ZP/X/17/618 Białystok, dnia 23.10.2017 r.

**WYJAŚNIENIA**

**SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę rękawic medycznych, nr sprawy 56/2017.

Zamawiający Uniwersytecki Szpital Kliniczny w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ):

**Pytanie nr 1:**

**Pakiet 1, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki spełniające zapisy SIWZ o zawartość protein wynoszące ≤ 83 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 2:**

**Pakiet 2, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki lateksowe jałowe sterylizowane radiacyjnie
i odstąpi od wymogu zgodności z normą EN 552?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ww. rękawiczki. Zamawiający nie narzuca metody sterylizacji, w związku z czym wymóg sterylizacji zgodnie z normą EN 552 nie jest obligatoryjny.

**Pytanie nr 3:**

**Pakiet 2, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki, których parametry są zgodne z zapisami SIWZ,
a poziom zawartości protein to ≤ 94 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 4:**

**Pakiet 2, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki, których parametry są zgodne z zapisami SIWZ,
a poziom zawartości protein max 89 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 5:**

**Pakiet 2, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści wycenę rękawiczek, które są zgodne z opisem asortymentowym, a zawartość protein maksymalnie wynosi 33 µg/g?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 6:**

**Pakiet 3, pozycja 1**: Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki neoprenowe, o anatomicznym kształcie, rolowanym mankiecie, o powierzchni pokrytej specjalną antypoślizgową warstwą zapewniającą pewny chwyt, polimerowane obustronnie co ułatwia zakładanie na suchą i mokrą dłoń, których grubość w strefie dłoni wynosi 0,18 mm +/- 0,02 mm; w strefie palca 0,20 mm +/- 0,02 mm; mankiet 0,016 mm +/- 0,02 mm.?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 7:**

**Pakiet 4, pozycja 1 :** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki lateksowe sterylne, zapewniające wysoką ochronę chemiczną, obustronnie chlorowane, teksturowane na dłoniach i palcach, o długości min. 290 mm o grubościach w strefie palca – min 0,46 mm; dłoń – min 0,39 mm i mankiet –min 0,26 mm; rolowany mankiet, dostępne w rozmiarach S do XL (6.5, 7.5, 8.5,9.0)?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 8:**

**Pakiet 4, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki z mankietem prostym, brzegiem rolowanym, wewnątrz polimerowane i lekko chlorowane o grubości na palcu – 0,22 mm +/- 0,02 mm ; dłoń- 0,19 +/- 0,01 mm; mankiet – 0,17 mm +/- 0,01 mm; długości min. 280 mm. zgodne z pozostałymi wymogami SWIZ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 9:**

**Pakiet 4, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki z mankietem prostym, brzegiem rolowanym, obustronnie polimerowane o grubości na palcu – 0,21 mm +/- 0,02 mm ; dłoń- 0,18 +/- 0,01 mm; mankiet – 0,17 mm +/- 0,01 mm; długości min. 280 mm. zgodne z pozostałymi wymogami SWIZ?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 10:**

**Pakiet 4, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki nitrylowe niesterylne do przenoszenia cytostatyków o uniwersalnym kształcie, wewnętrznie chlorowane, teksturowane na palcach, o grubościach w strefie palca – 0,17 mm +/- 0,02 mm; dłoń – 0,14 mm +/- 0,02 mm ; mankiet - 010 mm +/- 0,02 mm o długości min. 290 mm?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 11:**

**Pakiet 5, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści do wyceny rękawiczki chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe dedykowane do zabiegów mikrochirurgicznych w kolorze brązowym zapewniającym większy komfort pracy przy długich zabiegach, pokryte specjalną antypoślizgową warstwą ułatwiającą chwyt, polimeryzowane obustronnie o grubościach:

Palec - 0,17 mm +/- 0,01 mm

Dłoń – 0,16 mm +/- 0,01 mm

Mankiet – 012 mm +/- 0,01 mm

O długości min. 280mm?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 12:**

**Pakiet 1, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein ≤ 85 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 13:**

**Pakiet 2, pozycja 1:** Czy zamawiający odstąpi od zapisu „zgodne z normą EN 552” - norma wycofana.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie narzuca metody sterylizacji, w związku z czym wymóg sterylizacji zgodnie z normą EN 552 nie jest obligatoryjny.

**Pytanie nr 14:**

**Pakiet 2, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein ≤ 50 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 15:**

**Dotyczy projektu umowy:**Zważywszy na treść § 1 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 16:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Przed wypowiedzeniem umowy na podstawie § 6 ust. 4 pkt 1)-5) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?*

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne wypowiedzenia umowy, celowe jest aby przed wypowiedzeniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć wypowiedzenia umowy, a tym samym uniknąć skutków wypowiedzenia umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 17:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) i 2) wzoru umowy słowa *„opóźnienia”* zostały zastąpione słowami *„zwłoki”*?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 18:**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 1) wzoru umowy wyrażenie *„0,2% Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1”* zostało zastąpione wyrażeniem *„0,2% wartości brutto Towarów niedostarczonych w terminie”*? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt 2) wzoru umowy wyrażenie *„0,2% Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1”* zostało zastąpione wyrażeniem *„0,2% wartości brutto Towarów brakujących lub wadliwych”*? Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 wzoru umowy został wykreślony ust. 2?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 19:**

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 7 ust. 1 pkt 3) i 4) wzoru umowy wyrażenie *„10% Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1”* zostało zastąpione wyrażeniem *„10% niezrealizowanej Wartości Umowy brutto”*?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 20:**

Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 1 ust. 5 oraz § 8 ust. 1 pkt 5) i 6) umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 ustawy Prawo zamówień publicznych?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 21:**

**Pakiet nr 1, pozycja 1:** Prosimy o dopuszczenie ww. rękawic pudrowanych z zawartością protein max 100 ug/g, reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 22:**

**Pakiet nr 3, pozycja 1:** Prosimy o dopuszczenie ww. rękawic polichloroprenowych chirurgicznych o grubości na mankiecie 0,13+/- 0,02 , dłoni 0,20 +/- 0,02 , na palcu 0,19 +/- 0,02, reszta parametrów bez zmian.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 23:**

**Pakiet nr 1,2,3/ Projekt umowy par. 3 ust.1:** Prosimy o doprecyzowanie miejsca dostawy (poziom, piętro) usytuowania magazynów. Czy możliwa jest dostawa na paletach, ewentualnie rozładunek typu burta-burta. Prosimy również o doprecyzowanie czego Zamawiający oczekuje pod pojęciem „wyładunek asortymentu do magazynu” zawartego we wzorze umowy.

**Odpowiedź:**

Magazyny medyczne znajdują się:

* ul. M. Skłodowskiej-Curie 24 A, 15-276 Białystok, poziom: -1 (piwnica)
* ul. Żurawiej 14, 15-540 Białystok, poziom: parter

Nie ma możliwości rozładunku typu burta - burta. W przypadku dostaw na palecie, paletę należy rozpakować na pojedyncze kartony przed wwiezieniem do magazynu, gdyż wózek z całą paletą nie zmieści się w pomieszczeniach magazynu szpitala.

**Pytanie nr 24:**

**SIWZ dział IX pkt III c):** Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości próbek do Pakietu nr 2 **z 50 par** do każdej pozycji **na 10 par** do każdej pozycji, ponieważ zawyża to koszt udziału w postepowaniu, a jakość oferowanego asortymentu można ocenić na podstawie mniejszej ilości par rękawic.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 25:**

**Projekt umowy – par. 1 ust. 5:** Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu w razie nie wykorzystania całości umowy
w par. 1 ust.5 o wydłużenie obowiązywania umowy w formie aneksu na maksymalnie 12 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 26:**

**Projekt umowy – par. 3 ust. 11 ppkt 1):** Prosimy o wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do 96 godzin. Bardzo krótki (48 godzin) termin dostaw przewidziany w projekcie umowy faworyzuje lokalnych dostawców i tym samym narusza zasadę równego traktowania wykonawców. Dla pozostałych dostawców realizacja zamówienia w wyznaczonym czasie będzie niemożliwa, względnie będzie wiązać się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 27:**

**Projekt umowy – par. 7 ust. 1 ppkt. 1) i 2):** Prosimy o odniesienie kary umownej, o której mowa w par.7 ust. 1 ppkt.1) i 2) do wartości towarów niedostarczonych w terminie oraz do wartości niezrealizowanej części umowy.Kary w aktualnej wysokości są w naszej ocenie wysokie i tym samym krzywdzące dla wykonawców.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 28:**

**Pakiet 1, pozycja 1, 2, 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 29:**

**Pakiet 1, pozycja 1:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein ≤ 86 μg/g.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 30:**

**Pakiet 2, pozycja 1 i 2:** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia, czy rękawiczki mają posiadać również rejestrację jako środek ochrony osobistej kategorii III?

**Odpowiedź:**

Mogą, ale nie muszą.

**Pytanie nr 31:**

**Pakiet 2, pozycja 1 i 2:** W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie narzuca metody sterylizacji i dopuszcza każdy rodzaj sterylizacji.

**Pytanie nr 32:**

**Pakiet 2, pozycja 1:** Czy ze względu na coraz częściej pojawiający się problem uczuleń na proteiny lateksu wśród personelu medycznego zamawiający wymaga rękawic chirurgicznych pudrowanych o obniżonej zawartości pudru wynoszącej <20 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga rękawic o zawartości protein ≤70 μg/g. Zamawiający dopuszcza ww. rękawice

**Pytanie nr 33:**

**Pakiet 3:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic  chirurgicznych antyalergicznych bezpudrowych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Warstwa wewnętrzna 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Grubość na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 34:**

**Pakiet 3:** Czy wymagany mankiet rolowany ma być dodatkowo wyposażony w system widocznych podłużnymi i poprzecznymi wzmocnień?

**Odpowiedź:**

Może, ale nie musi.

**Pytanie nr 35:**

**Pakiet 4, pozycja 1 i 2:** Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice winne spełniać wymagania normy EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), 2, 3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez Jednostkę Notyfikowaną dla Środka Ochrony Osobistej?

**Odpowiedź:**

Mogą, ale nie muszą. Rękawice muszą spełniać wymagania opisane w SIWZ.

**Pytanie nr 36:**

**Pakiet 4, pozycja 1 i 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych dedykowane do pracy z cytostatykami, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowana zapewniającej dobrą chwytność, wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Mankiet anatomicznie prosty dodatkowo wzmocniony rolowanym brzegiem. Grubość na palcu 0,27 mm, na dłoni min. 0,21 mm, na mankiecie min. 0,16 mm, korzystnie wpływającej na barierowość rękawicy. Długość zgodna z wytycznymi normy EN 455-2 – min. 270 – 285 mm dopasowana do rozmiaru. Kształt w pełni anatomicznym z poszerzoną częścią grzbietową dłoni. Obniżony poziom AQL 0,65 oraz poziom protein < 10 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta. Badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM 6978 lub równoważne(raporty z wynikami badań, w tym min. 23 substancji z czasem przenikania > 240 min.). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem 1 listka ułatwiającym otwieranie.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 37:**

**Pakiet 4, pozycja 2:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych do procedur najwyższego ryzyka, mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach, wewnątrz polimeryzowanych. Długość min 300 mm, grubość na pojedynczej ścianie palca min. 0,15 ± 0,01 mm, na dłoni min. 0,10 mm, na mankiecie min. 0,07 mm, opakowanie max 100 szt.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 38:**

**Pakiet 5:** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikrochirurgicznych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, wewnętrznej powłoce polimerowej o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie na suche i wilgotne dłonie, o długości min. 280 mm. Grubość na palcu 0,17 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,12 mm. Poziom AQL ≤ 1,0 o obniżonym poziomie protein wynoszącym < 10 μg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 39:**

**Pakiet 3, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści w ramach produktu równoważnego rękawice chirurgiczne neoprenowe, jałowe; bezpudrowe; kształt anatomiczny; rolowany mankiet, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, grubość na: mankiecie 0,11mm, dłoni 0,13mm, środkowy palec 0,11mm, zgodnie z normą EN 455-1, 2, 3, rozmiary: od 6 do 9?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 40:**

**Pakiet 3:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tym pakiecie rękawic chirurgicznych, jałowych, neoprenowych, bezpudrowych, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, długość rękawicy minimum 300mm, grubość na palcu 0.19-0.20mm, na dłoni 0.17-0.18mm oraz na mankiecie 0.15-0.16mm, bez protein lateksu, posiadające AQL 1.0. Zgodne z normą EN 455-1-2-3. Rozmiary od 6 do 9?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 41:**

**Pakiet 5:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w tym pakiecie rękawic chirurgicznych mikrochirurgicznych, jałowych, lateksowych bezpudrowych, kształt anatomiczny, kolor brązowy (eliminujący refleks świetlny w polu operacyjnym), mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie (promieniami Gamma), powierzchnia zewnętrzna teksturowana, długość rękawicy minimum 285mm, grubość na palcu 0.17-0.18mm, na dłoni 0.15-0.16mm oraz na mankiecie 0.13-0.14mm, poziom protein lateksu poniżej 20µg/g, posiadające AQL 1.0?

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 42:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 1) projektu umowy  w następujący sposób: „0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) Wartości Umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia  należytej realizacji Zamówienia.”

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 43:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o modyfikację § 7 ust. 1 pkt 2) projektu umowy w następujący sposób: „0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) Wartości brutto zamówienia, za każdy dzień opóźnienia w:

1. dostarczeniu brakujących Towarów,
2. rozpatrzeniu reklamacji Towaru,
3. dostarczeniu Towarów wolnych od wad po rozpatrzeniu reklamacji.”

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 44:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o modyfikację zapisu § 7 ust. 1 pkt 3) i 4) projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 45:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o zmianę § 8 ust. 4 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści:
„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 46:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 8 ust. 6 o następującej 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 formie aneksu.”

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 47:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o wykreślenie zapisów § 9 oraz § 11 ust. 1 projektu umowy.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 48:**

**Dotyczy wzoru umowy:** Prosimy o modyfikację § 11 ust. 2 projektu umowy w następujący sposób: „Wykonawca zobowiązuje się nie dokonywać bez pisemnej zgody Uniwersytetu Medycznego w Białymstoku czynności prawnych ani faktycznych, które prowadziłyby do zmiany wierzyciela Zamawiającego albo podmiotu samodzielnie zarządzającego wierzytelnością Wykonawcy względem Zamawiającego.”

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 49:**

**Dotyczy par. 1 ust. 4 projektu umowy:** Wnioskujemy o jednoznaczne zapisanie, że ilości asortymentu opisane umową zostaną przez zamawiającego zakupione co najmniej w ilości 80% wolumenu asortymentu opisanego umową.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 50:**

**Dotyczy par. 1 ust. 5 projektu umowy:** Wnioskujemy o dopisanie do projektu umowy przesłanek warunkujących prawo wykonawcy o podniesienie roszczenia z art. 142 ust. 5 PZP, albowiem prawo to koresponduje z obowiązkiem zamawiającego, aby w każdej umowie zawieranej na okres powyżej 12 miesięcy takie przesłanki waloryzacji wynagrodzenia wykonawcy zostały dopisane do umowy. Brak ich pociąga za sobą niemożność wydłużenia kresu obowiązywania umowy. Zważyć bowiem należy, że tryb dokonany użyty w tej supozycji przepisu art. 142 ust. 5 PZP przez ustawodawcę, nie pozostawia zamawiającemu wyboru i zmuszony jest on uwzględnić nasz wniosek w przypadku pozostawienia w projekcie umowy zapisu do jakiego odnosi się nasz wniosek. Ergo aby w przyszłości stało się możliwe wydłużenie czasu obowiązywania umowy ponad 12 miesięcy, zamawiający musi już teraz dopisać przesłanki z art. 142 ust. 5 PZP, gdyż w przeciwnym wypadku postawiony mu zostanie zarzut obejścia prawa, a tym samym umowa byłaby nieważna, w wydłużonym okresie ponad 12 miesięcy.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 51:**

**Dotyczy par. 1 projektu umowy**: Wnioskujemy o wykreślenie zapisów z paragrafu 5 dotyczących doręczania
i zatwierdzania przez zamawiającego umów z podwykonawcami. Zasada ta dotyczy wykonywania robót budowlanych
i usług, gdy tymczasem w tym konkretnym przypadku złożona oferta będzie dotyczyła dostaw.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 52:**

**Pakiet 2, pozycja 1:** W związku z wycofaniem normy EN 552 i zastąpieniem jej normą ISO 11137-1:2006, czy Zamawiający oczekuje zgodności rękawicy z aktualną normą, poświadczoną w deklaracji zgodności producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie narzuca metody sterylizacji i dopuszcza każdy rodzaj sterylizacji.

**Pytanie nr 53:**

**Pakiet 2, pozycja 2:** Prosimy o zmniejszenie ilości próbek rękawiczek chirurgicznych oferowanych w poz. 2 pakietu nr 2, do 20 par w różnych rozmiarach.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 54:**

**Pakiet 3, pozycja 1:** Czy zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne z wysokiej klasy neoprenu, obustronnie pokryte polimerem, bezpudrowe o anatomicznym kształcie, mankiet rolowany, powierzchnia mikroteksturowana, sterylizowane radiacyjnie, o grubościach: mankiet min. 0,15mm; dłoń min.0,18mm; palec min.0,21mm, o wartości finałowego uwalniania AQL 0,65, długości min. 295mm zgodnie z normą EN 455-1.2.3,4, w rozmiarach: 5,5– 9 co 0,5? Dopuszczenie ww. rękawic zwiększy konkurencyjność ofert, a jakość zostanie zweryfikowana podczas oceny oferty.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 55:**

**Pakiet 5, pozycja 1:** Czy zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe, sterylne, obustronnie pokryte polimerem, jednorazowego użytku, elastyczne, odporne na rozciąganie, łatwe w nakładaniu, dobrze dopasowane, wysoka odporność na uszkodzenia, powierzchnia mikro teksturowana, dedykowane do zabiegów mikrochirurgicznych. W kolorze nie powodującym refleksu przy dodatkowym oświetleniu. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt anatomiczny. Pozbawione tiuramów. Sterylizowane radiacyjnie (promienieniami gamma). O poziomie protein <20 µg/g, poziomie szczelności: AQL 0,65, długości rękawicy: min. 295mm, grubości rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,17mm-0,18mm, dłoń 0,16mm-0,17mm, mankiet 0,15mm-0,16mm. Siła zrywania przed starzeniem: min.13,0N. Zgodność z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN 556; EN 420; EN 374; EN 388; ASTM F 1670; ASTM F 1671. Dostępne w rozmiarach od 5,5 do 9,0 co pół.

Dopuszczenie w/w rękawic zwiększy konkurencyjność ofert, a jakość zostanie zweryfikowana podczas oceny oferty.

**Odpowiedź:**

Tak.

**Pytanie nr 56:**

**Dotyczy zapisów SIWZ kryteria oceny ofert:** Prosimy o doprecyzowanie które punkty w kryterium oceny ofert odnoszą się do poszczególnych pakietów. Pragniemy wyjaśnić, iż nie do każdej rękawicy ma zastosowanie pkt 7-rękawiczki winylowe występują tylko jako gładkie, lateksowe pudrowane występują w wersji gładkie/ teksturowane. Prosimy o potwierdzenie, że pkt 8 dotyczy tylko rękawic chirurgicznych, rękawiczki diagnostyczne występują tylko jako uniwersalne - pasujące na lewą i prawą dłoń. Prosimy o wyjaśnienie także, które rękawiczki powinny być odporne na kontakt z płynami dezynfekującymi, o których mowa w pkt 10? Jakie substancje Zamawiający ma na myśli? W jaki sposób należy potwierdzić to kryterium oceny złożonych ofert?

**Odpowiedź:**

W ocenie Zamawiającego wszystkie zaproponowane punkty oceny można odnieść do wszystkich zamawianych pozycji.

W przypadku pkt 10: „odporność na kontakt z płynami dezynfekującymi” zamawiający ma na myśli głownie środki do odkażania skóry pacjenta w polu zabiegowym i przy wykonywaniu procedur medycznych. Parametr ten będzie oceniany na podstawie przeprowadzonych testów przez członków komisji przetargowej.

**Pytanie nr 57:**

**Pakiet 1, pozycja 1:** Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein ≤120 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 58:**

**Pakiet 1, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein ≤90 µg/g?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie nr 59:**

**Pakiet 1, pozycja 3:** Czy Zamawiający dopuści rękawice w innych opakowaniach niż 100 szt. – np. 150 szt. lub 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.