



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51
☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139

 zoz@zozmswiakielce.pl



www.zozmswiakielce.pl



Kielce, dnia 28 marca 2023r.

Znak postępowania: **01/TP/2023**

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „sukcesywną dostawę jednorazowych materiałów medycznych i produktów farmaceutycznych dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej MSWiA w Kielcach im. Św. Jana Pawła II”

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 284 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.), udziela wyjaśnień na następujące pytanie, zadane do wyżej wymienionego postępowania:

Pytanie 1

Dot. : Załącznik 2 – Formularz asortymentowo-cenowy część 4 poz.1,2

Prosimy o potwierdzenie, że wstrzykiwacz, który posiada Zamawiający to model CT Motion. Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że wstrzykiwacz, który posiada Zamawiający to model CT Motion. Jednocześnie Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Pytanie 2

Dot. 2. Dotyczy: Załącznik 2 – Formularz asortymentowo-cenowy część 4 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosować jedynie materiały zużywalne zaaprobowane przez ulrich medical®. Podróbki lub materiały innych producentów są mniej odporne i nie są sprawdzone do stosowania ze strzykawkami ulrich®. System wężyków ulrich® został zaprojektowany i sprawdzony jako całość (patrz MPG). Producent daje gwarancję tylko na strzykawki, do których stosowane są materiały zużywalne ulrich®. Używanie kombinacji lub systemów wężyków niezatwierdzonych przez producenta naraża na niebezpieczeństwo pacjenta i użytkownika oraz stwarza zagrożenie dla właściwego funkcjonowania urządzenia.”

Odpowiedź:

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

Pytanie 3

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA §2 pkt. 3

W celu spełnienia powyższego warunku prosimy o podanie numeru telefonu komórkowego do Apteki, ponieważ wymaga zastosowania specyficznych usług kurierskich, które mogą być aktywne po wpisaniu jedynie nr telefonu komórkowego.

Odpowiedź:

Zamawiający uzupełni zapis §2 pkt. 3 w Umowie o wnioskowany numer telefonu komórkowego do Apteki na etapie podpisania umowy.

Pytanie 4

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA §2 pkt. 26

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu lub stanowiska osoby wyznaczonej za realizację przedmiotu umowy, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na podanie Dyrektora działu i dopisanie zwrotu: „lub osoba przez niego upoważniona”.

Odpowiedź:

Zamawiający uzupełnia zapis w §2 pkt. 26 w Umowie:

„ Osobą wskazaną do kontaktu i odpowiedzialną za realizację umowy w Aptece szpitalnej jest: Pan/Pani... tel. ... e-mail..., a ze strony Wykonawcy: Pan/Pani... tel. ... e-mail...„

Dane zostaną uzupełnione na etapie podpisania umowy.

Pytanie 5

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA § 7

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 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 zmienia zapisów umowy § 7

Pytanie 6

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA – § 2 pkt.7

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 uzupełnia zapis w § 2 pkt.7 Umowy. Nadając mu brzmienie:

„Zamówienia na poszczególne ilości towaru przesyłane będą e-mailem na adres: [...] lub telefonicznie z późniejszym, potwierdzeniem pocztą elektroniczną. Za datę złożenia zamówienia należy rozumieć otrzymanie e-maila przez Wykonawcę. Zamówienia będą składane do godziny 14⁰⁰. Zamówienia złożone po godzinie 14⁰⁰, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego.”

Pytanie 7

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA – § 11 pkt.2

Prosimy zamawiającego co miał na myśli pisząc o osobach trzecich.

Odpowiedź:

Osoby „trzecie” to podmioty, które nie są związane ze stosunkiem łączącym Zamawiającego i Wykonawcę, ale mogą mieć roszczenia względem Wykonawcy.

Pytanie 8

Dot. część 2 poz. 14:

Prosimy o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 10ml ze skalą do 12ml, spełniającej pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe 10 ml ze skalą do 12 ml, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Pytanie 9

Dot. część 2 poz. 15:

Prosimy o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 2ml ze skalą do 3ml, spełniającej pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe 2 ml ze skalą do 3 ml, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Pytanie 10

Dot. część 2 Poz. 16:

Prosimy o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 20ml ze skalą do 24ml, spełniającej pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe 20 ml ze skalą 24 ml, spełniające pozostałe wymogi SWZ.

Pytanie 11

Dot. części 2 poz. 14-17:

Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki dwuczęściowe mają posiadać kolorystyczne oznakowanie zależnie od pojemności w celu szybkiej identyfikacji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby strzykawki dwuczęściowe miały posiadać kolorystyczne oznakowanie zależne od pojemności w celu szybkiej identyfikacji.

Pytanie 12

Dot. części 2 poz. 20 i Części 3: Poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania Strzykawki 50(60) ml do pompy infuzyjnej producenta firmy Margomed ;trzyczęściowej ze złączem Luer Lock; uszczelka gumowa; podwójna skala; jałowa, jednorazowego użytku; niepirogenna; sterylizowana tlenkiem etylenu, nietoksyczna. Wykonana z polipropylenu. Posiadająca czytelną, niezmywalną skalę pomiarową co 1 ml do 50ml (oraz co 5ml do 60ml) Wyposażona w gumową uszczelkę zapewniając szczelność, która zapobiega wyciekaniu cieczy. Strzykawka posiada obręcz ograniczającą w celu zabezpieczenia przed przypadkowym wysunięciem tłoka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie Strzykawki 50(60) ml do pompy infuzyjnej producenta firmy Margomed ;trzyczęściowej ze złączem Luer Lock; uszczelka gumowa; podwójna skala; jałowa, jednorazowego użytku; niepirogenna; sterylizowana tlenkiem etylenu, nietoksyczna. Wykonana z polipropylenu. Posiadająca czytelną, niezmywalną skalę pomiarową co 1 ml do 50ml (oraz co 5ml do 60ml) Wyposażona w gumową uszczelkę zapewniając szczelność, która zapobiega wyciekaniu cieczy. Strzykawka posiada obręcz ograniczającą w celu zabezpieczenia przed przypadkowym wysunięciem tłoka.

Pytanie 13

Dot. części 2 poz. 21 i części 3 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania Strzykawki 50(60) ml do pompy infuzyjnej producenta firmy Margomed ;trzyczęściowej ze złączem Luer Lock; uszczelka gumowa; bursztynowa, podwójna skala; jałowa, jednorazowego użytku; niepirogenna; sterylizowana tlenkiem etylenu, nietoksyczna. Wykonana z polipropylenu. Posiadająca czytelną, niezmywalną skalę pomiarową co 1 ml do 50ml (oraz co 5ml do 60ml) Wyposażona w gumową uszczelkę zapewniając szczelność, która zapobiega wyciekaniu cieczy. Strzykawka posiada obręcz ograniczającą w celu zabezpieczenia przed przypadkowym wysunięciem tłoka.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie Strzykawki 50(60) ml do pompy infuzyjnej producenta firmy Margomed ;trzyczęściowej ze złączem Luer Lock; uszczelka gumowa; bursztynowa, podwójna skala; jałowa, jednorazowego użytku; niepirogenna; sterylizowana tlenkiem etylenu, nietoksyczna. Wykonana z polipropylenu. Posiadająca czytelną, niezmywalną skalę pomiarową co 1 ml do 50ml (oraz co 5ml do 60ml) Wyposażona w gumową uszczelkę zapewniając szczelność, która zapobiega wyciekaniu cieczy. Strzykawka posiada obręcz ograniczającą w celu zabezpieczenia przed przypadkowym wysunięciem tłoka.

Pytanie 14

Dot. części 5 poz. 3 oraz części 6 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu z komorą kroplową bez dodatkowych skrzydełek dociskowych, spełniającego pozostałe wymogi swz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie przyrządu z komorą kroplową bez dodatkowych skrzydełek dociskowych, spełniającego pozostałe wymogi swz

Pytanie 15

Dot. W części 1, czy Zamawiający dopuści ofertę producenta spoza Polski, co bezpośrednio przekłada się na podatek vat . W przypadku gdy Zamawiający nie posiada NIP wewnątrzwspólnotowy stawka vat dla wyrobów medycznych wynosi 19%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ofertę producenta spoza Polski, kraju unijnego.

Pytanie 16

Dot. części 6, poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji bezpieczny z komorą z filtrem hydrofilowym/ cząsteczkowym o wielkości 8 mikrometrów, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przyrząd do infuzji bezpieczny z komorą z filtrem hydrofilowym/ cząsteczkowym o wielkości 8 mikrometrów, pozostałe parametry bez zmian?

Pytanie 17

Dot. części 5, poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy miał na myśli „filtr płynu zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 mikronów”?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli filtr płynu zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15 mikronów.

Pytanie 18

Dot. części 5, poz. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy miał na myśli „filtr krwi o dużej powierzchni o dużej wielkości oczek 200 mikronów”

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli „filtr krwi o dużej powierzchni o dużej wielkości oczek 200 mikronów.

Pytanie 19

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA – § 2.ust.16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w § 2.ust.16 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Wykonawca argumentuje swoją prośbę tym, iż przesłanką nabycia towaru objętych danym zamówieniem u osoby trzeciej (zakup interwencyjny) powinna być zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Bezzasadne jest pociąganie Wykonawcy do odpowiedzialności również za niezawinione naruszenie terminu. Jednocześnie prosimy o dopisanie zapisu „że Zamawiający wyznaczy wykonawcy dodatkowy termin i dopiero po jego upływie ma prawo do zakupu interwencyjnego.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapisy w § 2.ust.16 umowy, na:

„W przypadku zwłoki Wykonawcy w dochowaniu terminów, o których mowa w ust. 1 pkt 1) Zamawiającemu przysługuje prawo nabycia Towarów objętych danym Zamówieniem u osoby trzeciej (zakup interwencyjny) oraz obciążenia Wykonawcy różnicą kosztów wynikającą z ceny określonej w ofercie Wykonawcy i ceny nabycia u osoby trzeciej. O powyższym fakcie Zamawiający zobowiązuje się poinformować Wykonawcę nie później niż na dzień przed złożeniem zamówienia u osoby trzeciej. W takim przypadku ulegają odpowiedniemu zmniejszeniu ilości Towaru określone w Załączniku nr 2.”

Pytanie 20

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA – § 6.

Prosimy Zamawiającego o dopisanie w §6 zapisu, że Zamawiający powinien wyznaczyć wykonawcy dodatkowy termin na jakiegokolwiek uchybienia i dopiero po jego upływie ma prawo odstąpić od umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje § 6, zał. 6- PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY w ten sposób że dodaje się zapis:

„Zamawiający wyznaczy dodatkowy termin, nie dłuższy niż 14 dni od powzięcia wiadomości na usunięcie uchybienia przez Wykonawcę”

Pytanie 21

Dot. Załącznik nr 6 – UMOWA – § 9.ust.2

Prosimy Zamawiającego o informację co miał na myśli powołując się na § 9.ust.2

VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Sąd Rejonowy Poznań- Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu

KRS: 0000531821 ● REGON: 360218438 ● NIP: 7831719298

Odpowiedź:

Nie ma takiego zapisu w projektowanych postanowieniach umowy stanowiące załącznik nr 6 do SWZ niniejszego postępowania.

Pytanie 22

Dot.: Załącznik nr 6 – UMOWA – § 11

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie:

- a) jak rozumieć ten zapis, a szczególnie zapis "wszelkie roszczenia osób trzecich" bo w naszej ocenie chodzi tylko o sytuacje zawinonego naruszenia przez wykonawcę praw własności intelektualnej podmiotów trzecich oraz praw własności do towarów, na skutek których podmiot trzeci może skierować roszczenia wobec zamawiającego;
- b) co należy rozumieć pod pojęciem „zwolni od wszelkiej odpowiedzialności”
- c) jak rozumieć zwrot z ust. 4, że wykonawca zobowiązuje się do naprawienia wszelkich szkód powstałych w związku z zawarciem i wykonywaniem umowy, zarówno po stronie zamawiającego, jak i osób trzecich?

Odpowiedź:

- a) Zapis „wszelkie roszczenia osób trzecich” należy rozumieć jako zawinione naruszenia przez wykonawcę praw własności intelektualnej podmiotów trzecich i/lub praw własności do towarów, na skutek których podmiot trzeci może skierować roszczenia wobec Zamawiającego.
- b) Pod pojęciem „zwolni od wszelkiej odpowiedzialności” należy rozumieć zwolnienie Zamawiającego przez Wykonawcę od odpowiedzialności względem podmiotów, które nie są związane ze stosunkiem łączącym Zamawiającego i Wykonawcę, ale mogą mieć roszczenia względem Wykonawcy w związku z realizacją umowy.
- c) Zwrot należy rozumieć wprost, tj. że wykonawca zobowiązuje się do naprawienia wszelkich szkód powstałych w związku z zawarciem i wykonywaniem umowy, zarówno po stronie zamawiającego, jak i osób trzecich

Pytanie 23

Dot. część 2, poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuszcza igłę bezpieczną z elementem bezpieczeństwa w kolorze białym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igłę bezpieczną z elementem bezpieczeństwa w kolorze białym.

Pytanie 24

Dot. Część 2 pozycja 7

Czy zamawiający dopuszcza igłę w rozmiarze 0,5 x 20 mm zamiast 0,5 x 19 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igłę w rozmiarze 0,5 x 20 mm zamiast 0,5 x 19 mm.

Pytanie 25

Dot. Część 2 pozycja 14-16

Czy zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzona skala 10/12 ml, 2/3 ml, 20/24 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzona skala 10/12 ml, 2/3 ml, 20/24 ml.

Pytanie 26

Dot. Część 2 pozycja 14-17

Czy zamawiający wymaga strzykawek z kontrastującym tłokiem innym, niż w kolorze biały/mlecznym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga strzykawek z kontrastującym tłokiem innym, niż w kolorze biały/mlecznym.

Pytanie 27

Dot. Część 2 pozycja 16

Czy zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawki w opakowaniu 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie 28

Dot. Część 2 pozycja 19

Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę do insuliny 1ml U100 z igłą 0,33x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza strzykawkę do insuliny 1ml U100 z igłą 0,33x13mm.

Sprostowanie do odpowiedzi na pytanie 10 opublikowane 24 marca 2023

Pytanie 10

Czy Zamawiający oczekuje w Części 6 poz. 1 przyrząd do przetaczania płynów bezpieczny taki jaki jest aktualnie

stosowany w Placówce, o następujących parametrach:

Aparat do szybkiego przygotowania kroplówki i bezpiecznej infuzji – przezroczysty mocny kolec o powierzchni satynowanej uniemożliwiającej wysuwanie się z butelki (zgodny z normą ISO) ze zintegrowanym filtrem powietrza o skuteczności VFE i BFE min. 99,99%, samozamykającym się korkiem, dolna część komory kroplowej elastyczna w celu łatwego ustawienia płynu, precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na kolec komory kroplowej oraz miejscem do podwieszenia drenu, filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu podczas jego wypełniania, filtr hydrofilny w komorze kroplowej zabezpieczający przed dostaniem się powietrza do drenu, łącznik obrotowy na końcu drenu, dren o długości min. 180 cm, opaska stabilizująca. Nie zawiera lateksu i ftalanów, niepirogenny. Opakowanie papier-folia.

Wskazujemy, że aktualnie opisany w SWZ przyrząd nie spełnia wymogów przyrządu bezpiecznego i utrzymania bezpiecznej linii infuzyjnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przyrząd o parametrach opisanych w załączniku nr 2 do SWZ dla części 6. **Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązań równoważnych** w zakresie opisanym w SWZ (zgodnie z zapisem rozdziału III pkt.8 SWZ)

Z-CARD DOKTORA
ds. administracyjno - gospodarczych
SP ZOZ MSWA w Kielcach
im. św. Jana Pawła II

Szymon Wazurkiewicz
(podpis osoby upoważnionej)