



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Kielcach
im. św. Jana Pawła II**

25-375 Kielce ul. Wojska Polskiego 51

☎ (41) 260-42-00 Fax. (41) 260-42-05
NIP:657-18-13-314 REGON: 290391139



✉ zoz@zozmswiakielce.pl

🌐 www.zozmswiakielce.pl

Kielce, dnia 19 lutego 2024 r.

Znak postępowania: **01/PN/2024**

WYKONAWCY BIORĄCY UDZIAŁ W POSTĘPOWANIU

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Zakup i sukcesywna dostawa jednorazowego niejałowego asortymentu, wyrobów medycznych dla SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II”.

SP ZOZ MSWiA w Kielcach im. św. Jana Pawła II działając na podstawie art. 135 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (Dz. U. z 2023, poz. 1605 ze zm.), udziela wyjaśnień na wnioski Wykonawców w ramach wyżej wymienionego postępowania:

Pytanie 1

Czy zamawiający wymaga w pakiecie 14 pojemników posiadających wskaźnik maksymalnego napełnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 14, pozycja 1) pojemnik bez uchwytu do przenoszenia p wysokości całkowitej 121 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pojemnik bez uchwytu do przenoszenia p wysokości całkowitej od 12 cm do 14,5 (+/-0,3 cm). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 14, pozycja 2) pojemnik bez uchwytu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17, pozycja 4) spodenki do kolonoskopii wykonane z SMS o gramaturze 28 g/m kw., niebieskie (szer. 120 cm),

Odpowiedź:

W części 17 pozycja 4, zamawiający wymaga „Jednorazowe śliniaki (...)”. Pytanie Wykonawcy prawdopodobnie dotyczy pozycji 3, do której Zamawiający dopuszcza spodenki do kolonoskopii wykonane z SMS o gramaturze 28 g/m kw., niebieskie (szer. 120 cm). Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17, pozycja 2) gąbkę o wymiarach: 80 x 50 x 40 mm (+/- 2,5mm)? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 17, pozycja 6) kieliszki do leków pakowane po 80 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kieliszki do leków pakowane po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 18, pozycja 1) elektrody o wymiarach 36x48? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 18, pozycja 1) elektrody o wymiarach 36x48. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Pytanie 8

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej ?

Odpowiedź:

Zgodnie z treścią Komunikatu Głównego Inspektora Farmaceutycznego z dnia 24 lipca 2023r. w sprawie wątpliwości interpretacyjnych dotyczących przepisów regulujących działalność aptek, Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 7 października 2022r. nie określa metody kontroli warunków transportu. Zamawiający w SWZ określił warunki udziału w postępowaniu oraz wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia. Kontrola warunków transportu może być przeprowadzana w dowolny sposób gwarantujący prawidłową ich weryfikację.

Pytanie 9

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 17 pozycji 10 matę podłogową z możliwością przytwierdzenia do podłogi z 4 stron, o wymiarach 8 x 122 cm , wchłaniałość min. 1,5 l?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Dot. Część 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy w którym 2 rury rozciągliwe są o długości 160cm , a dodatkowa rura do worka po rozciągnięciu 100cm, z workiem o pojemności 3L, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SWZ.

Pytanie 11

Część 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami karbowanymi 160cm, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SWZ.

Pytanie 12

Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nerki jednorazowego użytku o pojemności 900ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę a`300 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę a`300 z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 14

Część 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę a`120 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę a`120 z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 15

Część 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę a`100 z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 16

Część 15, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę a`120 z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę a`120 z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 17

Dot. części 4, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania obwodu oddechowego o parametrach: Układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, z kapturkiem na linie, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga pod warunkiem obecności w zestawie trójnika Y lub połączenia rur w sposób trwały i pozwalający na prawidłowe prowadzenie wentylacji.

Pytanie 18

Dot. części nr 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego z PP. Rozciągliwego w zakresie 0,4-2 m, rura dodatkowa 0,4-1,5 m, pozostałe jak w SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Dot. części 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie układu z rury gładkiej, karbowanej o długości 1,6 m, pozostałe jak w SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z SWZ.

Pytanie 20

Dot. umowy – załącznik 4 §6 pkt 3

3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. wykonania obowiązku reklamacyjnego, braków lub niezgodności towaru z umową ponad terminy określone w § 2 ust. 1 pkt 1 lub §5 ust.1, ust.2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia zapis w załączniku 4 w §6 pkt 3 na:

„3) w razie zwłoki w dostarczeniu towaru albo zwłoki w usunięciu stwierdzonych wad tj. wykonania obowiązku reklamacyjnego, braków lub niezgodności towaru z umową ponad terminy określone w § 2 ust. 1 pkt 1 lub § 5 ust. 1, ust. 2, ust. 5 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki.”

Pytanie 21:

Dot. części 3

Czy Zamawiający w poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość

opakowań. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 22

Dot. Pakiet 4 pozycja 1 – Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy rozciągliwy wykonany z PP+EVA z dodatkowa rura rozciągliwą do 120cm, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 23

Dot. Pakiet 4 pozycja 2 – Czy Zamawiający ma na myśli obwód oddechowy gładki w środku czy rozciągliwy?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli obwód oddechowy rozciągliwy i karbowany w środku, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 24

Dot. Pakiet 4 pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści obwód sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie 25

dotyczy zapisu SWZ pkt VII ppkt. 4.3 Czy ze względu na dużą ilość asortymentu zawartą w postępowaniu oraz brak kryterium jakości Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek na potwierdzenie spełnienia przez oferowany przedmiot dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego a dopuści potwierdzenie powyższego np. za pomocą ulotek, folderów, kart katalogowych lub innych dokumentów zawierających opis parametrów oferowanego asortymentu?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem SWZ, Rozdział III dot. opisu przedmiotu zamówienia: Wykonawca, którego oferta została najwyżej oceniona, zostanie wezwany do przekazania próbki – w części 3 i 10, gdzie jest ona wskazana, której nie można przekazać przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. Próbka nie będzie stanowić części oferty, ale posłuży potwierdzeniu tego co jest zawarte w treści oferty Wykonawcy. Przedłożone próbki będą badane pod kątem zgodności z opisem przedmiotu zamówienia szczegółowo opisanym w formularzu asortymentowo-cenowym i ofertą Wykonawcy. Próbki po sprawdzeniu nie podlegają zwrotowi.

W wyjaśnieniach udzielonych 12 lutego 2024r. Zamawiający dodatkowo zastrzegł „(...)że Wykonawca którego oferta zostanie najwyżej oceniona w części 16, poz. 5,6,7,8 po 1 szt. – zostanie wezwany do przekazania próbek(...)”

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowany przedmiot dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Wykonawca składa wraz z ofertą dokumenty wskazane w Rozdziale VII ust. 1 ppkt.5) w tym m. in. materiały informacyjne na temat oferowanego produktu takie jak np. ulotki, foldery, karty katalogowe, etykiety handlowe, zdjęcia, badania lub inne materiały/dokumenty zawierające opis parametrów oferowanego asortymentu.

Pytanie 26

Czy w przypadku gdy wykonawca nie złoży wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, to Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie zgodnie z art. 107 ust. 2 – Pzp?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem w rozdziale VII SWZ pkt 5):

W celu potwierdzenia spełniania przez oferowany przedmiot dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, Wykonawca składa wraz z ofertą następujące dokumenty:

- a) Oświadczenie Wykonawcy, że wszystkie oferowane produkty będące wyrobami medycznymi posiadają aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu oraz spełniają wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974), jej przepisów przejściowych i wykonawczych oraz Rozporządzenia UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych – MDR (jeżeli prawo nakłada obowiązek posiadania takich dokumentów) lub stosowne oświadczenie, iż do danego produktu nie stosuje się ww. przepisów (dotyczy wszystkich części).
- b) Oświadczenie Wykonawcy, że posiada niezbędne dokumenty dopuszczające oferowane produkty będące przedmiotem zamówienia do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Jednocześnie Wykonawca zobowiązuje się złożyć na każde żądanie Zamawiającego aktualnych kopii dokumentów świadczących o wymaganym dopuszczeniu do obrotu i stosowania w Polsce.
- c) Oświadczenie o posiadaniu certyfikatów i o dopuszczeniu właściwej urzędowej instytucji kontroli jakości, łącznie z certyfikatami CE dokumentującymi aktualne zgłoszenie rejestracji oferowanego produktu do Rejestru Produktów Leczniczych, Wyrobów medycznych i Produktów Biobójczych oraz potwierdzenie, że oferowany asortyment posiada

dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych. Wykonawca zobowiązuje się przedstawić dokumenty na każde żądanie Zamawiającego.

- d) Materiały informacyjne na temat oferowanego produktu takie jak np. Ulotki, foldery, karty katalogowe, etykiety handlowe, zdjęcia, badania lub inne materiały/dokumenty zawierające opis parametrów oferowanego asortymentu umożliwiającego sprawdzenie zgodności produktu z wymaganiami zamawiającego określonymi w załączniku nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy (dotyczy wszystkich części).

Zamawiający nie przewidział w SWZ ani w Ogłoszeniu o zamówieniu możliwości wezwania o uzupełnienie dokumentu przedmiotowego. Zgodnie z Komentarzem UZP. Brak zamieszczenia stosownej informacji w ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia uniemożliwia zamawiającemu uzupełnianie dokumentów, pozostawiając mu jedynie uprawnienie do wezwania o wyjaśnienia przedmiotowego środka dowodowego (art. 107 ust. 4 Pzp).

Z CA DYREKTORA
ds. administracyjno - gospodarczych
SP ZOZ MZWiA w Kielcach
im. św. Jana Pawła II
Szymon Mazurkiewicz



