



WszSL.FZ.381./07/126 / 2024

Legnica 12.03.2024r.

Do wszystkich zainteresowanych

**DOTYCZY POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO W TRYBIE PRZETARGU  
NIEOGRANICZONEGO NA DOSTAWY NIESTERYLNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO**

znak sprawy WSzSL/FZ-07/24

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, wyjaśniam co następuje:

**Dotyczy: część 2 pojemniki – załącznik nr 2A.**

Pytanie 1

Pozycja 1: Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 200-250ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø65 - Ø59 x 100 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała?

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

Pytanie 2

Pozycja 2: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 1000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø132,5 - Ø105,2 x 131,2 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

Pytanie 3

Pozycja 3: Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 3 000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø200,0 - Ø168,0 x 154,8 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**



Pytanie 4

Pozycja 4: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 5000 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø225,0 - Ø194,0 x 187,0 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

Pytanie 5

Pozycja 5: Czy Zamawiający wymaga: Pojemniki chirurgiczne do przechowywania i transportu materiałów tkankowych. Pojemniki chirurgiczne przeznaczone do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych utrwalonych w 10% zbuforowanej formalinie. Pojemniki wykonane z polipropylenu (PP). Zamknięcie dociskowe, jednorazowe, szczelne, odporne na uszkodzenia. Pojemniki bez formaliny o pojemności 10000 ml i wymiarach (średnica górna – średnica dolna x wysokość): Ø293,0 – Ø255,5 x 221,5 mm oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania).?

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

Pytanie 6

CZEŚĆ 4 - DRUTY

POZ. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Druty do wiązania odłamów kostnych; średnica: 0,4 – 1,5 mm\*; długość: 10 m w wozju

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie 7

**dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §6 ust. 1 wzoru umowy do 0,5% wartości zamówienia, którego kara dotyczy za każdy dzień zwłoki?

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie nr 8

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

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający nie może brać na siebie tego rodzaju zobowiązania z uwagi na płynność zdarzeń występujących w jednostce Zamawiającego.**

Pytanie nr 9

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”.

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający zobowiązał się do minimalnych zamówień – ich ilość została określona w kolumnie „D” Formularza asortymentowo – cenowego.**

Pytanie nr 10

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „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.

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający dopuszcza wprowadzenie przez Wykonawcę w formularzu asortymentowo - cenowym numerów katalogowych oferowanego asortymentu.**

Pakiet 2

Pytanie nr 11

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”.

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia - niesterylnych pojemników do badań histopatologicznych.**

Pytanie nr 12

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”.

**W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z SWZ. Nie dopuszcza złożenia oferty na wyroby opisane w pytaniu.**

Pytanie nr 13

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 pojemnika o pojemności 1200 ml. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

Pytanie nr 14

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 pojemnika o pojemności 3400 ml. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

Pytanie nr 15

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 pojemnika o pojemności 5600 ml. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ

W odpowiedzi na pytanie: **Zamawiający dopuszcza propozycję Wykonawcy z zachowaniem pozostałych wymogów. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy w oferowanej Części (w odpowiedniej kolumnie) wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź ( proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).**

**Uwaga:**

**Odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.**

Z poważaniem,

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
w Legnicy

*Anna Płotnicka-Mieloch*