



CENTRUM ONKOLOGII ZIEMI LUBELSKIEJ im. św. JANA z DUKLI



ST. JOHN OF DUKLA CANCER CENTER, LUBLIN, POLAND

COZL/DZP/AS/3411/PN-20/22

Lublin, dnia 18.03.2022 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na :

**„Dostawa różnego asortymentu medycznego (staplery, ładunki do staplerów, trokary, klipsownice i klipsy naczyniowe) na potrzeby COZL”
(znak postępowania: COZL/DZP/AS/3411/PN- 20/22)**

Działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca prześle fakturę VAT wyłącznie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.). Wykonawca zaznacza, iż w takiej sytuacji dokument faktury nie będzie dołączany do dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Terminu, w którym Wykonawca jest zobowiązany do wymiany towarów na wolne od wad (tj. terminu realizacji obowiązku, o którym mowa w § 5 Załącznika nr 3 do SWZ, dalej jako: „Umowa”).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację pkt 7 lit. a) Załącznika nr 1 do SWZ poprzez wskazanie, że dostawa wskazanych tam dokumentów będzie następować wyłącznie na wezwanie Zamawiającego. Z uwagi wagi na szeroką gamę asortymentu dostarczanego w ramach niniejszego postępowania, przedłożenie dokumentacji wraz z pierwszą dostawą danego towaru może stanowić istotny problem organizacyjny, który może wpłynąć negatywnie na termin realizacji Zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w części 2 poz 1 dopuści możliwość bezpłatnego użyczenia na czas trwania umowy klipsownic we wskazanej ilości, zgodnych z opisem w SIWZ? Pozwoli to Zamawiającemu na zaoszczędzenie dużej kwoty przeznaczonej na sfinansowanie części 2, otrzymując możliwość przesunięcia zaoszczędzonych funduszy na inne, nie mniej ważne potrzeby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

STARSZY SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Agnieszka Wąsiedłacz



Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w części 2 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe w rozmiarze M, M/L, L, XL (do wyboru przez Zamawiającego), z możliwością kilkakrotnego otwarcia i zamknięcia ramion klipsa przed ostatecznym zamknięciem, wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie nie ulegającego bioresorpcji, konstrukcja zamka uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa bądź jego nożycowanie, taśma samoprzylepna na spodzie zasobnika pozwalająca przykleić zasobnik do rękawicy lub obłożenia operacyjnego, pakowane po 6 klipsów w magazynku, sterylne? Cena w SIWZ dotyczy 1 magazynka więc zamiast 4 sztuk Zamawiający otrzyma 6 sztuk w takiej samej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 2 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwie szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w części 2 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Dotyczy Części 1, poz.12

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy trokar ostrzowy (płaskie ostrze) o średnicy 5 mm, dł. 100 mm, umożliwiający wprowadzenie narzędzi 4,7 mm z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

Dotyczy Części 1, poz.13

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy trokar ostrzowy (ostrze płaskie) o średnicy 12 mm, dł. 100 mm, umożliwiający wprowadzenie narzędzi od 4,7 mm do 12,9 mm, z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Dariusz Cwiński

STARSZY SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Agnieszka Wątciewicz