej jednej z wymienionych norm lub regulacji: EN 149:2001+A1:2009 (UE) lub normy NIOSH-42 CFR 84 (USA) lub GB2626-2006 (Chiny) lub AS/NZ 1716:2012 (Australia) lub JMHLW - 2000 (Japonia) lub NOM-116-2009 (Meksyk) lub ABNT/NBR 13698:2011 (Brazylia) lub KMOEL-2017-64 (Korea). Półmaska filtrująca powinna osłaniać usta, nos i brodę użytkownika. Powinna być wykonana z układu włókniin filtracyjnych i osłonowych trudnopalnych.</p> <p>Podstawowe elementy półmasksi filtrującej:</p> <ul style="list-style-type: none"> • zacisk nosowy, lub odpowiednio wyprofilowana część nosowa czaszy półmasksi, • bez zaworu wydechowego • taśmy nagłowia wykonane z gumy pasmanteryjnej lub lateksowej lub innego materiału tekstylnego, <p>Półmaska filtrująca powinna być oznakowana zgodnie z wymaganiami normy stanowiącej podstawę wykazania jej właściwości ochronnych (np. w EN numer normy, nazwa półmasksi, klasa ochrony, dane producenta) oraz wykazywać:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) skuteczność filtracji wobec aerozoli stałych i/lub ciekłych nie mniej niż 94 % , 2) opór oddychania – nie więcej niż 300 Pa, 3) zawartość CO2 w powietrzu wdychanym – jeżeli dotyczy – mniejsza niż 1% obj. 	szt.	1200	23%						
Razem										

Uwaga: do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie Nr 16 - Fartuchy chirurgiczne

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość sztuk	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa na fakturze/ Producent	Nr katalogowy
1	<p>Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2. Fartuch z zakładanymi połami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylny obszar na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem.</p> <p>Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - papier krepowy. Na zewnętrznym opakowaniu dwie etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. W opakowaniu dodatkowo 2 ręczniki. Fartuch zgodny z normą PN EN 13795 wymagania standardowe. Fartuch zapakowany w opakowanie papierowo - foliowe i sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiar fartucha oznaczony literowo M-L, XL, XXL.</p>	szt.	3150			8%				

2	<p>Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha 42 g/m2, na rękawach 40,5 g/m2. Fartuch przeznaczony do operacji generujących dużą ilość płynów. Fartuch z zakładanymi połamami złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację i zachowujący sterylność obszaru na plecach (złożenie typu book folded). Wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem; z tyłu, w okolicach szyi, zapięcie na rzep min. 3 cm x 6 cm i 3 cm x 13 cm, mankiety o długości 8 cm (+ 2 cm), wykonane z poliestru. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Posiada oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Fartuch podwójnie pakowany ze sterylnym opakowaniem wewnętrznym - papier krepowy. Na zewnętrznym opakowaniu dwie</p>	szt.	2100	8%								
Razem												

Uwaga: do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie Nr 17 - Sterylne szczotki

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	Jedn. miary	Ilość sztuk opak./szt.	Cena jedn. netto opak./szt.	Wartość netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa na fakturze/Producent	Nr katalogowy
1	Sterylna szczotka do chirurgicznego mycia rąk, pakowane pojedynczo, bez środka dezynfekującego .	1 szt.	50			8%				
2	Sterylna szczotka do chirurgicznego mycia rąk, pakowane pojedynczo, nasączone chlorheksydyną	1 szt.	850			23%				
				RAZEM						

Uwaga: do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SIWZ – POSTANOWIANIA UMOWY dla zadania nr 12

w wyniku rozstrzygniętego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego – sprawa nr **36/PN/2020/BK**, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 1843 z późn. zm.), zwaną dalej „ustawą Pzp”, została zawarta umowa o następującej treści:

§1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa wyrobów medycznych w tym: maski chirurgiczne, półmaski, sterylne fartuchy, prześcieradła jednorazowe, czepki chirurgiczne, taśmy do sterylizacji, jednorazowe rękawice jałowe (zadanie nr 12 -), których szczegółowy rodzaj, asortyment i ceny jednostkowe określa formularz asortymentowo – cenowy, stanowiący Załącznik nr 1 do umowy.
2. Integralną częścią umowy jest dokumentacja przetargowa, w tym Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia z załącznikami, oferta Wykonawcy i inne wymienione w umowie załączniki.
3. Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze przedmiotu umowy będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie w Polsce przepisami.

§2.

1. Strony uzgadniają, że wartość umowy wynosi brutto:
..... zł
(słownie:zł)
2. Wartość umowy obliczono przy zastosowaniu cen jednostkowych określonych w formularzu asortymentowo – cenowym, stanowiący załącznik nr 1 do niniejszej umowy.
3. W cenach jednostkowych zawierają się wszystkie koszty związane z dostawą towaru loco siedziba Zamawiającego (transport zagraniczny i krajowy, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczenie towaru za granicą i w kraju do czasu przekazania go Zamawiającemu, koszt załadunku i rozładunku u Zamawiającego, koszt odprawy celnej, cło, podatek VAT, itp.).

§3.

DOSTAWA

1. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczania przedmiotu umowy sukcesywnie **dla zadania nr 12** od dnia **2020** roku do dnia **2022** roku .
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamówienia częściowe Zamawiającemu w terminie maksymalnie **4 dni roboczych** od daty złożenia zamówienia (pisemnie, e-mailem), z zastrzeżeniem ust 3. Przez dni robocze rozumie się dni od poniedziałku do piątku.
3. W szczególnych przypadkach zdeterminowanych potrzebą Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy w terminie 24 godzin od zgłoszenia zamówienia.
4. W szczególnie uzasadnionych przypadkach spowodowanych sytuacją, której Zamawiający nie mógł przewidzieć w dacie udzielania zamówienia, przedmiot zamówienia może być zrealizowany w mniejszym zakresie.
5. Przez termin realizacji zamówienia częściowego rozumie się datę podpisania na fakturze przez osoby określone w ust. 7, potwierdzenia wykonania dostawy.
6. Miejsce dostaw wraz z fakturą – Apteka szpitalna.
7. Osoby upoważnione do odbioru – Kierownik Apteki szpitalnej lub osoby upoważnione.

§4.

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Należność za dostarczony towar zapłacona zostanie przelewem z konta Zamawiającego w terminie **60 dni** od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury. Płatność nastąpi na rachunek bankowy wskazany na fakturze.
2. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§5.
GWARANCJA

1. Zamawiający zastrzega, że dostarczony przez Wykonawcę przedmiot umowy musi mieć określoną datę końca okresu jego przydatności do stosowania.
2. Okres przydatności do stosowania nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego.
3. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji na okres (min. 12 miesięcy) miesięcy od daty dostawy, że dostarczony asortyment jest dobrej jakości i wolny od wad. W razie stwierdzenia wady dostarczonego asortymentu w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany asortymentu na wolny od wad – w terminie 7 dni roboczych od otrzymania reklamacji. Dostarczenie asortymentu wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.
4. W razie odrzucenia reklamacji na wady przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający może zażądać przeprowadzenia ekspertyzy przez właściwego rzeczoznawcę.
5. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.

§6.
KARY UMOWNE I ODSETKI

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:
 - 1) opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy (§ 3 ust. 2) oraz opóźnienia w stosunku do terminu o którym mowa w § 3 ust. 3 w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jednak nie mniej niż 20 zł,
 - 2) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia,
 - 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy suma kar umownych nie pokrywa powstałej szkody.
3. Zamawiający może potrącić karę umowną z wierzytelności Wykonawcy.
4. Za szkody powstałe z innych przyczyn Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych zawartych w Kodeksie cywilnym.
5. W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 5 dni Zamawiający ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy oraz do pomniejszenia wielkości zamówienia i obciążenia Wykonawcy poniesionymi kosztami tj. różnicą między ceną Wykonawcy a ceną zapłaconą przez Zamawiającego, gdy cena płacona przez Zamawiającego jest wyższa od ceny określonej w niniejszej umowie oraz poniesionymi kosztami zakupu.
6. Poniesione koszty w wysokości udokumentowanej fakturami mogą być potrącone (po ich wystąpieniu) z wymagalnej wierzytelności Wykonawcy.
7. W przypadku, o którym mowa w ust. 5, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

§7.
SIŁA WYŻSZA

1. W przypadku gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają chwilowe wykonanie jakichkolwiek zobowiązań umownych którejkolwiek ze Stron umowy, określony termin wykonania zobowiązań umownych będzie przedłużony o czas trwania okoliczności „siły wyższej” oraz jej skutków, z uwzględnieniem postanowień ust. 3. Siła wyższa rozumiana jest jako niezależne od Stron zdarzenie nagłe, nieprzewidywalne i niemożliwe do zapobieżenia.
2. W przypadku gdy którakolwiek ze Stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych w związku z okolicznościami „siły wyższej” druga Strona musi być

poinformowana w formie pisemnej w terminie do 14 dni od momentu ustania w/w okoliczności pod rygorem rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym.

3. Gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają jednej ze Stron umowy wywiązanie się ze swych zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 2 miesiące, Strony umowy mogą rozwiązać umowę w całości lub w części bez odszkodowania. W przypadku rozwiązania umowy w taki sposób, jej końcowe rozliczenie musi być uzgodnione przez obie Strony umowy.

§8.

PODWYKONAWCY

Wykonawca oświadcza, że dostawę stanowiącą przedmiot umowy wykona samodzielnie, tj. bez udziału podwykonawców/ wykonanie następujących części zamówienia powierzy podwykonawcom*).

§9.

ZMIANA I ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiający, zgodnie z art. 144 ustawy Pzp, przewiduje zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy w zakresie:
 - 1) zmiany przepisów powszechnie obowiązujących dotyczących zmiany stawki podatku VAT w ramach niniejszej umowy; zmianie ulegnie cena jednostkowa netto, a cena jednostkowa brutto pozostanie bez zmian,
 - 2) zmniejszenia ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy,
 - 3) wydłużenia terminu realizacji umowy, o którym mowa w § 3 ust.1 z zastrzeżeniem nie wyczerpania wartości umowy o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy,
 - 4) zakupu towaru o tych samych parametrach, lecz niższej cenie, jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt o tej samej lub niższej cenie,
 - 5) wycofania przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania); Strony zastrzegają możliwość zmiany umowy w zakresie produktu wycofanego, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu o tych samych właściwościach i składzie w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt,
 - 6) dokonywania zmian ilościowych w ramach określonego w umowie przedmiotu zamówienia – danego zadania – do wysokości wartości umowy określonej dla danego zadania, w związku z uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego, czego nie dało się przewidzieć w chwili przygotowania postępowania o udzielenie zamówienia,
 - 7) zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne – jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.
2. Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej w formie aneksu i jest obowiązkowe w przypadku zmiany cen u producenta, wskaźnika kursu euro itp. Jednocześnie Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o każdej z takiej zmianie (np. e-mail, fax).
3. Zmiana warunków niniejszej umowy wymaga formy pisemnej w formie aneksu pod rygorem nieważności z zastrzeżeniem ust. 2 i ust. 1 pkt 6.

§10.

ZASTOSOWANIE RODO DO POSTĘPOWANIA

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:
 - 1) administratorem Państwa danych osobowych jest Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji, adres: 02-637 Warszawa ul. Spartańska 1,
 - 2) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: kancelaria@spartanska.pl,
 - 3) administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego,
 - 4) dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcą świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp),
 - 5) administrator nie zamierza przekazywać Państwa danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej,
 - 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie administratora.
2. Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO informujemy, że:
 - 1) Państwa dane osobowe będą przechowywane zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy,
 - 2) przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego,
 - 3) podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do realizacji ww. celu. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp,
 - 4) administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.

§11.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. W przypadku wystąpienia osób trzecich przeciwko Zamawiającemu z roszczeniami z tytułu naruszenia praw do znaku towarowego lub praw patentowych lub innych dotyczących przedmiotu umowy, odpowiedzialność z tego tytułu ponosi Wykonawca.
2. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku albo na podstawie niniejszej umowy, których nie da się rozstrzygnąć w drodze negocjacji w terminie 30 dni od dnia złożenia wniosku z propozycją ugodową drugiej Stronie będą rozstrzygane przez Sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. Wierzytelności Wykonawcy wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone na osoby trzecie bez uprzedniej pisemnej zgody drugiej Strony.
4. W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące dotyczące przedmiotu zamówienia.
5. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, a w szczególności dotyczące go dane identyfikujące, przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia stanowią informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2015 r., poz. 2058), która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej umowy.
6. Umowę sporządzono w dwóch egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.