

Pilchowice, 25.11.2024 r.

Zamawiający:

Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach
ul. Dworcowa 31
44-145 Pilchowice

Odpowiedzi na zapytania oraz modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.) pn. "Dostawa wyrobów medycznych, wyrobów medycznych do diagnostyki In vitro, środków dezynfekcyjnych i dezynfekcyjno-myjących i sprzętu laboratoryjnego."

Działając na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. 2024 poz. 1320 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść pytania, które wpłynęła do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1:

Dotyczy : Załącznik nr 4 do SWZ, Projektowe Postanowienia Umowy &3

Prosimy zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego”.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe. §3 ust. 5 projektowanych postanowień umowy (zał. nr 4 do SWZ) otrzymuje brzmienie:

"5. Zamówienia będą składane do godziny 14.00. Zamówienia złożone po godzinie 14.00 będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego."

Pytanie 2:

Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, Projektowe Postanowienia Umowy &3 ust.13 pkt.18

Prosimy Zamawiającego o zwiększenie minimalnej wartości wykonania umowy z 20% do 40% wartości umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 3:

Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ,Projektowe Postanowienia Umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby umieścić taki zapis w umowie:

Wykonawca ma obowiązek dokonania napraw wstrzykiwaczy w sytuacji gdy ich uszkodzenie powstanie w wyniku stosowania Przedmiotu dostawy dostarczonego przez Wykonawcę. Jeżeli Wykonawca będzie uchylał się od obowiązku naprawy, zobowiązany

będzie do pokrycia kosztów 100 % wartości kosztu naprawy w/w urządzenia. Za podstawę żądania przez Zamawiającego kosztów naprawy wstrzykiwaczy uważa się pisemną opinię lub ekspertyzę serwisu urządzenia. Naprawa urządzenia wykonana zostanie w autoryzowanym serwisie producenta. Koszty związane z naprawą, opinią i/lub ekspertyzą oraz transportem ponosi Wykonawca.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 4:

Dotyczy: Załącznik nr 2 Arkusz asortymentowo-cenowy część nr.18

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego.

Pytanie 5:

Dotyczy: Załącznik nr 2 Arkusz asortymentowo-cenowy część nr.18 poz.18.2

Prosimy zamawiającego o informację czy nie doszło do omyłki pisarskiej w opisie:

Jest:

(Kompatybilny z wężykiem do pompy do wstrzykiwacza automatycznego Ulrich Inject CT Motion (pozycja 23.1.))

a powinno być:

Kompatybilny z wężykiem do pompy do wstrzykiwacza automatycznego Ulrich Inject CT Motion (pozycja 18.1.)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska i powinno być:

Kompatybilny z wężykiem do pompy do wstrzykiwacza automatycznego Ulrich Inject CT Motion (pozycja 18.1.)

Pytanie 6:

Dotyczy: Załącznik nr 2 Arkusz asortymentowo-cenowy część nr.18

Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wstrzykiwacza kontrastu lub jego autoryzowanego dystrybutora, że oferowane wyroby medyczne są kompatybilne z wstrzykiwaczem kontrastu CT Motion?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wstrzykiwacza kontrastu lub jego autoryzowanego dystrybutora, że oferowane wyroby medyczne są kompatybilne z wstrzykiwaczem kontrastu CT Motion.

Pytanie 7:

Dotyczy: Załącznik nr 2 Arkusz asortymentowo-cenowy część nr.18

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT MOTION firmy Ulrich, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga powyższe.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkty z Części 12 poz. 20 i 21 i czy dopuści:

Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 30x34cm, chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego, gramatura chusteczek 70g/m², ilość chusteczek w rolce 100szt., możliwość nasączenia preparatami na bazie alkoholu jak i bezalkoholowymi, zwój zapakowany w jednorazowy worek, zwój kompatybilny z wiaderkiem. Oraz kompatybilne z nimi wiaderko dozujące o pojemności 5.5l. lub

Suche chusteczki przeznaczone do nasączenia roztworami środków dezynfekcyjnych wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o wymiarach 18x25cm, chusteczki zalewane 3 litrami roztworu roboczego, gramatura chusteczek 70g/m², ilość chusteczek w rolce 300szt., możliwość nasączenia preparatami na bazie alkoholu jak i bezalkoholowymi, zwój zapakowany w jednorazowy worek, zwój kompatybilny z wiaderkiem. Oraz kompatybilne z nimi wiaderko dozujące o pojemności 5.5l. W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wydzieli do osobnej części produktów z części 12 poz. 20 i 21 i nie dopuści powyższego.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 12 poz. 24 i czy dopuści: wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga produktu zgodnego z SWZ i nie wydzieli do osobnej części produktu z części 12 poz. 24.

Pytanie 10:

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 7:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego

przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 11:

Część 17

Według Obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24.09.2021 „W sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej”, opracowanych na zlecenie ministra właściwego do spraw zdrowia przez Polskie Towarzystwo Patologów, jednym z wymogów otrzymania przez Jednostkę Diagnostyki Patomorfologicznej akredytacji jest:

- utrwalenie materiału w 10% zbuforowanej formalinie o pH 7,2-7,4 (BŚ4, s.40 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)
- monitorowanie pH formaliny (tj. 10% roztwór zbuforowanej formaliny o pH 7,2-7,4) z wykorzystaniem pH-metru. Monitorowaniu pH formaliny podlega co najmniej co 20 przyjmowany materiał (F.W. 5.1, s.16 „Program Akredytacji dla Jednostek Diagnostyki Patomorfologicznej - zestaw standardów”, https://pol-pat.pl/wp-content/uploads/2023/01/04_zestaw-standardow-akredytacyjnych-dla-jdp.pdf)

W związku z powyższym, czy zamawiający wymaga aby zaproponowany system zamknięty posiadał w nakrętce gotowy do użycia zbuforowany roztwór 10% formaliny o pH w przedziale 7.2- 7.4, zgodny z wymienionymi wyżej standardami Polskiego Towarzystwa Patologów obowiązującymi podczas akredytacji szpitala („OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA1 z dnia 6 września 2024 r. w sprawie standardów akredytacyjnych dla działalności leczniczej w rodzaju całodobowe i stacjonarne świadczenia zdrowotne szpitalne”,s.56, <https://cmj.gov.pl/akredytacja/standardy-akredytacyjne/>) ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga powyższe.

Pytanie 12:

dot. pakietu nr 10.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki próbki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 13:

Część nr 4 - Czy Zamawiający w pozycji 4.1 dopuści zaoferowanie szczoteczki o długości 1200 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 14:

Część nr 4 - Czy Zamawiający w pozycji 4.2 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1200 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek 4-5 mm, pokrywanych polietylenem, sterylizowanych tlenkiem etylenu, w opakowaniu zbiorczym 10 sztuk szczypiec.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, nie wymaga powyższego.

Pytanie 15:

Część nr 4 - Czy Zamawiający w pozycji 4.3 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 1200 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 16:

Część nr 4 - Czy Zamawiający w pozycji 4.4 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek 8,0 mm, pojemność łyżeczek 9,5 mm³, sterylizowanych tlenkiem etylenu, opakowanie zbiorcze 10 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 17:

Część nr 4 - Czy Zamawiający w pozycji 4.4 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek 7,0 mm, pojemność łyżeczek 6,5 mm³, sterylizowanych tlenkiem etylenu, opakowanie zbiorcze 10 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 18:

Część nr 4 Czy Zamawiający w pozycji 4.5 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 110 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 19:

Dotyczy Części nr 10 pozycji 10.8: prosimy o zgodę na zaoferowanie w tej pozycji tylko igieł z wizualizacją w rozmiarze 0,8. Nie igieł przeziernych 0,9 w ofercie systemu, który dystrybuujemy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 20:

Dotyczy Części nr 10, wymagania: prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 10.6 próbek do OB wykonanych z tworzywa sztucznego oraz z terminem ważności w dniu dostawy 9 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 21:

Część nr 1, pozycja 1.7 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 22:

Część nr 1, pozycja 1.8 - Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy 4,26m?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 23:

Część nr 1, pozycja 1.8 - Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy 7,62m ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 24:

Część nr 1, pozycja 1.9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 25:

Część nr 1, pozycja 1.10 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 26:

Część nr 1, pozycja 1.12 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 27:

Część nr 1, pozycja 1.24 - Czy Zamawiający dopuści igłę do pobierania i rozpuszczania leków 18G bez otworu bocznego z ostrzem ściętym pod kątem 40 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga produktu zgodnego z SWZ.

Pytanie 28:

Część 1, pozycja 1.27 - Czy Zamawiający dopuści podwójny, bezigłowy port do iniekcji z przedłużaczami o następujących parametrach:

- obudowa portu wykonana z transparentnego poliwęglanu
- wysokiej jakości transparentna silikonowa membrana pozwala na wielokrotną iniekcję
- płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- dren wykonany z transparentnego poliuretanu
- nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- dreny wyposażone w zaciski przesuwne
- zakończenie męskie zabezpieczone aplikatorem
- długość całkowita 15 cm
- czas użytkowania 7 dni lub 350 aktywacji
- objętość wypełnienia portu bezigłowego 0,09 ml
- przestrzeń martwa 0,001 ml
- wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- nie zawiera lateksu
- nie zawiera ftalanów
- zgodność z normą techniczną: EN ISO 80369-1, EN ISO 80369-7, EN ISO 8536-10, EN ISO 8536-14
- jednorazowego użytku
- sterylne, sterylizowany tlenkiem etylenu
- okres trwałości: 3 lata



ILOŚĆ PORTÓW BEZIGŁOWYCH	ŚREDNICE DRENÓW	PRZEPŁYW	KOLORY ZACISKÓW ŚLIZGOWYCH
2	1,0 x 2,7 mm	100 ml/min	biały, niebieski
	3,0 x 4,0 mm	165 ml/min	

▪ pakowanie: 1 sztuka / papier-folia ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 29:

Część 1, pozycja 1.28 - Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny dostępny w 1 kolorze jak na załączonym zdjęciu?



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 30:

Część nr 1, pozycja 1.37 - Czy Zamawiający dopuści wycenę nerek za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 31:

Część nr 1, pozycja 1.41- Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie handlowe a'100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 32:

Część 1, pozycja 1.46 - Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego gwarantującego pełną kompatybilność i najwyższą jakość wydruku?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 33:

Część 1, pozycja 1.46 - Czy Zamawiający dopuści oryginalny papier Mitsubishi na 23% stawce VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 34:

Część nr 1, pozycja 1.48 - Czy Zamawiający dopuści podkład na leżankę w rolce o wymiarach 50cm x 50m?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 35:

Część nr 1, pozycja 1.48 - Czy Zamawiający dopuści podkład na leżankę w kolorze białym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 36:

Część 1, pozycja 1.57-58 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 100ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 37:

Część 1, pozycja 1.57- Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na mocz za opakowanie a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 38:

Część 1, pozycja 1.66, 1.67 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje powyższego.

Pytanie 39:

Część 1, pozycja 1.66, 1.67 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwą producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, nie wymaga powyższego.

Pytanie 40:

Część 1, pozycja 1.66, 1.67 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z standardowym ostrym kolcem ściętym ołówkowo czteropłaszczyznowo?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje powyższego.

Pytanie 41:

Część 1, pozycja 1.69- Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe na 23% VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 42:

Część 1, pozycja 1.70-1.71- Czy Zamawiający dopuści rękawice gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 43:

Część 1, pozycja 1.73- Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, nie wymaga powyższego.

Pytanie 44:

Część 1, pozycja 1.74 – Czy Zamawiający odstąpi od polimeryzacji rękawic od strony roboczej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż odstąpi od polimeryzacji rękawic od strony roboczej.

Pytanie 45:

Część 1, pozycja 1.74– Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed i po starzeniu min. 7N?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 46:

Część 1, pozycja 1.74 – Czy Zamawiający odstąpi od spełnienia normy ASTM D6319?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż odstąpi od spełnienia normy ASTM D6319.

Pytanie 47:

Część 1, pozycja 1.75– Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane po 250sztuk dla rozmiarów XS-L i po 240sztuk dla rozmiaru XL?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 48:

Część 1, pozycja 1.76- Czy Zamawiający dopuści rękawice gładkie z mikroteksturą na całej powierzchni chwytnej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 49:

Część nr 1, pozycja 1.84 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety wykonanej z laminatu 2-warstwowego (włóknina + folia)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 50:

Część 1, pozycja 1.90-1.91 – Czy Zamawiający dopuści strzykawki 50ml z rozszerzeniem do 60ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 51:

Część 1, pozycja 1.90-1.91 –Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 52:

Część 1, pozycja 1.90-1.91 –Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 53:

Część 1, pozycja 1.95- Czy Zamawiający dopuści szpatułki sterylne pakowane pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 54:

Część 1, pozycja 1.95 - Czy Zamawiający dopuści szpatułki niesterylne pakowane zbiorczo w kartonik a'100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 55:

Część 1, pozycja 1.96 – Czy Zamawiający dopuści wycenę wieszaków za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 56:

Część 1, pozycja 1.97 – Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 57:

Część 1, pozycja 1.98 – Czy Zamawiający dopuści wycenę worków na wymiociny za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 58:

Część 1, pozycja 1.101 - Czy zamawiający dopuści żel do znieczulenia błon śluzowych o pojemności 6ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 59:

Część 1, pozycja 1.101 - Czy zamawiający dopuści żel do znieczulenia błon śluzowych w opakowaniu jednostkowym papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 60:

Część nr 1, pozycja 1.104 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o poniższym składzie:

1 x Nożyczki IRIS proste metalowe 11,5cm

1 x Pęseta chirurgiczna 1x2 ząbki metalowa 14cm

1 x Pęseta plastikowa niebieska 13 cm

1 x Igłotrzymacz MAYO-HEGAR metalowy 12,5cm

3 x Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

5 x Kompres z włókny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2 warstwowa, z warstwą celulozową (owinięcie zestawu)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 61:

Część 1, pozycja 1.105 - Czy zamawiający dopuści żel 250ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 62:

Część 1, pozycja 1.106 - Czy zamawiający dopuści żel 500ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 63:

Część 14, pozycja 14.24-14.25 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 64:

Część 14, pozycja 14.27 - Czy Zamawiający dopuści przylepiec hypoalergiczny przeźroczysty o długości 9,14m z przeliczeniem podanych ilości na 197 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie 65:

Część nr 9 – Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki, gdyż pozycje nr 1 oraz 2 zawierają taki sam Opis Przedmiotu Zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż w poz. 9.1. sposób zakładania maski jest przez głowę natomiast w poz. 9.2. sposób zakładania jest za uszy.

Pytanie 66:

dotyczy załącznik nr 2 – Arkusz asortymentowo – cenowy – część nr 17, poz. Nr 17.1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemnika typ 20 o parametrach jak niżej:

Pojemniki o pojemności 40 ml

Pojemnik wykonany w technologii bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalania materiału tkankowego.

Wymiary:

- średnica 35 mm
- wysokość bez pokrywki 67 mm
- wysokość z pokrywką wypełnianą formaliną 111 mm

Opakowanie zbiorcze 24 szt.

Bezpieczny pojemnik tworzący system zamknięty do materiału biopsyjnego/histopatologicznego składający się z pokrywy zawierającej środek utrwalający i zbiornika. Dolny pojemnik wypełniony roztworem wodnym w ilości 10 ml w celu zabezpieczenia materiału biopsyjnego przed wysychaniem z pokrywą wypełnioną 8% roztworem formaldehydu w ilości 10 ml. Po uwolnieniu wypływu formaliny poprzez wciśnięcie tłoka wbudowanego w górnej części roztwór formaldehydu po wymieszaniu z roztworem wodnym staje się substancją utrwalającą o stężeniu formaldehydu 4% (10% roztwór formaliny).



Zdjęcie poglądowe

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż, nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 67:

dotyczy załącznik nr 2 – Arkusz asortymentowo – cenowy – część nr 17, poz. Nr 17.1

Czy Zamawiający wymaga zaproponowania pojemników do bezpiecznego i bezkontaktowego utrwalania materiału tkankowego w formalinie o konstrukcji uniemożliwiającej przelewanie (powrót) formaliny do pokrywy/nakrętki, w której pierwotnie umieszczony jest środek utrwalający, już po zakręceniu pojemnika i uwolnieniu formaliny z pokrywy/nakrętki w celu zalania materiału tkankowego utrwalaczem? Tylko i wyłącznie pojemniki o konstrukcji uniemożliwiającej przelewanie (powrót) utrwalacza do pokrywy/nakrętki w pełni zabezpieczają materiał tkankowy w szczególności w czasie transportu w przypadku przewrócenia się pojemnika eliminując sytuację, w której materiał tkankowy przebywa w środowisku suchym bez kontaktu ze środkiem utrwalającym. Skutkiem przelewania/powrotu formaliny do zbiornika, w którym znajduje się ona pierwotnie może być uszkodzenie i wysuszenie materiału tkankowego a także bezpowrotne jego zniszczenie bez możliwości postawienia właściwej diagnozy medycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, nie wymaga powyższe.

Pytanie 68:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy zdania „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 400 zł netto”

W związku z kosztami wysyłki/ sposobem pakowania w opakowania zbiorcze prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 400 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. §4 ust. 12 projektowanych postanowień umowy (zał. nr 4 do SWZ) otrzymuje brzmienie:

„12. Niniejsza umowa będzie realizowana sukcesywnie wg bieżących potrzeb Zamawiającego określonych w składanych zamówieniach kolejnych partii towaru, z zastrzeżeniem ilości nie mniejszej niż 2 opakowania przy jednej dostawie, chyba że wcześniej wyczerpana zostanie kwota brutto umowy dla danego zadania, określona w § 5 ust. 1.”

Pytanie 69:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 13. Poz. nr 3 oczekuje do wyceny 2szt czy 2 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje do wyceny 2 opakowań.

Pytanie 70:

dotyczące zapisów umowy (załącznik nr 4 do SWZ) paragraf 7 ustęp 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 2% ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 71:

Pytanie 2 dotyczące zapisów umowy, SWZ oraz oświadczenia (załącznik nr 5 do SWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że zapisy dotyczące dokumentów dotyczy również obowiązujących przepisów przejściowych zgodnie z obowiązującym okresem przejściowym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż potwierdza powyższe.

Pytanie 72:

Dotyczy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 73:

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia zadanie 10:

Dotyczy parametrów wymaganych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z korkami wciskanymi, które są wygodniejsze w użyciu, a przy tym umożliwiają szczelne powtórne zamknięcie probówek po ich otwarciu oraz tak samo chronią przed efektem aerozolowym jak korki zakręcane?

Ponadto, na rynku tylko jeden system próżniowy posiada probówki z gwintem. Jest to system Vacuette, firmy Greiner-Bio-One. Pozostałe systemy próżniowego pobierania krwi posiadają probówki bez gwintu, ale z korkiem o konstrukcji umożliwiającej jego wielokrotnej zdejmowanie i zakładanie z jednoczesnym zachowaniem szczelności zamknięcia i skutecznym zabezpieczeniem przed kontaktem z kroplami krwi pacjenta. Wymaganie tylko probówek z gwintem, jest jawnym preferowaniem wyrobów konkretnego producenta i dostawcy i stoi w sprzeczności z zapisem art. 16 oraz art. 99 Ustawy prawo zamówień publicznych, bowiem nie zostaje spełniony ani wymóg bezstronności i obiektywizmu, ani

wymóg opisanie przedmiotu zamówienia, w sposób który nie powinien doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 74:

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia zadanie 5:

Poz. 5.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy automatycznych igłowych o gł. nakłucia 2,4mm, igła 21G sterylne, bez przycisku bocznego (aktywacja igły następuje po naciśnięciu nakłuwacza do skóry pacjenta)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 75:

Część 1, poz. 66-67

Czy zamawiający wydzieli poz.66-67 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wydzieli poz. 66-67 do osobnego pakietu.

Pytanie 76:

Część 1, poz. 66-67

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga produktu zgodnego z SWZ.

Pytanie 77:

Część 1, poz. 66-67

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, nie wymaga powyższego.

Pytanie 78:

Część 1, poz.67

Czy zamawiający dopuści IS bez skrzydełek dociskowych?

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga produktu zgodnego z SWZ.

Pytanie 79:

Część 1, poz.67

Czy zamawiający dopuszcza dren zakończony standardowym koreczkiem wykorzystywanym w produkcji IS-ów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga produktu zgodnego z SWZ.

Pytanie 80:

Część 2, poz. 3

Czy zamawiający wydzieli poz. 3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wydzieli poz. 3 do osobnego pakietu.

Pytanie 81:

Część 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 82:

Część 2, poz. 3

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualne w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga produktu zgodnego z SWZ.

Pytanie 83:

Część 2, poz. 3

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym,

pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie dopuszcza powyższego.

Pytanie 84:

Część 14, poz. 1-3,8-10

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3; 8-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wydzieli poz.1-3; 8-10 do osobnego pakietu.

Pytanie 85:

Dotyczy pakietu 16, poz. 5:

Czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający ma na myśli zapis (kolor korka inny niż w pozycji 16.4) ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nastąpiła omyłka pisarska i powinno być:

Probówka-strzykawka do oznaczeń grup krwi K3EDTA.pojemność 2-3ml, średnica 11 mm – 13 mm (kolor korka inny niż w pozycji 16.4).

Pytanie 86:

Dotyczy pakietu nr 16: W związku z tym że produkt z pozycji 16 i 17 pakowane są w najmniejsze opakowania handlowe po 64 szt. i przy realizacji zamówienia Wykonawca nie ma możliwości ich rozpakowania.

Czy Zamawiający może potwierdzić że będzie składał zamówienia na pełne opakowania handlowe ?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza składanie zamówień na pełne opakowania handlowe.

Pytanie 87:

Dotyczy pakietu nr 16 : Czy na etapie przygotowywania oferty Zamawiający wyrazi zgodę na ewentualną korektę wpisanych przez Zamawiającego stawek VAT?

Uzasadnienie: To na Wykonawcy spoczywa obowiązek zastosowania odpowiednich stawek VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług oraz klasyfikacją danych produktów, o której decyduje producent wyrobów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 88:

Dotyczy projektu umowy §3 ust.13 pkt 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą modyfikację zapisu:

„W przypadku, o którym mowa w ust. 12 a) tj. niewykorzystania w pełni ilości asortymentu określonego w Arkuszu asortymentowo-cenowym, Zamawiający zobowiązuje się do realizacji zamówienia na poziomie nie mniejszym niż:

60 % maksymalnej wartości umowy określonej w §5 ust.1 dla zadania nr 16;

Uzasadnienie: Ewentualna realizacja umowy na poziomie 30% narusza interes Wykonawcy w uzyskaniu zamówienia. Jest to także zapis znajdujący się na liście ustawowych klauzul abuzywnych - niedozwolonych

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. §4 ust. 13 pkt 16 projektowanych postanowień umowy (zał. nr 4 do SWZ) otrzymuje brzmienie:

„16) 40 % maksymalnej wartości umowy określonej w §5 ust.1 dla zadania nr 16;”

Zamawiający informuje o modyfikacji treści SWZ w zakresie Załącznika nr 4 - projektowanych postanowień umowy, który otrzymuje brzmienie jak w załączniku oraz w zakresie zmiany terminu składania ofert, terminu otwarcia ofert oraz terminu związania ofertą, w związku z czym zmianie ulegają rozdział XVIII oraz rozdział XXI, które otrzymują brzmienie:

ROZDZIAŁ XVIII TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca będzie związany ofertą **do dnia 28.12.2024 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą wskazanego w ust. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni. Przedłużenie terminu związania ofertą wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
3. Odmowa wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą skutkuje odrzuceniem oferty.

ROZDZIAŁ XXI MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl, pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/transakcja/1010086> w myśl Ustawy na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **29.11.2024 r. do godziny 09:00.**
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w

postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

5. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
6. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
7. Oferty zostaną odszyfrowane i otwarte za pośrednictwem Platformy w dniu: **29.11.2024 r., godzina 09:15.**
8. Jeżeli otwarcie ofert następuje przy użyciu systemu teleinformatycznego, w przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
9. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
10. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
11. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
12. Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty”.
13. W przypadku ofert, które podlegają negocjacjom, zamawiający udostępnia informacje, o których mowa w ust. 5 pkt 2, niezwłocznie po otwarciu ofert ostatecznych albo unieważnieniu postępowania.
14. Zgodnie z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert w sposób jawny z udziałem wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line a ma jedynie takie uprawnienie.

ZATWIERDZONO:

z up. nr 6/2019

**Z-ca Dyrektora ds. Pielęgniarstwa
mgr piel. Danuta Markłowska**

Załączniki:

1. Aktualny załącznik nr 4 do SWZ - PPU