



L.dz. Adm 9/2023 2148, 2149, 2166, 2181, 2204/2023

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podst. art. 275 pkt 1 ustawy Pzp

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Zamawiający, w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego postępowania przez Wykonawców, przekazuje poniżej treść zapytań i udziela następujących wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w postępowaniu na **Dostawę drobnego sprzętu medycznego – znak sprawy Adm 9/2023**.

Tabela 1. Pytania Wykonawców oraz wyjaśnienia Zamawiającego

L.p.	Treść pytania	Treść wyjaśnienia udzielonego przez Zamawiającego										
1	<p>Pakiet nr 7 poz. 2</p> <p>Zwracamy się z prośbą o uściślenie ilości oraz pojemności pojemników, które Zamawiający zamierza zamówić. Różnice w cenie pomiędzy poszczególnymi pojemnikami wymienionymi przez Zamawiającego ww. pozycji sięgają nawet kilkudziesięciu procent, co uniemożliwia przeprowadzenie poprawnej wyceny.</p>	<p>Zamawiający podaje szacunkowe ilości poszczególnych pojemności:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>pojemność</th> <th>ilość</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>0,7l</td> <td>100 szt.</td> </tr> <tr> <td>1l</td> <td>3500szt.</td> </tr> <tr> <td>2l</td> <td>100 szt.</td> </tr> <tr> <td>0,2l</td> <td>300 szt.</td> </tr> </tbody> </table>	pojemność	ilość	0,7l	100 szt.	1l	3500szt.	2l	100 szt.	0,2l	300 szt.
pojemność	ilość											
0,7l	100 szt.											
1l	3500szt.											
2l	100 szt.											
0,2l	300 szt.											
2	<p>Pakiet nr 7 poz. 2</p> <p>Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne były wykonane z polipropylenu? Tylko taki materiał zapewnia odporność na przebicie i elastyczność pojemnika a także pozwala na efektywne spalanie zebranego materiału.</p>	<p>Zamawiający wymaga spełnienia zapisów określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz.U.2017 poz. 1975 z późniejszymi zmianami).</p>										
3	<p>Pakiet nr 7 poz. 2</p> <p>Czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?</p> <p>Obecnie na rynku są dostępne również pojemniki na odpady medyczne produkowane w technologii rozdmuchu, co sprawia, że powstałe pojemniki mogą posiadać zniekształcenia i zmienną, nie jednolitą grubość ścianki. Rozdmuch jest metodą dedykowaną do opakowań średniej wielkości, o stosunkowo małej grubości ścianki i niewygórowanych wymaganiach technicznych (np. butelka PET). Tylko i wyłącznie metoda wtrysku pod ciśnieniem gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość pojemników oraz jednakową grubość ścianek na całej powierzchni pojemnika, co zapewnia zgodną z obowiązującą normą odporność na przebicie, a w rezultacie zapewnia odpowiednie bezpieczeństwo personelu medycznego, podczas użytkowania.</p>	<p>Zamawiający <u>nie wymaga</u>, aby pojemniki były wykonane w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem. Zamawiający nie określa technologii wytwarzania pojemników.</p>										



4	Pakiet nr 7 poz. 1-5 Ze względu, że kody EAN nie są wymagane przez polskie prawo oraz nie wszyscy Producenci je stosują zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu stosowania kodu EAN i zastąpienie go zastosowaniem kodu dostawcy, który pozwoli na dokładną identyfikację oferowanego asortymentu.	Zamawiający dopuszcza podanie kodu dostawcy w przypadku nie stosowania kodu EAN przez producenta.
5	Pakiet nr 12 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści długość min. 100 cm?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
6	Pakiet nr 12 poz. 4 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby resuscytator posiadał zintegrowany pasek? Specjalna konstrukcja i powierzchnia worka same w sobie zapewniają pewny chwyt i komfortowe stosowanie.	TAK, Zamawiający dopuszcza.
7	Pakiet nr 12 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści zawór bezpieczeństwa 60 cm H ₂ O?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
8	Pakiet nr 12 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 1650 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
9	Pakiet nr 12 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści objętość rezerwuaru tlenu 2000 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
10	Pakiet nr 12 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści objętość worka 600 ml?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
11	Pakiet nr 12 poz. 5 Prosimy o doprecyzowanie jakiego resuscytatora wymaga Zamawiający, gdyż w opisie wskazuje „resuscytator silikonowy”, a potem „wszystkie części resuscytatora wykonane z PCV”.	Zamawiający oczekuje resuscytatora silikonowego.
12	Pakiet nr 15 poz. 1 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje w tej pozycji rękojeści do laryngoskopów?	TAK, Zamawiający oczekuje w tej pozycji rękojeści do laryngoskopów.
13	Pakiet nr 15 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czyste, niesterylne?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
14	Pakiet 15 – Laryngoskopy, łyżki do laryngoskopów Czy w pozycji 1 i 2 Zamawiający wymaga produktów sterylnych, czy jałowych?	Zamawiający określił wymóg dla przedmiotu jako sterylny.
15	Pakiet 15 – Laryngoskopy, łyżki do laryngoskopów Czy w pozycji 1 Zamawiający dopuści rękojeść laryngoskopu z oznaczeniem rozmiarów: średni i pediatryczny?	Zamawiający określił rozmiary jako M (medium) i L (large), laryngoskop „pediatryczny”, zgodnie z wiedzą Zamawiającego też występuje w różnych rozmiarach.
16	Pakiet 21 termometry bezdotykowe Czy Zamawiający dopuści termometr bez świetlnego wskaźnika miejsca pomiaru?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
17	Pakiet 21 termometry bezdotykowe Czy Zamawiający dopuści termometr z zalecanym czasem pomiaru 3 – 4 sekundy?	TAK, Zamawiający dopuszcza.
18	Pakiet 21 termometry bezdotykowe Czy Zamawiający dopuści termometr z zalecaną odległością podczas pomiaru 2 – 3 cm?	NIE, Zamawiający nie dopuszcza.
19	Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczący sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji?	NIE, Zamawiający nie wymaga.



20	Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością PN-EN ISO 13485:2016-04 dotyczący produkcji i dystrybucji opakowań, testów oraz wyrobów pomocniczych do kontroli procesów sterylizacji, mycia i dezynfekcji?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
21	Dotyczy zapisów projektu umowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy dotyczących kar wg poniższych przykładów: „... § 6. Kary umowne 1. Z tytułu nienależytego wykonywania niniejszej Umowy, strony przewidują kary umowne na zasadach określonych poniżej. 2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: 1) za zwłokę w dotrzymaniu terminu dostawy określonego w § 3 ust. 1 Umowy w wysokości 1% wartości niedostarczonego towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, 2) za zwłokę w dotrzymaniu terminu dostawy reklamowanego towaru wskazanego w § 3 ust. 10 Umowy w wysokości 1% wartości reklamowanego towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, 3) za odstąpienie od Umowy przez Wykonawcę lub Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy netto wskazanego, z tym zastrzeżeniem, że w razie odstąpienia od części Umowy kara umowna będzie liczona od wartości umowy, od której Zamawiający odstąpił. 3. Limit kar umownych, jakich Zamawiający może żądać od Wykonawcy z wszystkich tytułów przewidzianych w niniejszej Umowie, wynosi 10% ceny ofertowej netto określonej w § 2 ust. 1 Umowy.	NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.
22	Pakiet 3 poz. 3 Czy Zamawiający wymaga, aby testy były samoklejące co ułatwia prowadzenie dokumentacji?	NIE, Zamawiający nie wymaga.
23	Pakiet 3 poz. 3 Czy Zamawiający wymaga aby informacje zawarte na teście były w języku polskim?	TAK, Zamawiający wymaga

Wykonała: Anna Żurańska
Dział Zamówień Publicznych
e-mail: dzpublicznych@wsp-bilikiewicz.pl
tel. 58 52 47 518