



**Samodzielny Zespół Publicznych  
Zakładów Lecznictwa Otwartego  
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy  
miasta stołecznego  
Warszawy

ZP-2511-13-RP/2024

Warszawa, dnia 08 sierpnia 2024r.

## WYKONAWCY ZAINTERESOWANI UDZIAŁEM W POSTĘPOWANIU

**Dotyczy:** Postępowanie prowadzone w trybie art. 275 pkt 2 (tryb podstawowy – negocjacje fakultatywne) o wartości zamówienia nieprzekraczającej progów unijnych o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), w dalszej treści zwana „ustawą Pzp”, którego przedmiotem jest: „**Dostawa systemu do pobierania krwi techniką próżniową**”

### Pytania i odpowiedzi do SWZ

SZPZLO Warszawa - Ochota uprzejmie zawiadamia, że do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ). Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień:

1. 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 dopuszcza przedstawianie ceny jednostkowej netto za 1 szt. z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

#### Dotyczy załącznik nr 2 formularza asortymentowo - cenowego poz. 12,16

2. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający dopuszcza w tych poz. Mikrometodę

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza w tych poz. Mikrometodę.

#### Dotyczy parametrów granicznych zał. Nr 3 poz. 14

3. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie parametrów granicznych dla zamkniętego, próżniowego systemu do pobierania krwi, Czy Zamawiający dopuści aby każde indywidualne opakowanie igły systemowej (poz. 7 , poz. 8 i poz. 9 w zał. nr 2 ) posiadało datę ważności i numer LOT. Jednocześnie wyjaśniamy, że numer katalogowy umieszczony jest na najmniejszym opakowaniu handlowym igieł systemowych.

#### Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza aby każde indywidualne opakowanie igły systemowej posiadało datę ważności i numer LOT a Nr katalogowy umieszczony był na opakowaniu zbiorczym.

#### Dotyczy parametrów granicznych zał. Nr 3 poz. 13

4. Mając na względzie przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w szczególności definicję zamówień publicznych zawartą w art. 7 pkt. 32 Ustawy, z której wynika, że umowa zawierana między zamawiającym a wykonawcą musi być odpłatna, jak i art. 29 ust. 1 Ustawy zabraniający





**Samodzielny Zespół Publicznych  
Zakładów Lecznictwa Otwartego  
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy  
miasta stołecznego  
Warszawy

zaniżania wartości zamówienia publicznego, uprzejmie prosimy o dopisanie dodatkowej rubryki – zakup Klimatyzatora lub dzierżawa klimatyzatora.

**Odpowiedź:**

Definicja dostaw zawarta jest w art. 7 pkt 4 nowej ustawy PZP. Zgodnie z przepisem tego artykułu, przez dostawy należy rozumieć nabywanie produktów, którymi są rzeczy ruchome, oraz prawa majątkowe, jeżeli mogą być przedmiotem obrotu, w szczególności na podstawie umowy sprzedaży, dostawy, najmu, dzierżawy oraz leasingu z opcją lub bez opcji zakupu, które może obejmować dodatkowo rozmieszczenie lub instalację. W definicji dostaw przebija się "nabywanie produktów", zaś charakter danej umowy ma znaczenie drugorzędne. Dostawa w rozumieniu ustawy Prawo zamówień publicznych jest odmienna od tej zawartej w Kodeksie cywilnym. Dostawą w rozumieniu art. 605 KC jest wytworzenie przez dostawcę rzeczy oznaczonych tylko co do gatunku oraz ich dostarczenie częściami albo okresowo w zamian za odebranie tych rzeczy przez odbiorcę i zapłacenie ceny.

Z uwagi na powyższe termin dostawa zostaje utrzymany.

**Dotyczy parametrów ocenianych zał. Nr 3 poz. 2**

5. Czy Zamawiający dopuści, aby punktowane były próbki systemu próżniowego z korkiem zakręcanym poza poz. 13, 15 z załącznika nr 2 formularz asortymentowo-cenowy? Uzasadnienie: Ze względu na konstrukcję tych próbek i ich rozmiar - nie ma producenta próbek systemu podciśnieniowego, który posiadałby w swojej ofercie próbki zakręcane o objętościach 8-10 ml, wszystkie te próbki mają korek wciskany.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

6. Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów na bezpieczeństwo pracy jak i pewność o kompatybilność systemu, na każdym uchwycie znajdowało się logo i / lub nazwa systemu i /lub nazwa producenta?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu dla uchwytu.

**Dotyczy parametrów granicznych zał. Nr 3 poz. 18**

7. Mając na względzie przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w szczególności definicję zamówień publicznych zawartą w art. 7 pkt. 32 Ustawy, z której wynika, że umowa zawierana między zamawiającym a wykonawcą musi być odpłatna, jak i art. 29 ust. 1 Ustawy zabraniającej zaniżania wartości zamówienia publicznego, uprzejmie prosimy o usunięcie rubryki materiały reklamowe z pakietu. Przedmiotem dostawy jest system zamknięty do pobierania krwi oraz mikrometoda, ponadto część wykonawców posiada materiały edukacyjne, ale dla użytkownika, czyli Szpital, przychodnia, itp., jak kolory korków, kolejność pobrań itp., a nie dla pacjenta, gdyż to nie pacjent jest naszym odbiorcą. Te właśnie materiały edukacyjne są nieodpłatne i przekazywane podczas szkoleń lub na potrzeby klienta. A jeśli Zamawiający nie chce usunąć tego zapisu, to prosimy o dodanie pozycji materiały reklamowe w formularzu asortymentowo-cenowym i wyszczególnić asortyment i ilości, czyli jakie konkretnie materiały reklamowe chce Zamawiający i w jakiej ilości.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia brzmienie punktu 18 w SWZ na: „Dostarczenie materiałów edukacyjnych, promocyjnych (naklejki, plansze, plakaty, zawieszki, odbłaski) dla celów edukacji pacjentów min.



**Samodzielny Zespół Publicznych  
Zakładów Lecznictwa Otwartego  
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy  
miasta stołecznego  
Warszawy

2000 szt. w tym: min. 300 szt. zawieszek, min. 300 szt. odbłasków, min. 400 szt. naklejek, min. 300 szt. kolorowanek o tematyce badań laboratoryjnych i inne”

8. **Dotyczy poz. 9 Formularza asortymentowo-cenowego:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie igieł przeziernych o długości 25 mm, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł przeziernych o długości 25 mm, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

9. **Dotyczy pkt. 5 Parametrów granicznych:** Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie igieł systemowych, dla których nazwa systemu lub nazwa producenta podana jest na opakowaniu, a nie na każdej pojedynczej sztuce, spełniających pozostałe wymagania SWZ.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza aby każde indywidualne opakowanie igły systemowej posiadało datę ważności i numer LOT a Nr katalogowy lub/i nazwa systemu/ producenta umieszczone były na opakowaniu zbiorczym.

10. **Dotyczy Parametry graniczne, pkt. 18:** W jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował wartość dostarczonych materiałów edukacyjnych, promocyjnych? Określona kwota min. 1000 zł jest wartością nieobiektywną w ocenie – w zależności od indywidualnych, poniesionych kosztów Wykonawców na wyprodukowanie materiałów, może to być zróżnicowana ilość zaoferowanych egzemplarzy. Taki zapis daje możliwość Zamawiającemu prowadzenia negocjacji po dokonaniu wyboru oferty, co stoi w sprzeczności z prawem Pzp.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zmienia brzmienie punktu 18 w SWZ na: „Dostarczenie materiałów edukacyjnych, promocyjnych (naklejki, plansze, plakaty, zawieszki, odbłaski) dla celów edukacji pacjentów min. 2000 szt. w tym: min. 300 szt. zawieszek, min. 300 szt. odbłasków, min. 400 szt. naklejek, min. 300 szt. kolorowanek o tematyce badań laboratoryjnych i inne”

11. Zamawiający określił, że maksymalna ilość punktów za parametry oceniane w zakresie dostaw częściowych to 20, przy czym podał 3 opcje do wyboru:

- termin dostaw częściowych do 3 i mniej dni roboczych – 15 pkt
- termin dostaw częściowych 4 dni robocze - 5 pkt
- termin dostaw częściowych od 5 dni roboczych i dłużej - 0 pkt

Wykonawca może zadeklarować tylko jeden termin dostaw – do 3 dni i mniej lub 4 dni robocze, może zatem otrzymać, w zależności od wyboru, 15 pkt. lub 5 pkt. Nie ma możliwości otrzymania 20 pkt. w tym kryterium. Jak Zamawiający będzie przyznawał punkty za to kryterium? Ponadto, kryterium „termin dostaw częściowych od 5 dni roboczych i dłużej” stoi w sprzeczności z zapisem SWZ, pkt. XVII, ust.4. gdzie Zamawiający określił, że „Oferty z terminem dostaw częściowych dłuższym niż 5 dni roboczych od daty złożenia przez Zamawiającego zostaną odrzucone jako niezgodne z SWZ, nie spełniające wymogów Zamawiającego”. Czy zatem Zamawiający daje możliwość Wykonawcy zaoferowania terminu dostaw powyżej 5 dni roboczych i otrzymania 0 pkt w ocenie czy będzie to przesłanką do odrzucenia oferty jako niezgodnej z wymogami Zamawiającego?



**Samodzielny Zespół Publicznych  
Zakładów Lecznictwa Otwartego  
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy  
miasta stołecznego  
Warszawy

**Odpowiedź:**

Punkty w kryterium Termin dostaw cząstkowych zostaną przyznane w oparciu o oświadczenie Wykonawcy w Załączniku nr 3 do SWZ. Punkty za kryterium „Termin dostaw cząstkowych” zostaną przyznane w następujący sposób:

- termin dostaw cząstkowych do 3 i mniej dni roboczych – 20 pkt
- termin dostaw cząstkowych 4 dni robocze – 10 pkt
- termin dostaw cząstkowych 5 dni roboczych - 0 pkt

Maksymalna ilość punktów za parametry oceniane – 20.

Pytania dotyczące Przedmiotu zamówienia określonego w Załączniku nr 2 do SWZ:

12. Dotyczy pozycji 5 - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania próbówki do oznaczania glukozy z fluorkiem sodu i heparyną sodową?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza próbek do oznaczania glukozy z fluorkiem sodu i heparyną sodową

13. **Dotyczy pozycji 12** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania próbówki hematologiczna o pojemności 0,2 ml?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w poz. 12 próbek o pojemności 0,2 ml.

14. **Dotyczy pozycji 13 i 15** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania próbówki o wymiarach 16x100 mm, gdyż tylko do takiej wielkości próbek można pobrać 8-10 ml krwi?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza takie próbówki, wymagania wymiarów 13x75 mm nie dotyczą próbek z poz. 13 i 15 o czym mówi punkt 4 parametrów granicznych. „Standardowy wymiar próbek 13 x 75 mm (nie dotyczy próbek do mikrometody i o objętości większej niż 6 ml z poz. 13 i 15)”

Pytania dotyczące Parametrów granicznych określonych w Załączniku nr 3 do SWZ:

15. **Dotyczy pkt. 5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby z wymogu: „Każdy poszczególny element systemu opatrzony: nazwą systemu lub nazwą producenta systemu” wyłączyć igły systemowe? Zgodnie z obowiązującymi przepisami wszelkie informacje dotyczące wyrobu medycznego muszą znajdować się na produkcie lub jeśli to niemożliwe to na najmniejszym opakowaniu handlowym, który w przypadku igieł systemowych wynosi 100 szt. Na banderoli igieł, gdzie jest bardzo mało miejsca, znajdują się tylko niezbędne dane, takie jak nazwa produktu, rozmiar, numer serii, znak CE, data ważności, oznaczenie sterylności, oznaczenie produktu jednorazowego użytku. Inne dane wynikające z wymogów ustawy (poza wymienionymi powyżej) – takie jak numer katalogowy, nazwa i adres producenta, nazwa i adres dystrybutora, nazwa i adres autoryzowanego przedstawiciela, numer jednostki notyfikowanej (jeśli dotyczy), temperatura przechowywania podawane, kod QR, są podane na nalepce najmniejszego opakowania handlowego.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza aby każde indywidualne opakowanie igły systemowej posiadało datę ważności i numer LOT a Nr katalogowy lub/i nazwa systemu/ producenta umieszczone były na opakowaniu zbiorczym.

16. **Dotyczy pkt. 9** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania system próżniowy, który jest w pełni kompatybilny, ale nie pochodzi od jednego producenta? Nie ma bowiem żadnego prawnego wymogu, aby produkty, wchodzące w skład systemu próżniowego pochodziły od jednego





**Samodzielny Zespół Publicznych  
Zakładów Lecznictwa Otwartego  
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy  
miasta stołecznego  
Warszawy

producenta. Wręcz przeciwnie - zgodnie z art. 22 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. dopuszcza się zestawienie wyrobów pochodzących od różnych producentów w zestaw zabiegowy lub system, pod warunkiem, że „Osoby fizyczne lub prawne sporządzają oświadczenie, w przypadku gdy zestawiają wyroby noszące oznakowanie CE z wymienionymi niżej innymi wyrobami lub produktami, w sposób, który jest zgodny z przewidzianym zastosowaniem tych wyrobów lub innych produktów oraz w granicach użycia określonych przez producentów tych wyrobów lub produktów – w celu wprowadzenia ich do obrotu jako systemu lub zestawu zabiegowego”. Wykonawca zobowiązuje się do zaoferowania systemu w pełni kompatybilnego, zgodnie ze złożonym oświadczeniem wynikającym z przepisów ww. aktów prawnych.

**Odpowiedź:**

Nie. Zamawiający wymaga aby wszystkie elementy systemu pochodziły od tego samego producenta, poza wyjątkiem opisanym w pkt 9.

17. **Dotyczy pkt. 13** - Prosimy o usunięcie wymogu przekazania klimatyzatora Zamawiającemu, gdyż ten wymóg graniczny narusza przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (art. 7 pkt 1, 32 art. 16 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.)). Zamówienie publiczne to umowa odpłatna zawierana między zamawiającym a wykonawcą, której przedmiotem jest nabycie przez zamawiającego od wybranego wykonawcy robót budowlanych, dostaw lub usług. Klimatyzator nie jest częścią przedmiotu postępowania przetargowego. Poza tym, to nie wykonawca, a Zamawiający zapewnia odpowiednią temperaturę przechowywania wyrobów medycznych w swojej jednostce. Przenoszenie tej odpowiedzialności na wykonawcę jest dużym nadużyciem ze strony Zamawiającego i stanowi utrudnienie uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, jak również stanowi naruszenie zasady przejrzystości i proporcjonalności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wyraża zgody

18. **Dotyczy pkt. 14** - Czy przez każde indywidualne opakowanie igły, należy rozumieć najmniejsze opakowanie handlowe? Jeśli nie, to czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby na banderoli igły systemowej znajdowały się takie dane jak: nazwa produktu (która w świetle przepisów jest identyfikatorem wyrobu medycznego, a nie symbol katalogowy), rozmiar, numer serii, znak CE, data ważności, oznaczenie sterylności, oznaczenie produktu jednorazowego użytku. Natomiast inne dane wynikające z wymogów ustawy (poza wymienionymi powyżej) – numer katalogowy, nazwa i adres producenta, nazwa i adres dystrybutora, nazwa i adres autoryzowanego przedstawiciela, numer jednostki notyfikowanej (jeśli dotyczy), temperatura przechowywania podawane, kod QR, mają się znajdować na nalepce najmniejszego opakowania handlowego.

**Odpowiedź:**

Indywidualne opakowanie igły oznacza „formę” 1 sztuki igły a nie opakowanie handlowe -pudełko. Zamawiający dopuszcza aby każde indywidualne opakowanie igły systemowej posiadało datę ważności i numer LOT a Nr katalogowy lub/i nazwa systemu/ producenta umieszczone były na opakowaniu zbiorczym.

19. **Dotyczy pkt. 18** - W jaki sposób Zamawiający oceni wartość dostarczonych materiałów edukacyjnych? Czy przekazanie materiałów o wartości 1000 zł. brutto ma odbyć się na zasadzie zakupu przez Zamawiającego tych materiałów w ramach umowy? Prosimy o usunięcie wymogu przekazania materiałów edukacyjnych Zamawiającemu w celu edukacji pacjentów, gdyż ten wymóg



**Samodzielny Zespół Publicznych  
Zakładów Lecznictwa Otwartego  
Warszawa-Ochota**



podmiot leczniczy  
miasta stołecznego  
Warszawy

graniczny narusza przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych (art. 7 pkt 1, 32 art. 16 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.)).

### **Odpowiedź**

Zamawiający zmienia brzmienie punktu 18 w SWZ na :

„Dostarczenie materiałów edukacyjnych, promocyjnych (naklejki, plansze, plakaty, zawieszki, odbłaski) dla celów edukacji pacjentów min. 2000 szt. w tym: min. 300 szt. zawieszek, min. 300 szt. odbłasków, min. 400 szt. naklejek, min. 300 szt. kolorowanek o tematyce badań laboratoryjnych i inne”

20. XVII. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert” pkt. 4 Punkty w kryterium Termin dostaw częściowych na zostaną przyznane w oparciu o oświadczenie Wykonawcy w Formularzu oferty, stanowiącym Załącznik nr 3 do SWZ. Punkty za kryterium „Termin dostaw częściowych” zostaną przyznane w następujący sposób:

- termin dostaw częściowych do 3 i mniej dni roboczych – 15 pkt
- termin dostaw częściowych 4 dni robocze - 5 pkt
- termin dostaw częściowych od 5 dni roboczych i dłużej - 0 pkt”

Czy Wykonawca, aby dostać maksymalną ilość punktów ma zaoferować „– termin dostaw częściowych do 3 i mniej dni roboczych – 15 pkt”

### **Odpowiedź:**

Punkty w kryterium Termin dostaw częściowych zostaną przyznane w oparciu o oświadczenie Wykonawcy w Załączniku nr 3 do SWZ. Punkty za kryterium „Termin dostaw częściowych” zostaną przyznane w następujący sposób:

- termin dostaw częściowych do 3 i mniej dni roboczych – 20 pkt
- termin dostaw częściowych 4 dni robocze – 10 pkt
- termin dostaw częściowych 5 dni roboczych - 0 pkt

Maksymalna ilość punktów za parametry oceniane – 20.

W załączeniu:

1. Zmodyfikowany Załącznik nr 3 do SWZ - **Specyfikacja techniczna dla systemu do pobierania krwi techniką próżniową**

ZATWIERDZAM

**Krzysztof Marcin Zakrzewski**

Dyrektor SZPZLO Warszawa-Ochota



LIDER  
POLSKIEGO LECZNICTWA

