



Szczecin, dnia 07.07.2023 r.

WZZ-2375-24-718-06/2023

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) pn.: „Dostawa materiałów jednorazowych do operacji okulistycznych dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.

Nr postępowania: 24/2023.

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ o następującej treści:

Pytanie nr 1, dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z niezintegrowaną igłą (0,4x13mm)?

Odpowiedź nr 1:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2, dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 3, dotyczy Pakietu nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez lateksu – cylinder i tłok wykonany z PP oraz tłoczek gumowy wykonany z kauczuku poliizoprenowego?

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 4, dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści marker jednostronny?

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 5, dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści marker w jednym rozmiarze końcówki?

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 6, dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni



skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakikolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylnej), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 8: dotyczy § 7 ust. 1 Wzoru umowy, stanowiącego załącznik nr 3 do SWZ.

Dotyczy: Wzoru Umowy - Załącznik nr 3 do SWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu § 7 ust. 1 :

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę umowną, z tytułu:

1) jednostronnego rozwiązania umowy albo odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 5% maksymalnej wartości umowy określonej w § 6 ust. 2?

Odpowiedź nr 8:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 9, dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 dopuści soczewkę BC 8.5 do przedłużonego noszenia 7 dni?

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 10, dotyczy Pakietu nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 dopuści soczewkę opatrunkową pakowaną po 6 sztuk (1op=6 sztuk)?

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę produktu w opakowaniu innej wielkości niż podana w opisie przedmiotu zamówienia z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań aby liczba sztuk była zgodna z zamawianą. Jeżeli w wyniku przeliczeń wychodzi wartość ułamka należy podać ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 11, dotyczy Pakietu nr 9

Czy zamawiający dopuści również błękit o parametrach wymienionych poniżej:

Roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,15% oraz brilliant blue G o stężeniu 0,025%, polietylenoglikol o stężeniu 4% rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułko-strzykawki o pojemności 0,5ml, ph 6.8-8.0, sterylne. Opakowanie 1 sztuka.

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12, dotyczy Pakietu nr 9

Czy zamawiający dopuści również roztwór o parametrach wymienionych poniżej: Sterylne, apirogenny roztwór wysokooczyszczonej hydroksypropylometylocelulozy 2% (HPMC) do stosowania wewnątrzgałkowo o niskiej masie cząsteczkowej i małym napięciu powierzchniowym. Preparat wysoce dyspersyjny.

Lepkość: 5250 – 8750 mPas

Ph: 6.8 do 7.6

Osmolarność: 270-400

Masa cząsteczkowa: powyżej 80 000 Da

Objętość ampułkostrzykawki: 2,0ml, kaniula 23G

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13, dotyczy Pakietu nr 1

Czy zamawiający dopuści najnowszy barwnik o poniższych parametrach : DDG 0,025%; błękit trypanu 0,09%; diglicerol 2,6%;bufor forsoranowy qsp 0,5 ml. Barwnik umożliwia doskonale wybarwienie tkanek siatkówki

z selektywną dokładnością, bez fototoksyczności. Pakowany w ampułkostrzykawkę o pojemności 0,5 ml, dostarczany ze strzykawką insulinówką- dodatkową.”

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający nie dopuszcza.

**Dyrektor
SP ZOZ MSWIA w Szczecinie
dr Elżbieta Kasprzak**