



ZESPÓŁ WOJEWÓDZKICH PRZYCHODNI SPECJALISTYCZNYCH

40-038 Katowice, ulica Powstańców 31

www.zwps.pl

tel. (32) 255-22-26

fax. (32) 343-40-01

ZWPS wdrożył system zgodny z normami PN-EN ISO
9001:2015-10
oraz PN-EN ISO 14001:2015-09



ZWPS/DA / 9074 /2024

Katowice, dnia 19.12.2024r.

Uczestnicy Postępowania

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA – CZĘŚĆ 2 –

Dotyczy: Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym, o którym mowa w art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 roku pozycja 1320 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej: ustawą Pzp.), którego przedmiotem jest „Sukcesywna dostawa drobnego jednorazowego i wielorazowego sprzętu medycznego” – Nr referencyjny: ZP/D/18/24.

Na podstawie art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024r. pozycja 1320 z późniejszymi zmianami, zwanej dalej ustawą Pzp.). Zamawiający udziela odpowiedzi na zapytania, które wpłynęły od Wykonawców.

Pytanie 1: Dotyczy Pakietu nr 16 poz. Nr 3:

Czy w miejsce torebek o wymiarach 300mmx395mm Zamawiający dopuści torebki 300mmx460mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza torebki w rozmiarze 300x460mm.

Pytanie 2: Dotyczy Pakietu nr 16 poz. Nr 8:

Czy w miejsce torebek o wymiarach 140mmx300mm Zamawiający dopuści torebki 135mmx250mm lub 190mmx330mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza torebek w rozmiarze 135x250mm natomiast dopuszcza torebki w rozmiarze 190x330mm. Sterylizowane narzędzia są większe i nie zmieszczą się w torebkach o proponowanym rozmiarze.

Pytanie 3: Dotyczy Pakietu nr 11 poz. nr 11a:

Czy Zamawiający dopuści próbki o pojemności użytkowej 10 ml i całkowitej 11 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: Dotyczy Pakietu nr 11 poz. Nr 28:

Czy Zamawiający dopuści próbki stożkowe z PS przezroczyste, o poj. 10 ml (średnica 16 mm, długość 100 mm), ze znacznikami liczbowymi?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: Dotyczy Rozdziału I pkt 4 ppkt 4.3 SWZ :

Niektóre oferowane w Pakiecie 11 wyroby (oprócz poz. 25, 29 i 31) tj: końcówki poz. 1-5, pojemniki na wycinki histopatologiczne poz. 14, pipety typu Pasteura poz. 20-2, bagietki jednorazowe laboratoryjne z PP poz. 35 nie są wyrobami medycznymi, lecz laboratoryjnymi. Przy sprzedaży obowiązuje je podstawowa stawka VAT 23%.

W związku z tym prosimy o zmianę wymagań aby ww. wyroby musiały być dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia:

1. zapis Rozdziału I pkt 4 ppkt 4.3 SWZ dotyczące wyrobów medycznych i nadaje mu następujące brzmienie cytując: „...Przedmiot zamówienia – dostawy musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2022 r. pozycja 974) – nie dotyczy Pakietów Nr 6 poz. 8; Nr 11 poz. 14; 20; 25; 29; 31 i 37; Nr 14 poz. 10; Nr 17 poz. 8 i 9; Nr 23 poz. 1 i 2 oraz Pakietów Nr 12; Nr 24; Nr 29; Nr 30; Nr 35 i Nr 37.” ” koniec cytatu.
2. zapis w Załączniku Nr 46 § 2 ust. 2a) dotyczący wyrobów medycznych i nadaje mu następujące brzmienie cytując: „...Przedmiot umowy określony w § 1 pkt 1 musi być dopuszczony do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2022 r. pozycja 974) **nie dotyczy** Pakietu Nr 6 poz. 8; Pakietu Nr 11 poz. 14; 20; 25; 29; 31 i 37; Nr 14 poz. 10; Pakietu Nr 17 poz. 8 i 9; Pakietu Nr 23 poz. 1 i 2 oraz Pakietu Nr 12, Nr 24; Pakietu Nr 29; Nr 30; Nr 35 i Nr 37) ”: koniec cytatu.
3. zapis w Załączniku Nr 39 – OŚWIADCZENIE WYKONAWCY – i nadaje mu następujące brzmienie cytując: „... (**nie dotyczy** Pakietu Nr 6 poz. 8; Pakietu Nr 11 poz. 14; 20; 25; 29; 31 i 37; Nr 14 poz. 10; Pakietu Nr 17 poz. 8 i 9; Pakietu Nr 23 poz. 1 i 2 oraz Pakietu Nr 12, Nr 24; Pakietu Nr 29; Nr 30; Nr 35 i Nr 37.)” koniec cytatu.

Pytanie 6: Dotyczy Pakietu nr 9 poz. nr 1 i nr 2:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że wymaga ligniny zarejestrowanej jako wyrób medyczny?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga ligniny zarejestrowanej jako wyrób medyczny.

Pytanie 7: Dotyczy Pakietu nr 16 poz. nr 8:

Czy Zamawiający dopuści torebki w rozmiarze 130x350mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający podtrzymuje opis przedmiotu zawarty w SWZ. Proponowane torebki posiadają wymiar zbyt wąski na swobodne umieszczanie narzędzi.

Pytanie 8: Dotyczy Pakietu nr 16 poz. Nr 8:

Czy Zamawiający dopuści torebki w rozmiarze 130x270mm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza torebek w rozmiarze 130x270mm. Sterylizowane narzędzia są większe i nie zmieszczą się w torebkach o proponowanym rozmiarze. Proponowane torebki posiadają wymiar zbyt krótki na swobodne umieszczanie narzędzi.

Pytanie 9: Dotyczy Załącznika Nr 46 Wzoru Umowy § 3:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie czasu dostawy do godziny 15:00?

Odpowiedź:

Nie. Magazyn Zamawiającego jest obsługiwany w dni robocze od poniedziałku do piątku w godzinach od 10⁰⁰ do 13⁰⁰. Poza godzinami urzędowania, **w wyjątkowych sytuacjach**, odbiór towaru jest możliwy po wcześniejszym uzgodnieniu tej dostawy z Działem Administracyjno – Technicznym.

Pytanie 10: Dotyczy Załącznika Nr 46 Wzoru Umowy § 6:

W celu miarkowania kar umownych, czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis umowy na następujący?:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia brutto z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień zwłoki w dostawie, w stosunku do terminów wskazanych w § 3 pkt 1 Umowy;

- b) w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, z tytułu rozwiązania niniejszej Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;
- c) w wysokości 0,5% wartości reklamowanego towaru z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień zwłoki w usunięciu wad, w stosunku do terminu wskazanego w § 3 pkt 8 Umowy.
- d) w wysokości 0,5% wartości reklamowanego towaru z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu wskazanego w § 3 pkt 2.?

Odpowiedź:

Zamawiający koryguje zapis w Załączniku Nr 46 „Wzór Umowy” w § 6 ust. 1 pkt a) i b) i nadaje mu następujące brzmienie cytując:

„... 1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a) w wysokości 1% wartości niezrealizowanego zamówienia **netto** z tytułu każdorazowej dostawy, za każdy dzień zwłoki w dostawie, w stosunku do terminów wskazanych w § 3 pkt 1 Umowy;
- b) w wysokości 10% wartości **netto** niezrealizowanej części umowy, z tytułu rozwiązania niniejszej Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy; ...”
koniec cytatu. Pozostałe zapisy niniejszego paragrafu pozostają bez zmian.

Pytanie 11: Dotyczy Załącznika Nr 46 Wzoru Umowy § 6:

W celu miarkowania kar umownych, czy Zamawiający zgodzi się zmienić zapis umowy na następujący?:

2. Łączna wysokość kar umownych naliczonych na podstawie niniejszej umowy nie może przekraczać 20% wartości wynagrodzenia, o którym mowa w § 4 ust.1 Umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu we Wzorze Umowy.

Pytanie 12: Dotyczy Pakietu Nr 19 poz. nr 3:

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 23G .06x22mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza kaniule w rozmiarze 23G .06x22mm

Pytanie 13: Dotyczy Pakietu Nr 33:

Prosimy o dopuszczenie elektrody monopolarnej o średnicy trzpienia 2,4mm o wymiarach przedstawionych na grafice poniżej?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane noże do elektrokoagulacji i podtrzymuje opis przedmiotu zamówienia określony w SWZ

Pytanie 14: Dotyczy Pakietu Nr 16:

Zgodnie z nowym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745, wprowadzonym w życie 26 maja 2021r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga, załączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego nowe wytyczne? Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta pozbawionego napisów na nim, co gwarantuje poprawne zinterpretowanie koloru wskaźnika przed i po sterylizacji?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego nowe wytyczne zawarte w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745).

Pytanie 15: Dotyczy Pakietu Nr 16:

Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź:

Torebki papierowo foliowe samoprzylepne ze wskaźnikiem sterylizacji parą wodną.

Pozostałe swoje wymagania Zamawiający dokładnie opisał w Załączniku Nr 16 w pozycjach nr 1 – 8 SWZ.

Pytanie 16: Dotyczy Pakietu nr 19 poz. Nr 2:

Czy w Pakiecie nr 19 poz. 2 Zamawiający dopuści silikonowe zatyczki w kształcie jak na rys. pakowanie po 2 szt. z przeliczeniem i zachowaniem ogólnej wymaganej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza. Jednocześnie Zamawiający ponownie potwierdza, że zamawiana ilość tj. 400 sztuk.

Pytanie 17: Dotyczy Pakietu nr 11:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 11, pozycji 12,13,15,16,26,32 i utworzenie z nich oddzielnego pakietu?

Obecna forma pakietu zawęży krąg potencjalnych dostawców i prowadzi do ograniczenia konkurencji gospodarczej. Wydzielenie wskazanych produktów umożliwi uzyskanie większej ilości ofert, a przede wszystkim pozwoli na zoptymalizowanie wydatków środków publicznych. Według przepisów art. 25 ust. 2 nowego Pzp. zamówienie jest niepodzielne na części, jeżeli ze względów technicznych, organizacyjnych lub ekonomicznych tworzy nierozzerwalną całość. W tym przypadku nie zachodzą przesłanki, które pozwoliłyby uznać produkty w pakiecie za nierozzerwalnie połączone?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na inny, dodatkowy podział przedmiotu zamówienia.

Pytanie 18: Dotyczy Pakietu Nr 11 poz. nr 13:

Czy Zamawiający dopuści - Sterylne ezy o poj. 10 ul pakowane po 10 szt.?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z opisem w SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na inne konfekcjonowanie.

Pytanie 19: Dotyczy Pakietu Nr 11 poz. nr 26:

Czy Zamawiający dopuści - Ezy sterylne o poj.1 µl pakowane po 10 szt.?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z opisem w SWZ. Zamawiający nie wyraża zgody na inne konfekcjonowanie.

Pytanie 20: Dotyczy Pakietu nr 19 poz. Nr 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 pozycja 2 - Zatyczki do kanalików łzowych stałe typu parasol rozmiar M pakowane parami – konfekcjonowane w opakowaniu po 40 sztuk każde, dopuści zatyczki pakowane po 2 sztuki w opakowaniu, w przeliczeniu 2 sztuki po 200 opakowań (łącznie 400sztuk)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane konfekcjonowanie. Jednocześnie Zamawiający ponownie potwierdza, że zamawianej ilości tj. 400 sztuk.

Pytanie 21: Dotyczy Pakietu Nr 27 poz. nr 3:

Czy Zamawiający pozostawia oferentowi wybór między grubością nici 3/0 a 4/0 czy należy zaoferować dwa rozmiary nici w tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oba rozmiary nici: zarówno 3.0 jak i 4.0.

Pytanie 22: Dotyczy Pakietu Nr 13 poz. Nr 3:

Czy Zamawiający WYMAGA przebadanych filtrów przez niezależne laboratoria filtrów wysokiej klasy o następujących parametrach:

- filtr o średnicy wewnętrznej 29,1 mm zapewniającej trwałe i szczelne połączenie ze spirometrem za pomocą dedykowanego łącznika wielorazowego użytku ,
- średnica filtra w najszerszym miejscu wynosi 95 mm.
- filtr z ustnikiem (ustnik połączony trwale z filtrem)
- długość ustnika od strony pacjenta min. 4 [cm]
- ustnik przezroczysty który umożliwi personelowi obserwację i ocenę skuteczności wykonywanego badania
- ustnik z wypustką zapobiegającą przesuwaniu się filtra podczas badania
- spłaszczony anatomiczny ustnik, i jego wymiary wynoszą: Szerokość 31 mm, wysokość 18 mm

- długość filtra 96 mm, i jest optymalnie dobrana pod kątem badań pacjentów dorosłych.
- filtr pakowany pojedynczo
- opakowanie jednostkowe oznaczone: numerem REF, numerem LOT, datą przydatności do użytku 7 lat.
- przestrzeń martwa filtra 55 [ml]
- potwierdzona dokumentem producenta (np. katalog producenta)
- skuteczność filtracji dla wirusów i bakterii > 99,999%
- potwierdzona dokumentem producenta.
- opór (impedancja przepływu) filtra poniżej maksymalnej wartości rezystancji zalecanej przez międzynarodowe standardy spirometrii ATS / ERS
- filtr do spirometru posiadający świadectwo skuteczności wydane przez Nelson Laboratories (Nelson laboratories)

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego zapewni pacjentom i personelowi wyrób bezpieczny, zapewniający ochronę antybakteryjną i antywirusową na poziomie skuteczności 99,999%?

Odpowiedź:

Zamawiający swoje wymagania i oczekiwania określił w Załączniku Nr 13 SWZ. Zamawiający zakupu dokonuje zgodnie z art. 275 ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, a nie na mocy upoważnienia zawartego w art. 214 ust. 1 w związku z art. 304 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Zamawiający zaprasza do złożenia oferty wszystkich Wykonawców, którzy zaoferują przedmiot zamówienia zgodny z Załącznikami Nr 13 SWZ.