

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania

Dostawa wyrobów medycznych

Znak sprawy: ZP/41/ZCO/2024

Działając zgodnie z art. 135 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 2:

2. Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę, bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do należytej realizacji umowy oraz zachowania okresu wypowiedzenia, i naliczyć karę umowną w wysokości 10 % niezrealizowanej kwoty, o której mowa w ust. 1 lit. b powyżej, w przypadkach, gdy: (...)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

Pakiet nr 8 – elektrody neutralne.

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie każdej z dwóch części, hydrożelową z systemem rozpraszającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagającą aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², bez ograniczenia mocy maksymalnej, powierzchnia całkowita 170cm², wymiary 176x122mm, pakowana po 5 sztuk, do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety, opakowanie handlowe 50szt ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw pytań nr 3

Pytanie nr 1

Pakiet nr 5 Ostrza do strzygarki chirurgicznej 3W, dot. strzygarki Prosimy o dopuszczenie strzygarki o parametrach innych o poniższym opisie: - Strzygarka służąca do usuwania owłosienia przed zabiegami operacyjnymi bez możliwości zacięcia skóry, lekka, ergonomiczna, wyposażona w trzyzakresową, obrotową głowicę(kąt00, kąt 45° w lewo, kat 45° w prawo), do stosowania na mokro i sucho. - Czas ładowania strzygarki: maksimum 120 minut. - Strzygarka wyposażona w wyświetlacz cyfrowy LED sygnalizującą stopień naładowania baterii, oraz antypoślizgowy, ergonomiczny uchwyt zapobiegający obrażeniom w wyniku wyślizgnięcia się strzygarki. - Wysoko wydajna bateria Li-ion , 3,7V ICR 18650MAB 1800mAh - Czas pracy strzygarki: 150 minut - W komplecie ładowarka z możliwością postawienia na biurku lub przymocowania do powierzchni pionowych. - Strzygarka z możliwością mycia pod bieżącą wodą oraz możliwością dezynfekcji zanurzeniowej (klasa szczelności min. IPX7). - Niski poziom hałasu: max 60dB - Strzygarka kompatybilna z min. 2 rodzajami ostrzy: uniwersalnymi przeznaczonymi do usuwania owłosienia z całego ciała i z ostrzami typu neuro do usuwania gęstego owłosienia. - Bezkontaktowy i higieniczny montaż ostrza na głowicy, zdejmowanie ostrza tnącego jedną ręką -Konstrukcja strzygarki uniemożliwiająca uszkodzenie skóry – brak kontaktu ostrzy z powierzchnią skóry - Waga strzygarki: 132g (bez ostrzy), 142g (z ostrzami) - Wolna od lateksu i ftalanów - Wymiary strzygarki (z założonym ostrzem): 151x46x35 mm (długość. x szerokość. x głębokość) - Wysokość strzyżenia: 0,3 mm - Zarejestrowana jako wyrób medyczny. Pakiet nr 5 Ostrza do strzygarki chirurgicznej 3W, dot. strzygarki Prosimy o odstąpienie od wymogu: odsetek zacięć maksymalny 2%.

Odsetek zacięć jest parametrem, który jest nie mierzalny ze względu na wpływ takich czynników jak

umiejętności i doświadczenie operatora pracującego ze strzygarką oraz stan i kondycję skóry pacjenta. Wyniki podawane przez jedną z firm są nie do odtworzenia w warunkach rzeczywistych z w/w powodów, dlatego też parametr ten nie może być wymagany przez Zamawiającego gdyż stanowi on jedynie chwyt marketingowy jednej z firm oferujących strzygarki chirurgiczne a Zamawiający nie ma możliwości weryfikacji tego parametru. Parametr ten mógłby być wymagany przez zamawiającego gdyby badanie było przeprowadzone w akredytowanym laboratorium wg. obowiązujące normy lub metodologii badania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 4

Pytanie nr 1

pakiet 9:

Czy Zamawiający dokona transferu, przeniesienia pozycji 14-20 (pojemniki histopatologiczne) do pakietu nr 7 (szkiełka histopatologiczne) ? Wykonawca zdaje sobie sprawę z braku technicznej możliwości usunięcia lub wydzielenia do osobnego pakietu pozycji asortymentowych. Przeniesienie jest jednak możliwe w szczególności , że pojemniki histopatologiczne nie są tą samą grupą produktową co pozostałe pozycje w pakiecie 9. Szkiełka z pakietu 7 natomiast są przeznaczone do procesu histopatologicznego stąd istnieje uzasadnienie do połączenia tych pozycji i tym samym udział większej liczby wykonawców . W chwili obecnej wydaje się, że w pakiecie 9 może wziąć udział tylko jeden wykonawca o ile taki będzie pakietem zainteresowany. Na pewno Zamawiający podtrzymując obecny pakiet 9 otrzyma cenę zawyżoną na pojemniki histopatologiczne, które będą musiały zostać kupione przez wykonawcę niespecializującego się w dziedzinie histopatologii

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 5

Pytanie nr 1

Pakiet nr 14 poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli zgodnej z opisem:

- Wykonana z biokompatybilnego medycznego PUR
- Posiada dodatkowy port do wstrzyknięć ze zintegrowanym samodomykającym się koreczkiem
- 6 pasków RTG
- Wyposażona w metalowy mechanizm zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem, w postaci metalowego zatrasku na końcu igły automatycznie uruchamianego po wyjęciu igły z kaniuli
- Posiada filtr hydrofobowy
- Opakowanie typu TYVEC
- Pakowane po 50 sztuk
- Skrzydełka oraz koreczek portu górnego kodowany kolorystycznie
- Koreczek z trzpieniem poniżej krawędzi, prążkowany
- Elastyczne skrzydełka z dziurkami umożliwiającą zamocowanie kaniuli plastrem lub jej przyszycie"

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 14 poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli z przepływami zgodnymi poniżej:

Rozmiar Gauge	Kolor	Przepływ ml/min	Rozmiar	Długość
			mm	mm
14G	Pomarańczowy	270	2,1	45
16G	Szary	200	1,8	45
17G	Biały	140	1,4	45
18G	Zielony	85	1,3	32
18G	Zielony	85	1,3	45
20G	Różowy	55	1,1	32
20G	Różowy	55	1,1	25
22G	Niebieski	33	0,9	25

24G	Żółty	18	0,7	19
-----	-------	----	-----	----

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 14 poz. 1

Proszę o dopuszczenie kaniuli z wartością przepływu i datą ważności bezpośrednio na każdym opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 11 poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawek na podstawie oświadczenia producenta strzykawek o kompatybilności z wymaganymi pompami, wraz ze wskazaniem na jakim ustawieniu pompy należy używać strzykawek. Oznaczenie takie znajduje się również na każdym opakowaniu jednostkowym strzykawki

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 11 poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawek do pomp infuzyjnych 50ml ze skalą rozszerzoną do 60ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga jeżeli są kompatybilne z wymienionymi pompami.

Zestaw pytań nr 6

Pytanie nr 1

Pytanie nr 1 do zadania nr 8 Czy zamawiający dopuści do postępowania jednorazowe elektrody neutralne dzielone o dwóch równych powierzchniach czynnych 85 cm² z odseparowanym elektrycznie i mechanicznie pierścieniem ekwipotencjalny 23 cm² . Elektroda wykonana na włókninie przepuszczalnej dla powietrza nie wymagająca orientacji przyklejenia. Elektroda współpracująca z aparatami takich firma jak np. ERBE, Aesculap, Martin, Valleylab, Storz, Artrex, Bowa co jest potwierdzone w deklaracji zgodności

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 2

Pytanie nr 2 do zadania nr 8 Czy zamawiający wymaga dostarczenia elektrod współpracujących z aparatami które wg nowej normy zgodnie z wytycznymi Międzynarodowej Komisji Elektrotechnicznej (IEC) zawartymi w dokumencie IEC 60601-2-2 edycja 6.0 z marca 2017 ? norma określa aparaty których system zabezpieczający musi współpracować z elektrodami dzielonymi , są to urządzenia np. ERBE, Aesculap, Martin, Valleylab, Storz, Artrex, Bowa ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Zestaw pytań nr 7

Pytanie nr 1

Pytanie 1 dotyczy Pakietu nr 8 Czy Zamawiający dopuści jednorazową elektrodę neutralną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych, dzieloną na dwie równe symetryczne części, o powierzchni czynnej 105 cm², o powierzchni całkowitej 168cm². Elektroda wykonana na podłożu z wodoodpornej elastycznej pianki, z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodą i pacjenta. Elektroda współpracująca z aparatem ERBE,SABRE,MARTIN. Elektroda pakowana pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 100szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Zestaw pytań nr 8

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu Nr 11 Poz. 2, 3, 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z rozszerzona skalą do 60 ml. Umożliwi to złożenie nam ważnej oferty, a Zamawiającemu większą szansę wyboru najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga jeżeli są kompatybilne z wymienionymi pompami.

Zestaw pytań nr 9

Pytanie nr 1

Dotyczy pakiet 17 Prosimy o dopuszczenie Bezpieczny Zestaw Do Punkcji Opatycznej - Torakocentezy , sterylny. Skład Zestawu: Igła Veresa, strzykawka Luer-Lock 60ml, kaniula z otworami bocznymi oraz znacznikiem głębokości co 1cm, zawór trójdrożny zapewniający wygodny dostęp do zestawu drenującego bez otwierania systemu, worek o poj. minimum 2000ml. Worek, kaniula i strzykawka tworzące system zamknięty. Igła wprowadzająca igła Veresa wyposażona w zawór jednokierunkowy wentylowy lub zawór samozamykający zapobiegający przedostaniu się powietrza do jamy ciała oraz kolorowy wskaźnik bezpieczeństwa. Dodatkowy zawór automatyczny lub samozamykający się na cewniku zamykający światło cewnika po wysunięciu igły. Zestaw z cewnikiem o długości w zakresie 12 - 12,5cm umieszczonym na igle, rozmiar 8Fr/CH

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw pytań nr 10

Pytanie nr 1

Pakiet 9 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw do niskociśnieniowego drenażu ran z mieszkciem wykonanym z PE i drenem redona wykonanym z PVC?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 2

Pakiet 9 pozycja 2 - Czy Zamawiający dren T-Kehr z workiem 400ml dla rozmiarów 8-10CH skalowany co 50ml oraz z workiem 800ml dla rozmiarów 12-24CH skalowany co 100ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3

Pakiet 9 pozycja 4-5 - Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 4

Pakiet 9 pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści wycenę ostrzy za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 5

Pakiet 9 pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści wycenę skalpeli za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 6

Pakiet 9 pozycja 8 - Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników trójdrożnych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 7

Pakiet 9 pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści wycenę worków do zbiórki moczu za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 8

Pakiet 9 pozycja 12 - Czy Zamawiający dopuści cewniki rektalne o dł. 40cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 9

Pakiet 9 pozycja 13 - Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje szczoteczki typu wachlarzyk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 10

Pakiet 9 pozycja 13 - Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 11

Pakiet 9 pozycja 17 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik 11000ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 12

Pakiet 9 pozycja 18 - Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'25 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 13

Pakiet 9 pozycja 19-20 - Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 14

Pakiet 9 pozycja 21 - Czy Zamawiający dopuści próbki o wysokości 60mm i średnicy 16mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 15

Pakiet 9 pozycja 21 - Czy Zamawiający dopuści wycenę próbek za opakowanie a'500 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 16

Pakiet 10 pozycja 8 – Czy Zamawiający dopuści pościel o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 17

Pakiet 10 pozycja 9 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'10szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 18

Pakiet 10 pozycja 10 – Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe a następnie zbiorczo 100 szt. w kartonik?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 19

Pakiet 10 pozycja 13 – Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej, warstwy celulozowej, pulpy celulozowej z superabsorbentem SAP, warstwy celulozowej, niebieskiej folii PE?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 20

Pakiet 10 pozycja 15, 16 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 21

Pakiet 14 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści bezpieczne kaniule dożylnie o następujących parametrach:

- Posiada pasywne zabezpieczenie przed zakłuciem - ostra część igły (mandrynu) po wyciągnięciu zostanie samoistnie
- osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem
- Igła (mandryn) wykonana ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut
- Cewnik kaniuli wykonany z poliuretanu (PUR), wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG
- Kaniula wyposażona w kolorystycznie barwione skrzydełka z możliwością przysycia do skóry oraz w samodomykający się koreczek portu górnego (z trzpieniem powyżej krawędzi) barwiony kolorystycznie zależnie od rozmiaru
- Uchwyt umożliwiający wykonanie wkłucia jedną ręką
- Filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia
- Dostępna w różnych rozmiarach od 14 G do 24 G
- Jednorazowego użytku
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Sterylizowana tlenkiem etylenu
- Pakowanie: 1 sztuka – twardy blister (PVC + TYVEC) z kolorowym zadrukiem zgodnym z identyfikacją kolorystyczną rozmiaru

ROZMIAR [G]	ROZMIAR [mm]	KOLOR	PRZEPŁYW [ml/min]
24 x ¾"	0,7 x 19	żółty	23
22 x 1"	0,9 x 25	niebieski	36
20 x 1¼"	1,1 x 32	różowy	61
18 x 1¾"	1,3 x 45	zielony	100
17 x 1¾"	1,5 x 45	biały	142
16 x 1¾"	1,7 x 45	szary	200
14 x 1¾"	2,0 x 45	pomarańczowy	305



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 22

Pakiet 14 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul bezpiecznych za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 11

Pytanie nr 1

Pakiet 9, poz. 9

Czy zamawiający dopuści worek do DZM, bez portu do pobierania próbek, z drenem o długości 90 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2

Pakiet 9, poz. 11,13,

Czy zamawiający wydzieli poz.11,13 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 nie wyraża zgody na powyższe(jest to niemożliwe również z powodu formalnego – brak takiej możliwości w formularzu ogłoszenia o zamówieniu i jego zmiany)

Pytanie nr 3

Pakiet 9, poz. 9-12,

Czy zamawiający dopuści dren o długości min. 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4

Pakiet 9, poz. 14

Czy zamawiający dopuszcza lub dopuszcza i wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciała wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości ± 7%, włókno poliestrowe - 100 g/m² ± 5%, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

Odpowiedź:

Pakiet 9 poz.14 dotyczy pojemników do badań histopatologicznych

Pytanie nr 5

Pakiet 16, poz. 4,8-12,17-18

Czy zamawiający wydzieli poz. 4,8-12,17-18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. 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 nie wyraża zgody na powyższe(jest to niemożliwe również z powodu formalnego – brak takiej możliwości w formularzu ogłoszenia o zamówieniu i jego zmiany)

Zestaw pytań nr 12

Pytanie nr 1

Pakiet nr 5 :

Czy Zamawiający dopuści Strzygarkę chirurgiczną z nieruchomą głowicę. Strzygarka wyposażona w dwie diody LED: poziom i stan naładowania Napięcie / natężenie robocze 3,25 V DC / 390 mA (maks.) Waga 121 gramów Wymiary 153 × 49 × 39 mm (wys. × szer. × gł.) Czas do całkowitego naładowania Maksymalnie 17 godzin. Hałas w trakcie pracy w zakresie 69-75 db . Wodoszczelność: stopień ochrony IPX7 Żywotność akumulatora Minimum 350 cykli Typ akumulatora Litowo-jonowy 680 mAh. Czas pracy strzygarki na w pełni naładowanej baterii min 97 min. Strzygarka kompatybilna z 3 rodzajami ostrzy: uniwersalne, sensitive, neuro.



W przypadku pozytywnej odpowiedzi Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego dostarczenia strzygarek z ładowarką firmy Becton Dickinson na czas trwania umowy, wraz z pierwszą dostawą ostrzy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie przesyłania faktur w formacie pdf na wskazany adres e-mail.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe. Faktury należy wysłać na adres: szpital@zco-dg.pl

Pytanie nr 3

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie wystawiania faktur bez umieszczania na nich adnotacji o podzielonej płatności. System Wykonawcy nie posiada możliwości dodawania do istniejących wymaganych prawem opisów dodatkowych pól na uwagi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 13

Pytanie nr 1

W związku z obciążeniem karą w nawiązaniu do §5 za:

„za naruszenie obowiązku zawarcia na fakturze VAT lub fakturach VAT adnotacji o mechanizmie podzielonej płatności, o którym mowa w § 3 ust 10, w wysokości równej stawce należnego podatku VAT, wynikającego z tej faktury albo faktur”

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o uszczegółowienie czy adnotacja zawarta w ww. dokumentacji o mechanizmie podzielonej płatności odnosi się do **wszystkich faktur** czy tylko do tych które spełniają poniższe **łącznie** kryteria?:

Zwracamy uwagę, że od 1 listopada 2019 r. obowiązkowy mechanizm podzielonej płatności (MPP) jest stosowany, gdy faktury za transakcje spełniają **łącznie następujące warunki**:

- należność ogółem, która wynika z faktury (tj. wartość brutto całej faktury) przekracza 15 tys. zł,
- choćby jedna pozycja na fakturze dotyczy towarów lub usług wrażliwych (określonych w [załączniku nr 15 do ustawy o VAT](#)),
- sprzedawca i nabywca są podatnikami VAT.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż mechanizm podzielonej płatności wymagany jest dla wszystkich płatności.

Pytanie nr 2

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 dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 3

Prosimy o modyfikację zapisów § 5 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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytania handlowe:

Pakiet 9

Pytanie 1:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych w pozycjach od 14 do 21 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:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Pytanie 2:

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych w pozycjach od 14 do 21 posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (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:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Pytanie 3:

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji od 14 do 21. Pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości ofert od firm specjalizujących się w sprzedaży pojemników do materiałów histopatologicznych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 4:

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 15 pojemnika na próbki histopatologiczne o pojemności 5600 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Pytanie 5:

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 17 pojemnika na próbki histopatologiczne o pojemności 10 600 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Pytanie 6:

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 21 pojemnika na próbki histopatologiczne z zakrętką i płaskim dnem o wysokości około 63mm i szerokości dolnej około 35mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Zestaw pytań nr 14

Pytanie nr 1

Pakiet 11

Poz. 4

- 1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnych bursztynowych strzykawk do pomp - producent Margomed (zgodnych z wykazem strzykawk dostosowanych do wykorzystania z pompami infuzyjnymi dostępnymi na oddziale OIOM – lista wskazana przez Zamawiającego: B-D PERFUSION 50ML, ERG 50ML, JANPOL 50ML, MARGOMED 50ML, TERUMO 50ML) o poniższych parametrach:

Strzykawka trzyczęściowa, jednorazowego użytku, bursztynowa, 50 ml(60 ml), do pomp infuzyjnych z łącznikiem stożkowym luer-lock, gumowy tłoczek z podwójnym uszczelnieniem, na cylindrze podwójna skala pomiarowa co 1 ml, podwójne uszczelnienie tłoka, czterostronne podcięcie tłoczyska dla dobrej stabilizacji w

pompie, długość całkowita min. 16 cm, cylinder z polipropylenu, nazwa producenta na cylindrze, oznaczenie o braku zawartości lateksu fabrycznie nadrukowane na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO, opakowanie papier-folia, opakowanie 85 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga jeżeli są kompatybilne z wymienionymi pompami.

Pytanie nr 2

poz. 2, 3, 4:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza , nie wymaga.

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.

Uwaga: Zamawiający informuje, iż Wykonawca zobowiązany jest uaktualnić Formularz asortymentowo-cenowy (załącznik nr 1a do SWZ) zgodnie z udzielonymi odpowiedziami i adekwatnie do oferowanych produktów

Zatwierdził
Kierownik Zamawiającego