



PCZ/II-ZP/04/2023

Żnin, dn. 22.02.2024 r.

Do Wykonawców
biorących udział w postępowaniu
PCZ/II-ZP/04/2024

Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzącego w trybie podstawowym na Dostawę
Materiałów jednorazowego użytku w Grupach 1-31 dla Pałuckiego Centrum Zdrowia Sp. z o.
o. w Żninie Nr post.: PCZ/II-ZP/04/2024.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela wyjaśnień i odpowiada na pytania, które wpłynęły od Wykonawców biorących udział w postępowaniu:

1. Pytanie dotyczy: SWZ

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: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

2. Pytanie dotyczy: Umowa

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 ust. 1, 2, 3 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

3. Pytanie dotyczy: Grupa 17

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego w pakiecie nr 17 poprzez dodanie, „Nazwy producenta” jak również „numeru katalogowego” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaoferowany wymagany asortyment.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

4. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.



Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

5. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych 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. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ.

6. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 520 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki o pojemności 520ml.

7. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 1200 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki o pojemności 1200ml.

8. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 3400 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki o pojemności 3400ml.

9. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników o pojemności 5600 ml..

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki o pojemności 5600ml.

10. Pytanie dotyczy: Grupa 17 poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje, iż w poz. 1 i 2 zostaną zaoferowane dwa różne pojemniki o dwóch różnych numerach katalogowych? Na rynku zdarzają się sytuacje, gdzie pod tymi samymi nr katalogowymi oferowane są te same fizycznie pojemniki pod dwoma różnymi pojemnościami (np. 15 ml i 30 ml), co może wprowadzać w błąd Zamawiającego co do faktycznej pojemności pojemnika i jego przeznaczenia zgodnego z potrzebami Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 1 oczekuje pojemników o pojemności 15-20 ml.
Zamawiający w pozycji 2 oczekuje pojemników o pojemności 30 ml.**

11. Pytanie dotyczy: Grupa 11

Prosimy o wydzielenie pozycji 1-8 do oddzielnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności składanych ofert..

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

12. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 1

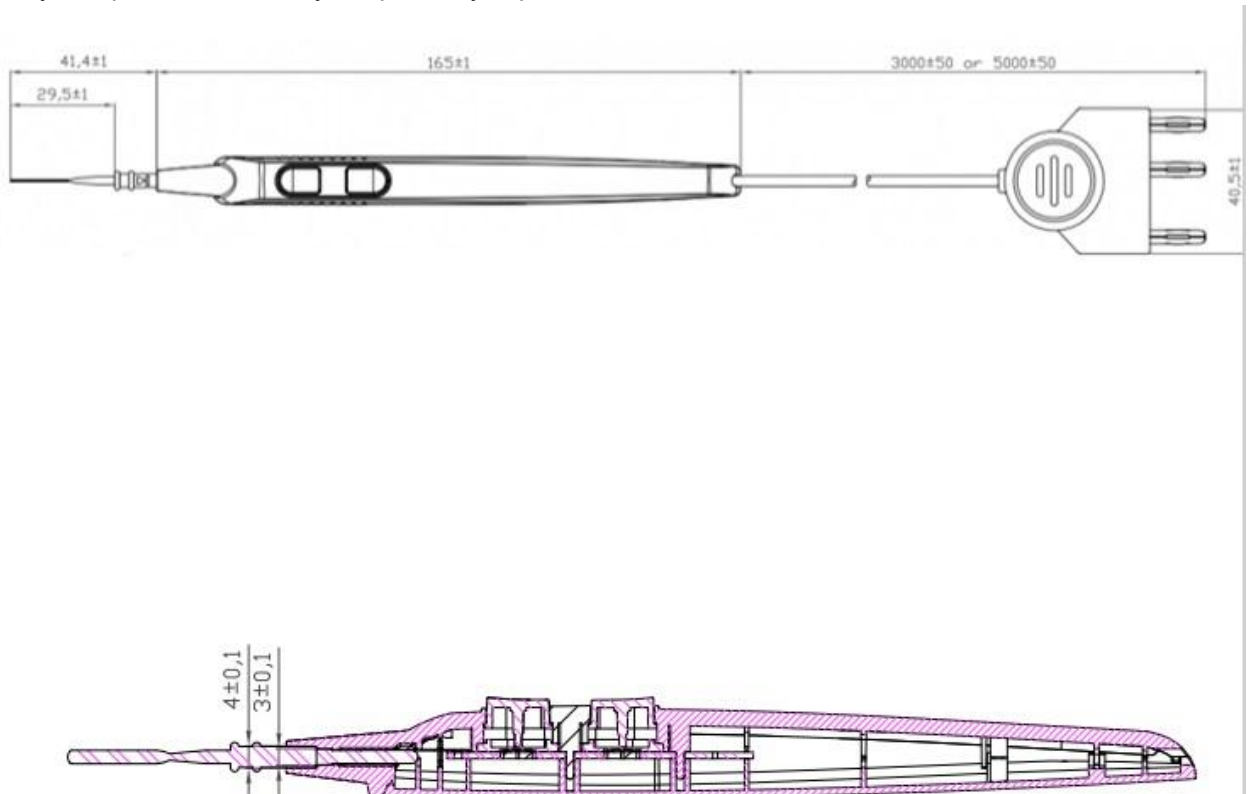
Prosimy o dopuszczenie elektrody dzielonej przeznaczonej dla dorosłych/dzieci, o wymiarach 150x120mm, powierzchnia aktywna 104cm², powierzchnia klejąca 153cm², optymalna siła przylegania. Elektroda wykonana z zaawansowanego Hygro-Gelu, który poprawia przewodność, obniża impedancję, eliminuje pozostałości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



Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

13. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie uchwytu o poniższych parametrach:



Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

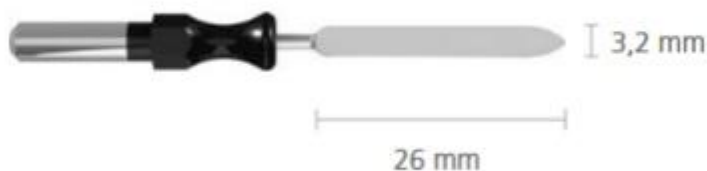
14. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kabla 5 m.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

15. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie elektrody nożowej o poniższych wymiarach:



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrodę o ww. wymiarach. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

16. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 6

Prosimy o dopuszczenie czyścików o wadze ok 8 g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

17. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 7

Prosimy o dopuszczenie elektrody laparoskopowej haczykowej "L", 4mm, dł. 330mm, trzpień 4mm

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

18. Pytanie dotyczy: Grupa 11 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie elektrody o poniższych wymiarach:



Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

19. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 1

Siatkę z polipropylenu monofilamentowego, niewchłaniającą, do leczenia przepuklin pachwinowych, ukształtowaną anatomicznie z otworem na powrózek, o grubości 0,53 mm, gramaturze 82 g/m², porowatości 82%, wielkości porów max 2,22 mm, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych). Technologia pozwalająca w przypadku siatek lekkich, zwiększyć ich wytrzymałość na rozciąganie (>4 N/mm), w rozmiarze 5 x 11 cm, pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 5 sztuk?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

20. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 2, 3, 4

Siatkę z polipropylenu monofilamentowego, niewchłaniającą do leczenia przepuklin, o grubości 0,40 mm, gramaturze 48 g/m², grubości nici 120 µm, porowatości 86,7%, wielkość porów max. 2,98 mm,

pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 5 sztuk, w rozmiarach zgodnych z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

21. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 5

Siatkę częściowo wchłaniającą, składającą się z 25% niewchłaniającego polipropylenowego włókna monofilamentowego (PP) oraz w 75% z wchłaniającego włókna monofilamentowego z polilaktydu (PLLA), o grubości siatki 0,60 mm, gramaturze przed wchłonięciem 80 g/m², po wchłonięciu 20 g/m², czas absorpcji: 7 - 10 miesięcy, ukształtowaną anatomicznie, z otworem na powróżek, w rozmiarze 5 x 11 cm, pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 1 sztuka?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

22. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 6

Siatkę zapatrywania przepuklin brzusznych i pooperacyjnych, wewnątrztrzewnową, separującą, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. Parametry: grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m², porowatość 85%, wielkość porów max. 1,36 mm, grubości nici 120 µm i 180 µm, dwukierunkowa elastyczność, z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadającą pamięć kształtu, pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 1 sztuka Poz. nr 6: 14 x 18 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

23. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 7

Siatkę zapatrywania przepuklin brzusznych i pooperacyjnych, wewnątrztrzewnową, separującą, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. Parametry: grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m², porowatość 85%, wielkość porów max. 1,36 mm, grubości nici 120 µm i 180 µm, dwukierunkowa elastyczność, z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadającą pamięć kształtu, pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 1 sztuka Poz. nr 7: 20 x 25 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

24. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 8

Siatkę zapatrywania przepuklin brzusznych i pooperacyjnych, wewnątrztrzewnową, separującą, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. Parametry: grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m², porowatość 85%, wielkość porów max. 1,36 mm, grubości nici 120 µm i 180 µm, dwukierunkowa elastyczność, z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadającą pamięć kształtu, pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 1 sztuka Poz. nr 8: Ø 12 cm

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ.

25. Pytanie dotyczy: Grupa 7 poz. 9

Siatkę zapatrywania przepuklin brzusznych i pooperacyjnych, wewnątrztrzewnową, separującą, miękką, niewchłaniającą, 2-warstwową, z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetylen (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. Parametry: grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m², porowatość 85%, wielkość porów max. 1,36 mm, grubości nici 120 μm i 180 μm, dwukierunkowa elastyczność, z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadającą pamięć kształtu, pakowaną pojedynczo w podwójne opakowanie, z pięcioma naklejkami, opakowanie zbiorcze 1 sztuka Poz. nr 9: Ø 12 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zamawiający wymaga aby wszystkie zmiany, na które Zamawiający wyraził zgodę (jeżeli dotyczą składanej przez Wykonawcę oferty), były zaznaczone i opisane przez Wykonawcę Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy po zmianach z dnia 22.02.2024 r. : zmiana dopuszczona odpowiedzią na pytanie nr

**Prezes Zarządu
Dyrektor Szpitala
Maciej Hoppe**

