

Ostrzeszowskie Centrum Zdrowia Sp. z o. o.

Al. Wolności 4

63-500 Ostrzeszów

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:

Nazwa zamówienia: Zakup i sukcesywne dostawy jednorazowych artykułów medycznych i drobnego sprzętu medycznego dla OCZ w Ostrzeszowie.

Numer referencyjny: OCZ/ZP-6/2024

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający, **Ostrzeszowskie Centrum Zdrowia Sp. z o. o.**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023r. poz. 1605), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 26:

Pakiet 1, pozycja 1-8

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworami naprzemianległymi i nieprzeźroczystym konektorem?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści,

Pytanie 27:

Pakiet 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarze 6F/40?

Odpowiedź:

Tak ,zamawiający dopuści.

Pytanie 28:

Pakiet 1, pozycja 9-17

Czy Zamawiający dopuści cewniki z gumową zastawką?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 29:

Pakiet 1, pozycja 29-33

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o długości 105cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 30:

Pakiet 1, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką CH21 bez kontroli ssania, drenem 400cm, pakowany podwójnie w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 31:

Czy Zamawiający dopuści zestaw z końcówką CH21 bez kontroli ssania, drenem 400cm, pakowany podwójnie w foliowe opakowanie wewnętrzne oraz w foliowo-papierowe opakowanie zewnętrzne?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 32:

Pakiet 1, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści spike bez zastawki, z filtrem bateryjnym 0,1µm?

Odpowiedź:

Zamawiający w SWZ wymaga spika z zastawką antyzwrotną.

Zamawiający nie dopuści filtra mini spike bez zastawki antyzwrotnej.

Pytanie 33:

Pakiet 1, pozycja 43

Czy Zamawiający dopuści zestaw o ciśnieniu początkowym 900mbar?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 34:

Pakiet 1, pozycja 44-47

Czy Zamawiający dopuści dren wykonany z 100% silikonu?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 35:

Pakiet 1, pozycja 45

Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 24, 26, 27?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 36:

Pakiet 1, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 33?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 37:

Pakiet 1, pozycja 47

Czy Zamawiający dopuści dreny w rozmiarze 36, 39?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści

Pytanie 38:

Pakiet 1, pozycja 48

Czy Zamawiający dopuści dren z trokarem o długości 34cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 39:

Pakiet 1, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści plaster 5,1cm x 7,6cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści

Pytanie 40:

Pakiet 1, pozycja 54

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 150szt ?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wycenę za op.150 szt. Z przeliczeniem ilości.

Pytanie 41:

Pakiet 4, pozycja 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 sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje markerów klasy II a.

Pytanie 42:

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 16x250cm z perforowaną końcówką oraz dwoma taśmami przyklepnymi?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 43:

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody pakowaną a'1szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 44:

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści osłonę na sondę w rozmiarze 13x122cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 45:

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści osłonę na sondę w rozmiarze 13x61cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 46:

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw osłon na ramię C RTG, składający się z czterech części:

- dwóch osłon z gumką do stabilizacji osłony na aparaturze (100cm x 160cm i 80cm x 150cm)

- dwóch taśm (3cm x 100cm),

wykonany z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 48

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): *„Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)*

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w

stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający gwarantuje realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie.

Pytanie 49

(dotyczy: Pakiet 12, poz. nr 1)

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 pojemnik przeznaczony do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych materiałów tkankowych z 10% buforowana formaliną z pH zgodnym z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021r w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej, ze szczelnym zakręcanym zamknięciem, posiadający etykietę na której znajdują się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia dotyczące formaliny, miejsce na dane pacjenta i opisanie próbki. Pojemnik o pojemności 60 ml wypełniony 20ml buforowanej formaliny.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 50

(dotyczy: Pakiet 12, poz. nr 1)

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 pojemnik przeznaczony do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych materiałów tkankowych z 10% buforowana formaliną z pH zgodnym z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów

oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021r w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej, ze szczelnym zakręcanym zamknięciem, posiadający etykietę na której znajdują się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia dotyczące formaliny, miejsce na dane pacjenta i opisanie próbki. Pojemnik o pojemności 60 ml wypełniony 40ml buforowanej formaliny.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 51

(dotyczy: Pakiet 12, poz. nr 2)

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 pojemnik przeznaczony do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych materiałów tkankowych z 10% buforowana formaliną z pH zgodnym z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021r w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej, ze szczelnym zakręcanym zamknięciem, posiadający etykietę na której znajdują się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia dotyczące formaliny, miejsce na dane pacjenta i opisanie próbki. Pojemnik o pojemności 250 ml wypełniony 150ml buforowanej formaliny.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 52

(dotyczy: Pakiet 12, poz. nr 3)

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 pojemnik przeznaczony do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych materiałów tkankowych z 10% buforowana formaliną z pH zgodnym z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021r w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej, ze szczelnym zamknięciem dociskowym, posiadający etykietę na której znajdują się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia dotyczące formaliny, miejsce na dane pacjenta i opisanie próbki. Pojemnik o pojemności 600 ml wypełniony 300ml buforowanej formaliny.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 53**(dotyczy: Pakiet 12, poz. nr 4)**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 pojemnik przeznaczony do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych materiałów tkankowych z 10% buforowana formaliną z pH zgodnym z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021r w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej, ze szczelnym zamknięciem dociskowym, posiadający etykietę na której znajdują się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia dotyczące formaliny, miejsce na dane pacjenta i opisanie próbki. Pojemnik o pojemności 1000 ml wypełniony 600ml buforowanej formaliny.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 54**(dotyczy: Pakiet 12, poz. nr 5)**

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 pojemnik przeznaczony do bezpiecznego przechowywania oraz transportu pobranych materiałów tkankowych z 10% buforowana formaliną z pH zgodnym z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021r w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej, ze szczelnym zamknięciem dociskowym, posiadający etykietę na której znajdują się: seria i data ważności, piktogramy i ostrzeżenia dotyczące formaliny, miejsce na dane pacjenta i opisanie próbki. Pojemnik o pojemności 2500 ml wypełniony 1500ml buforowanej formaliny.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 55

Prosimy o zgodę na dostarczanie wraz z towarem dokumentu WZ (dostarczane z

magazynu w Czechach), a listownie lub mailowo (w wersji pdf) faktury (dostarczane z biura w Warszawie. Wersja pdf generuje się automatycznie w godzinach wieczornych w dniu przystąpienia do realizacji zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający w przedstawionej sytuacji w pytaniu nr 165 uzna, że dostawca dokonuje wewnątrzwspólnotowej dostawy towarów, pomimo że podatnik prawdopodobnie jak wynika ze wskazania biura w Warszawie jest zarejestrowanym podatnikiem podatku VAT w Polsce. Zgodnie z art. 9 ustawy o VAT:

„Art. 9 ust. 1 ustawy o podatku od towarów i usług:

Przez wewnątrzwspólnotowe nabycie towarów, o którym mowa w art. 5 ust. 1 pkt 4, rozumie się nabycie prawa do rozporządzania jak właściciel towarami, które w wyniku dokonanej dostawy są wysyłane lub transportowane na terytorium państwa członkowskiego inne niż terytorium państwa członkowskiego rozpoczęcia wysyłki lub transportu przez dokonującego dostawy, nabywcę towarów lub na ich rzecz.”

Wobec powyższego Zamawiający wyraża zgodę na taką dostawę, pod warunkiem, że dostawca jest zarejestrowanym podatnikiem podatku VAT dla transakcji wewnątrzunijnych i na każdej fakturze VAT umieści numer NIP identyfikujący go w systemie VIES dla celów rozliczenia wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów oraz zastosuje poprawną stawkę podatku VAT dla przedmiotowej dostawy, która umożliwi rozpoznanie u nabywcy i rozliczenie wewnątrzunijnego nabycia towarów.

Pytanie 56

pyt. 1 dotyczy pakietu nr 1

Proszę o wydzielenie z pakietu nr 1 poz. 52 (Kateter HSG/SIS , dwukanałowy z balonem uszczelniającym, jednorazowy, sterylny) do odrębnego zadania.

Istniejący zapis pakietu wskazuje na zasoby danego Wykonawcy bez opcji złożenia oferty konkurencyjnej.

Zgodnie z art.16 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) przejrzysty;

3) proporcjonalny.

Prosimy o pozytywne odniesienie się do naszego pytania, dzięki temu otrzymacie Państwo ofertę konkurencyjną, zyskując tym samym możliwość racjonalnego zarządzania środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadza zmian.

Pytanie 57

Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 43:

Czy Zamawiający dopuści butelkę z drenem 105 cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 58

Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 50:

Czy Zamawiający dopuści plaster w rozmiarze 6x8 cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 59

Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 56:

Czy Zamawiający dopuści dren T-Kehr wykonany z lateksu, oznakowanie rozmiaru na cewniku, sterylizowany tlenkiem etylenu, długość ramion 20/40 cm, pakowany podwójnie folia i blister-pack, jednorazowego użytku, rozmiar CH12, CH14, CH16, CH18, CH20?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści drenu T-Kehr wykonanego z lateksu.

Pytanie 60**Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 58:**

Czy Zamawiający dopuści zestaw przedłużający 1,67 ml i dł. 200 cm?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 61**Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 1, poz. 59:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie pozycji nr 59 do odrębnego pakietu. Umożliwi to złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej ilości wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 62**Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 12, poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 60 ml i zawartości formaldehydu 35 ml.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 63**Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 12, poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o zawartości formaldehydu 140 ml.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 64**Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 12, poz. 3:**

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o zawartości formaldehydu 320 ml.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 65

Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 12, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o zawartości formaldehydu 600 ml.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 66

Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 12, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2000 ml i zawartości formaldehydu 1200 ml.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 67

Pytanie nr 11 dotyczy Pakietu nr 12, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 3000 ml i zawartości formaldehydu 2000 ml.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuści.

Pytanie 68

PAKIET NR 6

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrod o następujących parametrach: Elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe, kompatybilne z systemem kontroli przylegania REM, z możliwością aplikacji kierunkowej (równoległe do powierzchni ciała), powierzchnia przewodząca 107cm², Bezpieczeństwo produktu gwarantuje szeroka powierzchnia aktywna, żel adhezyjny o bardzo niskiej impedancji, dobra trwałość żelu oraz medyczna podkładka samoprzylepna zapobiegająca niepożądanemu odklejaniu się. Prosimy o dopuszczenie elektrod pakowanych indywidualnie w opakowaniach zbiorczych po 100szt.



Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Poz. 1 Prosimy o odstąpienie od wymogu: pierścień ekwipotencjalny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 70

Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrody dzielonej przeznaczonej dla dorosłych/dzieci, o wymiarach 150x120mm, powierzchnia aktywna 104cm², powierzchnia klejąca 153cm², optymalna siła przylegania. Elektroda wykonana z zaawansowanego hydrożelu, który poprawia przewodność, obniża impedancję i minimalizuje ryzyko poparzenia w miejscu montażu, Pakowana po 5 szt., opakowanie zbiorcze 100 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Pakiet 2, poz. 2 i 4. Prosimy o podanie nr katalogowych i producenta aktualnie używanych wyrobów, oraz do jakich ssaków, wkładów należy zaoferować wyroby?

Odpowiedź:

Pakiet 2 pozycja 2

nr katalogowy: 50601212

Producent: Bonree Medical

pozycja 4

nr katalogowy:SP 046/01, SP 121

Producent:Ca-Mi

Produkty używane do VaCSaX

Pytanie 72

Czy w Pakiecie nr 6 w pozycji numer 2 Zamawiający dopuści do postępowania elektrody neutralne dzielone z symetrycznymi półwkami o powierzchni 85cm² oraz dodatkową odseparowaną elektrycznie od półwek powierzchnią 23cm² zapewniającą równomierne rozchodzenie się prądu na półwkach elektrody, kompatybilne z systemem zabezpieczającym NESSY Omega. Podane elektrody są dostarczane w opakowaniach zbiorczych po 50 szt. (w 1 opakowaniu jest 10 paczek pakowanych po 5szt.).

Odpowiedź:

Tak, zamawiający dopuszcza.

Zatwierdził:

(-) Zbigniew Kluczkowski

Prezes Zarządu OCZ Sp. z o.o.