

COZL/DZP/AK/3411/PN-90/23

Lublin, dnia 26.07.2023 r.

„Dostawa materiałów opatrunkowych na potrzeby COZL.”

I. Działając w oparciu o zapisy art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022 r., poz. 1710), Zamawiający informuje, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania 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 2:

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 3:

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 4:

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 5:

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 6:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycja 1) pielucho-majtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycja 2) pielucho-majtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycja 3) pielucho-majtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 11, pozycja 1) pielucho-majtek o chłonności najmniej 2700g? Przy obecnym zapisie dopuszczone są produkty o najniższych poziomach chłonności, które są tylko z nazwy rekomendowane dla osób ze średnim NTM, a w praktyce są to odpowiedniki, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu pacjenta. Brak

odpowiedniego poziomu chłonności powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 11, pozycja 2) pielucho-majtek o chłonności najmniej 2400g? Przy obecnym zapisie dopuszczone są produkty o naj-niższych poziomach chłonności, które są tylko z nazwy rekomendowane dla osób ze średnim NTM, a w praktyce są to odpowiedniki, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu pacjenta. Brak odpowiedniego poziomu chłonności powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 11, pozycja 3) pielucho-majtek o chłonności najmniej 2750g? Przy obecnym zapisie dopuszczone są produkty o naj-niższych poziomach chłonności, które są tylko z nazwy rekomendowane dla osób ze średnim NTM, a w praktyce są to odpowiedniki, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu pacjenta. Brak odpowiedniego poziomu chłonności powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycje 1 -3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycje 1 -3) pielucho-majtek dla dorosłych wyposażonych w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycje 1 -3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycje 1 -3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Brak ściągacza taliowego powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, moczu może wydostawać się w miejscach, w których nie ma dobrego przylegania do ciała pacjenta, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak minimum jednego – tylnego, ściągacza taliowego naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Nie ustanawia minimalnego wymogu.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (część nr 11, pozycje 1 -3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozplywa się pod wpływem moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17:

Część 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 4x6cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 18:

Część 3, pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'30 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości?

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

Pytanie 19:

Część 3, pozycja 2, 3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości?

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

Pytanie 20:

Część 3, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek do pięć i łokci w rozmiarze 6x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 21:

Część 3, pozycja 5 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek na okolicę krzyżową w rozmiarze 17x17cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 22:

Część 3, pozycja 4, 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości?

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

Pytanie 23:

Część 4, pozycja 1 – 3 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny z warstwą chłonną wykonaną w 80% z włókien naturalnych, 20% poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24:

Część 4, pozycja 1 – 3 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny posiadający hipoalergiczny klej akrylowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25:

Część 4, pozycja 1-3 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości?

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

Pytanie 26:

Część 5, pozycja 1, 2 – Czy Zamawiający dopuści opatrunek samoprzylepny z warstwą chłonną wykonaną w 80% z włókien naturalnych, 20% poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 27:

Część 5, pozycja 1, 2 – Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'25 sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości?

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

Pytanie 28:

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 29:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 6 pkt. 1:

1. Zamawiający może żądać od Wykonawcy kar umownych:

a) za zwłokę w dostawie partii (części) towarów w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii (części) za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa do dnia dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonej w terminie partii (części).

b) za zwłokę w dostawie zareklamowanej partii (części) towarów w wysokości 0,5% wartości brutto zareklamowanej partii (części) za każdy dzień zwłoki w dostawie wykonywanej w ramach reklamacji, tj. liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa zareklamowana do dnia dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanej partii (części).

c) w przypadku 3 (trzy) krotnej zwłoki w dostawach, Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy w terminie 90 dni od zaistnienia przyczyny odstąpienia, a Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 30:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis załącznika nr 3.1 oraz 3.2 SWZ – Projektowane postanowienia umowy poprzez dodanie ust. 8 do § 3.

II. Działając w oparciu o zapisy art. 286 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710), Zamawiający zmienia treść zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia:

1. Zmiana SWZ pkt XVIII.1 TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

Zapis otrzymuje brzmienie:

Wykonawca jest związany ofertą przez **90 dni** od dnia upływu terminu składania ofert do dnia **04.11.2023 r.**

2. Zmiana SWZ pkt XXII.1 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zapis otrzymuje brzmienie:

Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale XXI należy złożyć w terminie **do dnia 07.08.2023 r. do godziny 08:45** za pośrednictwem Platformy Zakupowej Zamawiającego.

3. Zmiana SWZ pkt XXII.2 MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Zapis otrzymuje brzmienie:

Otwarcie ofert nastąpi w **dniu 07.08.2023 r. o godzinie 9:00** za pośrednictwem Platformy Zakupowej, w siedzibie Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20 – 090 Lublin.

Zmiana Załącznika nr 3.1 oraz 3.2 SWZ – Projektowane postanowienia umowy. Strony zamienne w załączeniu.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.