

Lipno, dn. 15.03.2022 r.

Znak postępowania: ZP/8/2022

## Odpowiedź na pytania do treści SWZ

**dot.: postępowania o udzielenie zamówienia w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy Pzp na dostawę zamkniętego systemu do pobierania krwi do Szpitala Lipno Sp. z o.o. w Lipno**

Na podstawie art. 284 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.), Zamawiający informuje, że wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści SWZ.

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi i zamieszcza zapytania i wyjaśnienia na stronie internetowej prowadzonego postępowania:

### Pytanie:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna, Wymagania dla systemu zamkniętego do pobierania krwi – L.p.5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek z czasem wykrzepiania ok. 30 minut u Pacjentów nieleczonych antykoagulantami.

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza zaoferowanie opisanego produktu.

### Pytanie:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna, Wymagania dla systemu zamkniętego do pobierania krwi – L.p.4: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek do koagulologii posiadających ograniczoną przestrzeń martwą mniejszą lub równą 1 cm, posiadających konstrukcję "próbówka w próbówce" oraz wskaźnik minimalnej objętości pobrania, co realnie wpływa na ograniczenie przestrzeni martwej pomiędzy meniskiem krwi, a korkiem.

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie próbek z przestrzenią martwą nie mniejszą niż 1 ml, wskaźnikiem objętości minimalnej i konstrukcją opisaną w pytaniu.

### Pytanie:

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna, Wymagania dla systemu zamkniętego do pobierania krwi – L.p.4: Czy Zamawiający wyraża zgodę aby otrzymaną próbką potwierdzić, że zaoferowane próbki do koagulologii posiadają ograniczoną przestrzeń martwą mniejszą lub równą 1 cm?

### Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wymaga dostarczania próbek.

### Pytanie:

Dotyczy Załącznika nr 4 - Projekt umowy - §2 ust. 5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie uchwytów jednorazowych – systemowych, wyspecyfikowanych w Załączniku nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna – w Lp. 18., które nie posiadają terminu ważności. Jednocześnie o dopuszczenie numeru serii oraz daty produkcji produktu na opakowaniu zbiorczym.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na dostarczanie uchwytów z określoną na opakowaniu serią i datą produkcji.

**Pytanie:**

Dotyczy Załącznika nr 4 - Projekt umowy - §2 ust. 5: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek wyspecyfikowanych w Załączniku nr 2 do SWZ - Specyfikacja techniczna – w Lp. 7-17., które na swoich etykietach posiadają nazwę zawartego dodatku, co jest zgodę z obowiązującą normą ISO.

Ponadto biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany w kraju innym niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt we wszystkich pozycjach zawartych w specyfikacji, etykiet handlowych w języku polskim?

Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych art. 14 pkt. 1 „wyroby przeznaczone do używania na terytorium RP mają oznakowania i instrukcję używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” oraz pkt. 2 „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Czy zatem Zamawiający dopuści, aby oferowane wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na zaoferowanie próbek posiadających na etykiecie nazwę dodatku. Wyraża również zgodę na dostarczanie produktów z etykietami i ulotkami w języku angielskim, jeżeli Wykonawca będzie w stanie, na pisemne żądanie Zamawiającego, przedstawić autoryzowane i przetłumaczone przez uprawnionego tłumacza ulotki w języku polskim.

**Pytanie:**

Dotyczy Załącznika nr 4 - Projekt umowy - §2 ust. 6: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie próbek do koagulologii, wyspecyfikowanych w pozycji 7., z terminem ważności nie krótszym niż 3 miesiące.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż wymaga zaoferowania produktów, których data ważności będzie nie KRÓTSZA niż 90 dni od daty dostarczenia do Zamawiającego a w przypadku zamiaru dostarczenia produktów z datą krótszą niż 90 dni – uzyskania pisemnej, via email, zgody Kierownika Apteki Szpitalnej.

**Pytanie:**

Zwracamy się z prośbą o zgodę na wystawienie faktury z 60 dniowym terminem płatności.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

**Pytanie:**

Dotyczy paragrafu 7.1a wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 2%.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody.

# Szpital Lipno

Spółka z o.o.

ul. Nieszawska 6 87-600 Lipno tel. 54 288 04 14 fax 54 288 02 80 www.szpitallipno.pl e-mail przetargi@szpitallipno.pl

## Pytanie:

Dotyczy paragrafu 2 ust. 7 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu dotyczące obowiązku odbierania opakowań zewnętrznych przez Wykonawcę.

Uzasadnienie: Firma nasza zajmuje się dystrybucją urządzeń i odczynników do diagnostyki laboratoryjnej, nie posiada jednak uprawnień do utylizacji odpadów.

Każda placówka służby zdrowia ma podpisaną umowę na odbiór różnego rodzaju odpadów zarówno komunalnych jak i medycznych, szkodliwych itp.

Zgodnie z Ustawą o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi, koszty gospodarowania wytworzonego odpadu ponosi posiadacz, wytwórca odpadu (w tym przypadku Szpital – Zamawiający) i zgodnie z Ustawą o odpadach zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. W związku z powyższym scedowanie na Wykonawcę odpowiedzialności do odbioru zużytych opakowań po dostarczanym przedmiocie zamówienia jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad.

## Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na wykreślenie zapisu z umowy dotyczącego obowiązku odbierania opakowań zewnętrznych przez Wykonawcę. Jednocześnie Zamawiający dokonuje modyfikacji projektu umowy.

Szpital Lipno Sp. z o.o.  
PREZYDENT  
Andrzej Wasielewski