

E.ZP.261.52.2023

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia **na dostawę odczynników i akcesoriów dla Zakładu Patomorfologii.**

Zamawiający udziela następujących odpowiedzi na zapytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia:

Pytanie 1:

Czy zamawiający zgodzi się na wyodrębnienie z pakietu pozycji 1-6 jako odrębny pakiet?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 1-6 do odrębnego pakietu.

Pytanie 2:

Załącznik nr 1-1 do SWZ, pakiet 1

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji asortymentowych nr: 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 13 i utworzenie odrębnego pakietu. Dzięki wydzieleniu ww. pozycji, zwiększeniu ulegnie konkurencyjność asortymentowo-cenowa w przedmiotowym postępowaniu, a to z kolei przełoży się na korzystniejsze ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu 1 pozycji 5-10, 12 i 13 do odrębnego pakietu.

Pytanie 3 :

Załącznik nr 1-2 do SWZ, pakiet 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą u wyrażenie zgody na zaproponowanie bezpiecznego pojemnika o konstrukcji 2w1. Pojemnik wyposażony w wewnętrzny koszyk, skutecznie zabezpieczający materiał tkankowy przed przesuszeniem i kontaktem ze ściankami pojemnika w czasie transportu.

Materiał zostaje uwolniony do formaliny po zdjęciu pierścienia zabezpieczającego i przekręceniu nakrętki.

Użytkownik nie ma kontaktu z formaliną ani jej oparami.

Pojemność całkowita 60 ml (10ml bufor + 10 ml formalina 8%)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Zamawiający podkreśla, że zgodnie z Formularzem cenowym/Przedmiot zamówienia wymaga zaoferowania pojemników z 10% formaliną zbuforowaną fosforanami o pH 7,2-7,4.

Pytanie 4:

Załącznik nr 1-2 do SWZ, pakiet 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą u wyrażenie zgody na zaproponowanie pojemników pakowanych po 48 szt. ze stosownym przeliczeniem ilościowym (63 op. x 48 szt.) Zaproponowane rozwiązanie jest korzystniejsze dla Zamawiającego. Zamawiający otrzyma o 24 pojemniki więcej niż wymaga.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie pojemników pakowanych po 48 szt. ze stosownym przeliczeniem ilościowym, zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 4.5.6. SWZ. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 5:

Dotyczy załącznika nr 1-2 do SWZ Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania bezpieczny zestaw pojemników systemu zamkniętego składający się z: -pojemnika z 12% formaliną o pojemności 35ml -pojemnika z roztworem buforowanym na próbki histologiczne o pojemności 20ml Próbki histologiczne umieszczone są w bezpiecznym buforze. 12% formalina łączy się z buforem poprzez przekręcenie nakrętki. Użytkownik nie ma kontaktu z powstałą po zmieszaniu (buforu z 12% formaliną) 10% formaliną. Opakowanie zbiorcze 27 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Zamawiający podkreśla, że zgodnie z Formularzem cenowym/Przedmiot zamówienia wymaga zaoferowania pojemników z 10% formaliną zbuforowaną fosforanami o pH 7,2-7,4.

Pytanie 6:

Dotyczy załącznika nr 1-1 do SWZ Pakiet 1

Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania formalinę w opakowaniu 20L?.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie formaliny w opakowaniu 20 litrów.

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 7:

Dotyczy załącznika nr 1-1 do SWZ Pakiet 1

Pozycja: 5: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania parafinę o zakresie topnienia 56-58 stopni C?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w poz. 5 parafiny o zakresie topnienia 56-58°C (parafinę o temperaturze topnienia 56-58°C należy wycenić w poz. 6).

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 8:

Dotyczy załącznika nr 1-1 do SWZ Pakiet 1

Pozycja: 5: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania opakowanie 1kg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 5 parafiny o temperaturze topnienia 52-54°C w opakowaniach po 1 kg.

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 9:

Dotyczy załącznika nr 1-1 do SWZ Pakiet 1

Pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania opakowanie 1kg?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 6 parafiny o temperaturze topnienia 56-58°C w opakowaniach po 1 kg.

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 10:

Dotyczy załącznika nr 1-4 do SWZ Pakiet 4

Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści bibułki o wymiarach: długość 8 cm i szerokość 2,5 cm ? Reszta parametrów bez zmian

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w poz. 1 bibutek o wymiarach: długość 8 cm i szerokość 2,5 cm, reszta parametrów bez zmian.

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 11:

Dotyczy treści SWZ pkt 9.3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu świadectwa analizy pH formaliny z niezależnego akredytowanego laboratorium?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu świadectwa analizy pH formaliny z niezależnego akredytowanego laboratorium i podtrzymuje zapis w SWZ pkt. 9.3., tj. Oświadczenie Wykonawcy, że zobowiązuje się, w trakcie realizacji umowy, dostarczać na żądanie Zamawiającego świadectwo analizy pH formaliny z niezależnego akredytowanego laboratorium – dotyczy Pakietu 1 poz. 3 oraz Pakietu 2.

Pytanie 12:

Dotyczy treści SWZ pkt 9.3

Czy Zamawiający dopuści świadectwo analizy pH formaliny wystawione przez producenta na podstawie szczegółowych badań prowadzonych przez samego producenta przez okres 2 lat.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuści świadectwa analizy pH formaliny wystawionego przez producenta na podstawie szczegółowych badań prowadzonych przez samego producenta przez okres 2 lat i podtrzymuje zapis w SWZ pkt. 9.3., tj. Oświadczenie Wykonawcy, że zobowiązuje się, w trakcie realizacji umowy, dostarczać na żądanie Zamawiającego świadectwo analizy pH formaliny z niezależnego akredytowanego laboratorium – dotyczy Pakietu 1 poz. 3 oraz Pakietu 2.

Pytanie 13:

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 na zmianę.

Pytanie 14:

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:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie 15:

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 ust. 1 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę. Powyższe zastrzeżenie nie stanowi, że kara umowna jest należna w kwocie brutto (czyli z podatkiem VAT), ale że kara umowna stanowi % kwoty wynagrodzenia brutto.

Pytanie 16:

(dotyczy: Pakiet 1 pozycja 11)

Prosimy o dopuszczenie odwapniacza na bazie EDTA i niewielkiej ilości kwasu solnego, o pH 0,5; gotowego do użycia; po odwapnieniu możliwe jest wykonanie oznaczeń IHC, op. 1 litr.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Odwapniacz opisany w pytaniu spełnia wymagania wskazane w zmodyfikowanym Formularzu cenowym/Przedmiot zamówienia (załącznik nr 1-1 do SWZ).

Pytanie 17:

(dotyczy: Pakiet 1, pozycja 12)

Czy Zamawiający preferuje określone kolory tuszu.

Odpowiedź:

Dotychczas przy oznaczaniu marginesów odcięcia Zamawiający używał koloru zielonego, niebieskiego, żółtego i czerwonego. Po podpisaniu umowy Zamawiający wskaże Wykonawcy kolory z jego palety, niekoniecznie muszą to być 4 wymienione powyżej.

Pytanie 18:

(dotyczy: Pakiet 2, pozycja 1)

Czy Zamawiający dopuści system zamknięty składający się z pojemnika o pojemności 60 ml, wypełnionego roztworem buforowanym oraz z nakręcanej kapsułki wypełnionej roztworem formaliny. Wkręcenie kapsułki z formaliną zapewnia utrwalenie materiału biologicznego w sposób eliminujący ryzyko kontaktu użytkownika z formaliną.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Zamawiający podkreśla, że zgodnie z Formularzem cenowym/Przedmiot zamówienia wymaga zaoferowania pojemników z 10% formaliną zbuforowaną fosforanami o pH 7,2-7,4.

Pytanie 19:

(dotyczy: Pakiet 2, pozycja 1)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników w opakowaniach zbiorczych po 35 sztuk.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie pojemników pakowanych po 35 szt. ze stosownym przeliczeniem ilościowym, zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 4.5.6. SWZ.

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 20:

(dotyczy: Pakiet 4, pozycje 5-8)

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:

Tak, Zamawiający potwierdza, że dla całego Pakietu 4 (w tym dla poz. 5-8) wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD, co Zamawiający określił w SWZ w pkt. 4.5.1. oraz pkt. 9.1.

Pytanie 21:

(dotyczy: Pakiet 4, pozycje 5-8)

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:

Nie, Zamawiający nie potwierdza, by dla pojemników z Pakietu 4 poz. 5-8 wymagał, 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.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż pojemniki wykorzystywane do badań są w Szpitalu trwale oznakowane zgodnie z wewnętrznymi instrukcjami.

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania pojemników posiadających na stałe przytwierdzone oznakowanie oraz bez tego oznakowania.

Pytanie 22:

(dotyczy: Pakiet 4, pozycje 5-8)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki, które są szczelne, lecz posiadają jeden rząd gwintu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

Pytanie 23:

(dotyczy: Pakiet 4, pozycje 8)

Czy Zamawiający dopuści pojemniki bez skali?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie pojemników bez skali. Jednocześnie zamawiający modyfikuje opis i dopuści pojemniki z podziałką co 10 ml lub co 20 ml lub co 50 ml. Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia, zgodnie z treścią Modyfikacji z dnia 15.11.2023 r.

Obowiązujący wzór Formularza cenowego/ Przedmiot zamówienia – *po modyfikacji* – w załączeniu do pisma o modyfikacji. Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na wzorze załącznika zmodyfikowanego.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.