



**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](mailto:zoz@zozmswiakielce.pl)

🌐 [www.zozmswiakielce.pl](http://www.zozmswiakielce.pl)

Kielce, dnia 5 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 niejalowego 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:**

Dotyczy Części nr.5. poz.1,2,3,4,8.

Zgodnie z oczekiwaniem zamawiającego i ustawą o ZP, oferujemy system równoważny w skutecznym odsysaniu a zarazem bezpieczny ze względu na właściwości antybakteryjne (badania do wglądu zamawiającego) o następujących cechach szczegółowych - prosimy o dopuszczenie. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia). Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (odsysanie standardowe oraz ortopedyczne): gładki, rozszerzający się, dostosowany do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę do zabezpieczenia portu pacjenta oraz port do pobierania próbek lub zadawania saszetek z żelem. Wkłady(certyfikowane jako produkt medyczny ze znakiem CE, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych). Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu pakowane w formie częściowo sprasowanej dla zmniejszenia objętości. Wkłady o pojemności 1000ml, 2000ml. Kanistry (okrągłe o poj.1000ml, 2000ml) kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową (która umożliwia prowadzenie dokładnego bilansu płynów, bez stosowania dodatkowych urządzeń), z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego i sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone tylko w zaczep do mocowania. Kanistry z przezroczystego tworzywa, odporne na uszkodzenia mechaniczne, certyfikowane jako produkt medyczny, spełniający wszystkie wymagania określone w odpowiednich regulacjach prawnych. Wkłady i pojemniki są oznakowane znakiem CE (do wglądu deklaracja zgodności) i są wzajemnie kompatybilne. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie nowoczesnych, bezpiecznych wkładów, ze względu na cechy użytkowe (szczelność, prostotę użytkowania) oraz na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196 – do wglądu dla zamawiającego). Oferowany system jest konkurencyjny cenowo. Deklarujemy bezpłatną wymianę kanistrów(pojemników) obecnie użytkowanych w szpitalu, w przypadku wybrania naszej oferty.

#### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga oferowanego systemu. Dopuszczony równoważny system powinien być wraz z pierwszą dostawą dostarczony ze stosowną ilością kanistrów (pojemników) obecnie użytkowanych w szpitalu, które wykonawca jest zobowiązany uwzględnić w cenie systemu, w ilości:

- pojemniki o poj. 1l – 14 sztuk
- pojemniki o poj. 2l – 55 sztuki

Ponadto Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do utylizacji - jako odpad medyczny, odebranych pojemników wielorazowego użytku obecnie używanych w Szpitalu, a nie pasujących do oferowanego przez Wykonawcę równoważnego systemu - na koszt Wykonawcy.

**Pytanie 2:**

Dotyczy Części nr.5. poz.5.

Prosimy o dopuszczenie proszek żelujący rozpuszczalny w wodzie w wiaderku zawierającym 4kg proszku oraz miarkę dozującą, z odpowiednim przeliczeniem.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 3**

Dotyczy Części nr.5. poz.6.

W oferowanym systemie występuje łącznik prosty do portu próżni w pokrywie wkładu, prosimy o dopuszczenie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

**Pytanie 4**

Dotyczy Części nr.5. poz.1,2,8.

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, ułatwia kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 5**

Dotyczy części 12, Poz. 2 Czy Zamawiający zgodzi się, iż nastąpiła omyłka pisarska i dopuści worek urostomijny o podanych parametrach i pojemności 460 ml (brak worka z podanymi parametrami i pojemnością 510 ml).

**Odpowiedź:**

Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej w opisie przedmiotu zamówienia dotyczącego części 12, poz. 2 polegającej na wpisaniu „ Pojemność worka 510 ml +/- 10ml”, a winno być; „ Pojemność worka 460ml +/-10ml”. Zamawiający dopuszcza worek urostomijny o pojemności 460 ml +/-10ml.

**Pytanie 6**

Dotyczy części 12

Czy zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych? (worki stomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym). W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający zobowiązuje się do składania zamówień w pełnych opakowaniach handlowych, to jest co najmniej 30 szt. worków stomijnych.

**Pytanie 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości niezrealizowanej dostawy brutto, licząc za każdy dzień zwłoki.

Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie „Zamówienia będą składane do godziny 13:00. Zamówienia złożone po godzinie 13:00, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym”.

**Pytanie 8**

Dotyczy Części nr 16 poz.4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie do wyceny papieru o rozmiarze 112 x 125mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 15 szt. (bloczków = 200 kartek), pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie do wyceny papieru o rozmiarze 112 x 125mm x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 15 szt. (bloczków = 200 kartek), pozostałe parametry oferowanego papieru będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**WYJAŚNIENIE ZAMAWIAJĄCEGO:**

W Rozdziale VIII SWZ pkt 2 wystąpiła oczywista omyłka pisarska. Zamawiający poprawia zapis zgodnie z art. 135 ust.2:

„2. Wykonawca przy użyciu platformy <https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswiakielce> może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż **na 6 dni przed upływem terminu składania ofert**, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do zamawiającego nie później niż **na 14 dni przed upływem terminu składania ofert**.”