

COZL/DZP/AK/3411/PN-170/23

Lublin, dnia 29.01.2024 r.

„Dostawa asortymentu medycznego na potrzeby COZL.”

Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2023 r., poz. 1605), Zamawiający informuje, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 2 zestawów do drenażu opłucnej o pojemności całkowitej komory na wydzielinę 2120 ml

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2:

Pytanie nr 1 – dotyczy części nr 5, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków na leki w opakowaniach po 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 6.507 pełnych opakowań, co daje 488.025 szt.

Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem do pełnych wartości. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 3:

Pytanie nr 2– dotyczy części nr 5, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie łopatek / szpatulek językowych sterylnych, pakowanych pojedynczo, a następnie w opakowaniach po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 91 pełnych opakowań.

Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 4:

Pytanie nr 1 – dotyczy części nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w części nr 5, pozycja 4 przewód do cystoskopu lub resektoskopu podwójny wykonany z nietoksycznego PVC, miękka i elastyczna komora do wytworzenia ciśnienia o długości ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, wysokie natężenie przepływu, łącznik stożkowy, dwie jednokanałowe igły biorcze w osłonkach zabezpieczających; końcówka igły Luer Lock, igła umożliwia sterylny pobór płynu irygacyjnego z pojemnika/worka, średnica drenu 4,8 mm x 6,8 mm,

miękką, odporna na załamania, matowa końcówka drenu, zacisk na każdym drenie o długości 240 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5:

Zadanie nr 3: Dot. rozdz. VIII SWZ i par. 4 ust. 1 wzoru umowy – Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby termin dostaw wynosił 4 lub 5 (wybrać) dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6:

Zadanie nr 3: Dot. par. 3 ust. 2 i par. 4 ust. 3 wzoru umowy – Wykonawca prosi o odstąpienie od wymogu sporządzania dokumentów WZ. Po każdorazowej dostawie zostanie wystawiona i przesłana Zamawiającemu faktura VAT.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7:

Zadanie nr 3: Czy Zamawiający uwzględni wielkość opakowań zbiorczych podczas składania zamówień częściowych? Wyjaśniamy, że obecnie zestawy pakowane są w opakowania zbiorcze zawierające 100 szt. zestawów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8:

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 10

Pozycja 6: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 500 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø117,5- Ø100,5 x 80,6 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Oferowany asortyment winien spełniać normy powszechnie obowiązującego prawa.

Pytanie 9:

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 10

Pozycja 7: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 200-250 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø94,8- Ø80 x 61,6 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Oferowany asortyment winien spełniać normy powszechnie obowiązującego prawa.

Pytanie 10:

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 10

Pozycja 8: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø132,5 - Ø105,2 x 131,2 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Oferowany asortyment winien spełniać normy powszechnie obowiązującego prawa.

Pytanie 11:

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ Pakiet 10

Pozycja 9: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø225,0 - Ø194,0 x 187,0 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ. Oferowany asortyment winien spełniać normy powszechnie obowiązującego prawa.

Pytanie 12:

Dotyczy Pakietu 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych/Folderów/katalogów/prospektów/informacji/opisów dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiałów/foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta czy autoryzowanego przedstawiciela i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający w części 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Wielokomorowy sterylny zestaw do drenażu opłucnej z dokładną regulacją siły ssania i z wydzieloną komorą zastawki wodnej z barwnikiem, komora na wydzielinę 2500 ml wyskalowana co 1 ml w zakresie 0 – 100 ml, co 2ml w zakresie 100-200ml i co 5 ml do 2500 ml. Automatyczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem, samouszczelniający port igłowy do pobierania próbek drenowanego płynu, budowa kompaktowa, stabilna podstawa, wysokość maksymalna 35-36 cm. Uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie, dren łączący bezłateksowy, zabezpieczony przed zagięciem z możliwością odłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający w części 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Wielokomorowy sterylny zestaw do drenażu opłucnej z dokładną regulacją siły ssania i z wydzieloną komorą zastawki wodnej z barwnikiem, komora na wydzielinę 2500 ml wyskalowana co 1 ml w zakresie 0 – 100 ml, co 2ml w zakresie 100-200ml i co 5 ml do 2500 ml. Automatyczna zastawka zabezpieczająca przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem, samouszczelniający port igłowy do pobierania próbek drenowanego płynu, budowa kompaktowa, stabilna podstawa, wysokość maksymalna 35-36 cm. Uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie, dren łączący bezlateksowy, zabezpieczony przed zagięciem z możliwością odłączenia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 15:

Dotyczy części 1 poz. 4

W związku z brakiem dostępności wymaganego drenu w kolorze czarnym czy Zamawiający dopuści dren do podawania leków w pompie infuzyjnej objętościowej typu Infusomat Space w kolorze bursztynowym, wykonany z PCV bez DEHP. Ostry kolec nakłuwający. Łatwa penetracja, wygodne nakłucie podwieszonych worków, odpowietrznik zaopatrzony w filtr bakteryjny, zamknięcie EuroCap, ergonomiczny kształt komory kroplowej wykonany z bursztynowego PCV (od dolnej części komory do połączenia z kaniulą silikon przezroczysty).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16:

Pytanie 1 do części 8 pozycja 4 i 5

Zamawiający w części 11 pozycja 4 i 5 wyspecyfikował zestawy zawierające zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika.

Czy wobec powyższego Zamawiający wymaga, aby płytka kierowała położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem 90 stopni, co zmniejsza ryzyko przypadkowego wyrwania zgłębnika czy jego zatkania? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17:

Pytanie 2 do części 8 pozycja 2

W celu zaproponowania zamawiającemu korzystniejszej oferty cenowej, zwracamy się z prośbą o wydzielenie w pakiecie 8 pozycja 2 wyspecyfikowanego zgłębnika w rozmiarze CH 14/110 cm do oddzielnej pozycji i określenie ilości.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18:

Część 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojnik 250ml, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19:

Część 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojnik bez uchwytu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20:

Część 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojnik z jedną uniwersalną przykrywką?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 21:

Część 5, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 22:

Część 5, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 23:

Część 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 170 cm zakończony stożkowym łącznikiem z fabrycznie nałożoną silikonową przedłużką o długości 10 cm. Całkowita długość układu: 240 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24:

Część 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 25:

Część 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z gumową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 26:

Część 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach 8-24 o powierzchni gładkiej, niezmrożonej, reszta parametrów zgodna z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27:

Część 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zatyczki kompatybilne z drenami w rozmiarach CH 6 do CH 35?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 28:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 stopni Celsjusza, igieł, cewników, zgłębników 5-37 stopni Celsjusza, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 stopni Celsjusza),

prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 30:

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 31:

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 32:

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej?

Odpowiedź: Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Na Wykonawcy spoczywa odpowiedzialność co do

przestrzegania obowiązujących przepisów prawa w zakresie magazynowania i transportu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 33:

Czy Zamawiający w Części 1 poz. 1 dopuści do zaoferowania „aparat do przetaczania płynów IS. Aparat do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji. Zawiera przezroczysty kolec ze zintegrowanym filtrem przeciwbakteryjnym zabezpieczonym samozamykającą się klapką; elastyczna dolna część komory kroplowej w celu łatwego ustawienia płynu; 15 µm filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami; precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej po użyciu oraz miejsce do podwieszania drenu; filtr hydrofobowy na końcu drenu, zabezpieczający przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania; filtr hydrofilny w komorze kroplowej, zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu po opróżnieniu butelki, dren długości 180 cm. Zastawka BCV dołączana do każdego przyrządu, pakowana osobno, zapobiegająca cofaniu się krwi do drenu. Wraz z pierwszą dostawą dostarczenie oświadczenia producenta przyrządu poświadczające, że aparat do przetaczania płynów w połączeniu z opakowaniem infuzyjnym stanowi zamknięty system w myśl definicji NIOSH.”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 34:

Czy Zamawiający w Części 5 poz. 3 dopuści do zaoferowania zaciskacz do pępowiny biały jednorazowego użytku, sterylny. Łatwe, skuteczne zaciśnięcie za pierwszym razem, nierozpinający się. Pakowany pojedynczo w opakowaniu folia-folia, łatwym do otwierania.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 35:

Czy Zamawiający w Części 8 poz. 1 dopuści do zaoferowania zgłębniki żołądkowe pakowane w opakowanie zbiorcze max 50 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 36:

Czy Zamawiający w Części 9 wykreśli pozycję 3? Producent tego wyrobu zaprzestał produkcji łączników i nie są one dostępne na rynku polskim.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 37:

Część nr 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie = 75 sztuk wraz ze stosownym przeliczeniem ilości oraz z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Powyższe należy uwzględnić w Kosztorysie Ofertowym.

Pytanie 38:

Część nr 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren za komorą kroplową o długości 150 cm posiadający zacisk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 39:

Dotyczy części 10, poz.1-9. Pojemniki do transportu.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni patomorfologii (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Oferowany asortyment winien spełniać wszelkie normy powszechnie obowiązującego prawa.

Pytanie 40:

Dotyczy części 10, poz.1-9. Pojemniki do transportu.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Oferowany asortyment winien spełniać wszelkie normy powszechnie obowiązującego prawa.

Pytanie 41:

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 42:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 43:

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 44:

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 45:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.