

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, 23 marca 2018 roku

Wykonawcy biorący
udział w postępowaniu

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANY TREŚCI SIWZ

dot. postępowania na: **sukcesywne dostawy akcesoriów do sterylizacji, pojemników na materiał do badań histopatologicznych, pojemników na zużyty jednorazowy sprzęt medyczny oraz papierów rejestracyjnych do badań EKG, KTG oraz żeli sprawa nr 14/18**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

Pytanie nr 1 - dot. zadania nr 1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (Lp. 1-8) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

Odpowiedź Zamawiający **podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji .**

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji oznakowane wyłącznie normami EN 868-3,5 i ISO 11607-1,2 na linii zgrzewu fabrycznego?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z zapisami SIWZ.**

Pytanie nr 2 – dotyczy zadania nr 9 poz. 12, 19

Zwracamy się z prośbą o podanie czy papiery mają być z nadrukiem (kratka) czy bez?

Odpowiedź: Zamawiający **wymaga papiery z nadrukiem (kratka) .**

Pytanie nr 3– dotyczy zadania nr 9 poz. 16-18

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie wymaganych papierów. Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych czy też dopuszcza kompatybilne?

Odpowiedź: Zamawiający **dopuszcza papiery oryginalne lub równoważne.**

Pytanie nr 4 – dotyczy zadania nr 9 poz. 20, 21

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Life Pak o rozmiarze 107mm x 23m (szerokość kratki na papierze to 100mm)

Odpowiedź: Zamawiający **podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ.**

Pytanie nr 5 – dotyczy zadania nr 1 poz. 1-8

Upierzejmie prosimy o wydzielenie wskazanych pozycji (rękawów papierowo-foliowych) do oddzielnego pakietu. Podział umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert większej liczbie Wykonawców

Odpowiedź Zamawiający **podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji .**

Pytanie nr 6 – dotyczy zadania nr 3, pozycja nr 2:

Czy Zamawiający dopuści koperty posiadające na jednej stronie 9, a na drugiej 8 miejsc do zaprotokołowania cykli?

Odpowiedź: **TAK**

Pytanie nr 7 – dotyczy zadania nr 4, pozycja nr 3:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie wskazanej pozycji do oddzielnego pakietu. Asortyment wymagany w pozycji nr 3, stanowią testy do wykrywania pozostałości białkowych, a zatem produkt w żaden sposób nie powiązany z pozostałym asortymentem tj. rękawami i testami do sterylizacji plazmą. Pakietowanie niepowiązanych ze sobą produktów znacznie ogranicza konkurencyjność postępowania, zatem podział pakietu umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji .

Pytanie nr 8 – dotyczy zadania nr 4, pozycja nr 4-7:

Czy Zamawiający dopuści rękawy w rolkach po 70mb? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona. W przypadku zgody na powyższe pytanie prosimy również o określenie, czy w przypadku uzyskania niepełnej ilości rolek należy wycenić niepełną ilość czy też zaokrąglić w górę do pełnej ilości bądź zgodnie z zasadami matematyki?

Odpowiedź dotyczy zadania nr 4, pozycja nr 4-8:

Zamawiający dopuszcza rękawy w rolkach po 70mb – w sytuacji, gdy Wykonawca oferuje rękawy w rolkach po 70mb należy dokonać odpowiednich przeliczeń, aby oferowany przedmiot zamówienia obejmował przynajmniej wymaganą ilość określoną w Formularzu Cenowym. W przypadku uzyskania niepełnej ilości sztuk należy wycenić pełną ilość sztuk zaokrąglając w górę do pełnej ilości. Powyższe należy uwzględnić w Formularzu Cenowym w kol. 2 i 4 (w kol. 2 należy wpisać oferowaną ilość metrów na rolce, w kol. 4 należy określić oferowaną ilość sztuk).

Pytanie nr 9 – dotyczy zapisów SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji, gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Wykonawca ma obowiązek przekazać zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z innymi wykonawcami, którzy złożyli oferty w postępowaniu w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp, w sytuacji, gdy dany Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej dopuszcza się złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej.

Pytanie nr 10 – dotyczy zadania nr 1 poz. 13-16

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barielowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Czy Zamawiający wymaga, aby szczelność bakteriologiczna przy podwójnym pakowaniu zestawów wynosiła dla papieru krepowanego 99,9%, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 11 – dotyczy zadania nr 2 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania taśmy nie zawierającej lateksu i ołowiu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga taśmy nie zawierające lateksu i ołowiu.

Pytanie nr 12 – dotyczy zadania nr 2 poz. 4

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: TAK

Czy Zamawiający wymaga integratora klasy V z przesuwalną substancją wskaźnikową umieszczoną w 2 niezależnych okienkach dającą łatwy i jednoznaczny wynik procesu bez konieczności odczytu kolorymetrycznego?

Odpowiedź: TAK

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym klasy 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1?

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 13 – dotyczy zadania nr 2 poz. 6

Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednakże nie jest to wymóg.

Pytanie nr 14 – dotyczy zadania nr 2 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby każdy test był umieszczony w osobnym opakowaniu, co zapewni lepsze i bezpieczniejsze warunki przechowywania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednakże nie jest wymóg.

Pytanie nr 15 – dotyczy zadania nr4 poz. 4-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na rękawy typu Tyvek o długości 70 mb z odpowiednim przeliczeniem, co pozwala na optymalizację zamówień i niższe koszty magazynowania?

Odpowiedź dotyczy zadania nr 4, pozycja nr 4-8:

Zamawiający dopuszcza rękawy w rolkach o długości 70mb – w sytuacji, gdy Wykonawca oferuje rękawy w rolkach o długości 70mb należy dokonać odpowiednich przeliczeń, aby oferowany przedmiot zamówienia obejmował przynajmniej wymaganą ilość określoną w Formularzu Cenowym. W przypadku uzyskania niepełnej ilości sztuk należy wycenić pełną ilość sztuk zaokrąglając w górę do pełnej ilości. Powyższe należy uwzględnić w Formularzu Cenowym w kol. 2 i 4 (w kol. 2 należy wpisać oferowaną ilość metrów na rolce, w kol. 4 należy określić oferowaną ilość sztuk).

Pytanie nr 16 – dotyczy zadania nr 7 poz. 6

Zamawiający dopuści pojemniki 2300ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: TAK

Pytanie nr 17 – dotyczy zadania nr 7 poz 4-8

Zwracamy się z wnioskiem o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga aby pojemniki o pojemności od 500 ml do 10 000 ml były wyposażone w przytwierdzoną na stałe etykietę (etykieta malowana na pojemniku lub wklejana na stałe techniką IML) zawierającą oznakowania zgodne z wymogiem określonym w rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro, w szczególności etykietę z możliwością opisu danych pacjenta oraz posiadające oznaczenia o zagrożeniach chemicznych i biologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 18 – dotyczy zadania nr 7

Z uwagi na zaistniały proceder jednej z firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń mających na celu identyfikację wyrobu medycznego lub posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. zwracam się z wnioskiem o potwierdzenie:

czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym oraz na etykiecie pojemnika numeru identyfikującego produkt którym może być numer katalogowy służący pełnej identyfikacji produktu w myśl Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro ?

Z uwagi na zaistniały proceder jednej z firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń mających na celu identyfikację wyrobu medycznego lub posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. zwracam się z wnioskiem o rozszerzenie katalogu przedłożenia przez Wykonawców próbek dla pakietu nr 7 po jednej sztuce

3

z najczęściej używanych pojemności : 500 ml, 1000 ml, 5 000 ml, 10 000 ml w celu potwierdzenie czy oferowane dostawy potwierdzają wymagania określone przez Zamawiającego ? Powyższe podyktowane jest faktem, że Zamawiający oraz Wykonawcy nie będą mogli zweryfikować pojemności oferowanych pojemników z treści oferty omawianej firmy. Brak wskazania w nazwie handlowej pojemności w połączeniu z informacją o braku stosowania numeru katalogowego skutkuje brakiem porównania wszystkich ofert na tych samych konkurencyjnych zasadach.

Z uwagi na zaistniały proceder jednej z firm oferującej pojemniki na próbki histopatologiczne bez umieszczonych oznaczeń mających na celu identyfikację wyrobu medycznego lub posiadające je w formie niezgodnej z aktem wykonawczym ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. zwracam się z wnioskiem o potwierdzenie: czy Zamawiający wymaga podania w formularzu cenowym przy nazwie handlowej pojemności oferowanych pojemników?.

Powyższe podyktowane jest faktem, że Zamawiający oraz Wykonawcy nie będą mogli zweryfikować pojemności oferowanych pojemników z treści oferty omawianej firmy. Brak wskazania w nazwie handlowej pojemności w połączeniu z informacją o braku stosowania numeru katalogowego skutkuje brakiem porównania wszystkich ofert na tych samych konkurencyjnych zasadach.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 19 – dotyczy zadania 1, poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie papieru do sterylizacji w rozmiarze 120 x 150cm w zamian za 130 x 150cm? Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 – dotyczy zadania 1, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek w rozmiarze 320 x 600 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21 – dotyczy zadania nr 1, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie torebek w rozmiarze 420 x 600 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22 – dotyczy zadania nr 4 poz. 4-7

Czy Zamawiający wyłączy wyżej wymienione pozycje i utworzy z nich odrębny pakiet? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie pozwoli naszej firmie na złożenie korzystnej cenowo i jakościowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji

Dotyczące projektu umowy:

Pytanie nr 23

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Za dni robocze w rozumieniu projektu umowy oraz Ustawy z dnia 18.01.1951 r. o dniach wolnych od pracy (Dz. U. z 1951 r. Nr 4, poz. 28 z późn. zm.) będą uważane dni od poniedziałku do soboty. Jednocześnie informujemy, że dostawy dokonywane w soboty nie będą odbierane.

Pytanie nr 24

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towarów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. 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

4

stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. 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: Zamawiający przy określaniu ilości zamawianego asortymentu dochował należytej staranności jednak w związku z różnorodnością zamawianych materiałów nie jest w stanie dokładnie określić ilość zamówionych wyrobów w trakcie trwania umowy.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy z powodu nienależytego wykonywania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie prawdopodobnie zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym pozwoli uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Pytanie nr 26

§ 4 ust. 4 wzoru umowy jest niezrozumiały. W jaki sposób i w jakim momencie ma następować potwierdzenie zamówienia przez Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 4 wzoru umowy? Czy potwierdzenie zamówienia przez Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 4 wzoru umowy, może następować poprzez pokwitowanie dostarczenia zamówionego towaru?

Odpowiedź dotyczy pytania nr 25-26: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na jego modyfikację.

Pytanie nr 27 – dotyczy zadania nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badań histopatologicznych poj. 20 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności.

Pytanie nr 28 – dotyczy zadania nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badań histopatologicznych poj. 35 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności.

Pytanie nr 29 – dotyczy zadania nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badań histopatologicznych poj. 120 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności.

Pytanie nr 30 – dotyczy zadania nr 7 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badań histopatologicznych poj. 2300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności.

Pytanie nr 31 – dotyczy zadania nr 7 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do badań histopatologicznych poj. W zakresie 10000 ml – 11000 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności.

Pytanie nr 32

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Pytanie nr 33

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. 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. 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: Zamawiający przy określaniu ilości zamawianego asortymentu dochował należytej staranności jednak w związku z różnorodnością zamawianych materiałów nie jest w stanie dokładnie określić ilość zamówionych wyrobów w trakcie trwania umowy.

Pytanie nr 34

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Pytanie nr 35

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Pytanie nr 36

Dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Pytanie nr 37

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawę do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Pytanie nr 38

Dotyczy wzoru umowy

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o modyfikację zapisów wzoru umowy w §1 ust. 2 na:

„W przypadku, gdy Zamawiający nie zamówi w okresie obowiązywania niniejszej umowy, całości przedmiotu zamówienia, okres obowiązywania umowy może ulec przedłużeniu do czasu całkowitego zrealizowania umowy, nie dłużej jednak niż na okres 4 lat od dnia jej podpisania, z uwzględnieniem corocznej aktualizacji cen przez Wykonawcę w tym czasie, za wyjątkiem przedłużenia umowy o maksymalny czas 6 miesięcy...”

Odpowiedź dotyczy pytania nr 34 - 38: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na jego modyfikację.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pozycji, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji.

Pytanie nr 40 - Zadanie nr 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 120 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności.

Pytanie nr 41 - Zadanie nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 520 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności

Pytanie nr 42 - Zadanie nr 7, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1200 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności

Pytanie nr 43 - Zadanie nr 7, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 2300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności

Pytanie nr 44 - Zadanie nr 7, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5600 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności

Pytanie nr 45 - Zadanie nr 7, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10,6 l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik o powyższej pojemności

Pytanie nr 46 - Zadanie nr 7, poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby wszystkie zaoferowane pojemniki posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia *"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"* wymaga się aby *"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"*. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: *"Pozostały po wykonaniu blozków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."* Oznacza to, iż pojemnik w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki, (takie pojemniki również są dostępne na rynku) Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są *"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"* w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci:

7

wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML) wraz ze informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie). W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów zgodnych z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 47 - dotyczy zadania nr 7, poz. 1-8

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w SIWZ

Pytanie nr 48 - dotyczy zadania nr 9 poz.16,17,18

Czy Zamawiający wymaga papierów USG oryginalnych Sony i Mitsubishi, czy dopuści papiery kompatybilne o tych samych parametrach technicznych, ale innego producenta niż w/w.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza papiery oryginalne lub równoważne.

Pytanie nr 49 - dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie opakowania ze względu na temperaturę zgrzewania pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 50 - dotyczy zadania nr 1

Czy Zamawiający w poz. 16 wyrazi zgodę na papier 120x120 cm lub jeśli nie na włókninę o gramaturze 52 g/m² o rozmiarze 130x150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający informuje, że treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zmianami) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Zmiany należy uwzględnić podczas sporządzania oferty.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczuk