

Konin, 20.03.2025 r.

EP.252.5.2025
(nr. wew. WSZ-EP-5/141/2025)

**Wszyscy Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego/
Strona internetowa prowadzonego postępowania**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, o wartości mniejszej niż progi unijne, na zadanie pod nazwą: „Dostawa niejałowych wyrobów medycznych i materiałów higienicznych”, nr referencyjny postępowania: WSZ-EP-5/2025

Odpowiedź na zapytania w sprawie SWZ – nr 4

Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia – zwanej dalej „SWZ”.

W związku z powyższym działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), zwanej dalej „Ustawą Pzp.”, Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

PYTANIE 1 – pakiet 10 poz. 1- 4

Prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający wymaga, aby oznakowanie pojemników na odpady medyczne było zgodne z §6 ust. 1 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 października 2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi, tj. posiadały widoczne oznakowanie identyfikujące, które zawiera:

- 1) kod odpadów medycznych w nim przechowywanych;
- 2) nazwę wytwórcy odpadów medycznych;
- 3) numer REGON wytwórcy odpadów medycznych;
- 4) numer księgi rejestrowej wytwórcy odpadów medycznych w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2016r. poz. 1638, 1948 i 2260), wraz z podaniem organu rejestrowego;
- 5) datę i godzinę otwarcia (rozpoczęcia użytkowania);
- 6) datę i godzinę zamknięcia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie potwierdza powyższego.

PYTANIE 2 – pakiet 10

Z uwagi, że wszystkie dostępne na rynku pojemniki na odpady medyczne nie podlegają rejestracji jako wyrób medyczny na podstawie ustawy o wyrobach medycznych, prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie pojemników na materiały skażone nie zarejestrowanych jako wyrób medyczny, nie posiadających znaku CE i deklaracji zgodności oraz o stawce VAT w wysokości 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe, w związku z tym modyfikuje zapisy Rozdziału XIX SWZ - Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych w pkt. 1 ppkt b) oraz zapisy § 1 Załącznika nr 4 do SWZ - Projektowane postanowienia umowy. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 4 zostaną zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

PYTANIE 3 – pakiet 10

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane pojemniki miały okrągły kształt ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa powyższego.

PYTANIE 4 – pakiet 10

Poz. 4 czy Zamawiający wymaga, aby pojemnik 20 L posiadał uchwyt (pałak) do przenoszenia?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza powyższe i w związku z tym doprecyzowuje zapisy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy w tym zakresie. Zmiana treści SWZ oraz zmodyfikowany Załącznik nr 2 zostaną zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

PYTANIE 5 – pakiet 10

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty opinii PZH, która potwierdza, że oferowane pojemniki mogą być stosowane w zakładach udzielających świadczenia zdrowotne, do zbierania niebezpiecznych odpadów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

PYTANIE 6 – pakiet 10

Pojemniki powinny być odporne na przebicia , czy Zamawiający wymaga, aby oferowane pojemniki spełniały normę ASTM F2132-01- 2008 odporność na przebicie igła medyczna. Na potwierdzenie spełnienia przez pojemniki w/w normy należy załączyć do oferty odpowiednie wyniki badań. Dokument z przeprowadzonych badań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga powyższego.

PYTANIE 8 – pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu op.80 sztuk z przeliczeniem na 5000 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ. Zamawiający nie określa sposobu pakowania przedmiotu zamówienia, w związku z tym Formularz asortymentowo – cenowy przewiduje wycenę za 1 sztukę. Sposób wyceny jednej sztuki jest kwestią techniczną i w żaden sposób nie uniemożliwia złożenia konkurencyjnej oferty.

PYTANIE 9 – pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę pokrywek do kieliszków w opakowaniu a'80 sztuk z przeliczeniem na 250 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ. Zamawiający nie określa sposobu pakowania przedmiotu zamówienia, w związku z tym Formularz asortymentowo – cenowy przewiduje wycenę za 1 sztukę. Sposób wyceny jednej sztuki jest kwestią techniczną i w żaden sposób nie uniemożliwia złożenia konkurencyjnej oferty.

PYTANIE 10 – pakiet 6, pozycja 3

Prosimy o uściślenie, czy Zamawiający wymaga wyceny stazy w ilości 1500 rolek (opakowań po 25 sztuk pasków), czy 1500 pasków w przeliczeniu na 60 rolek po 25 pasków?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania 1 500 rolek (opakowań) po 25 sztuk pasków.

PYTANIE 11 – pakiet 6, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę jednorazowej stazy w opakowaniu 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe, pozostawia zapisy zgodnie z SWZ.

Zamawiający oczekuje wyceny pojedynczej rolki zawierającej 25 sztuk staz jednorazowych.

PYTANIE 12 – pakiet 12

Prosimy o dopuszczenie woreczka do transportu i przechowywania materiału biologicznego wykonanych z polietylenu o wymiarach 150 x 180 mm z zamknięciem strunowym i z kieszenią typu „kangur” na dokumenty o wymiarach 150 x 230 mm z oznaczeniem „BIOHAZARD”. O grubości worka: 0,033 μ i grubość kieszeni: 0.05 μ . Woreczki spełniają wymogi Dyrektywy CE 98/79 dotyczącej wyrobów do diagnostyki in vitro dlatego posiadają stawkę VAT 8%.

Dopuszczenie powyższego możliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza jednorazowe woreczki wykonane z folii polietylenowej; grubość 30 μ m - 40 μ m, wymiary 165 mm x 255 mm (+/-15 mm), co w ocenie Zamawiającego pozwoli Wykonawcy złożyć ofertę na wskazany powyżej przedmiot zamówienia. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, iż treść pytania zawiera prawdopodobnie omyłkowe zapisy odnoszące się do wymiarów, gdyż podane wymiary sugerują, że kieszeń na dokumenty jest większa od wymiarów całkowitych woreczka.

Zamawiający informuje, że niniejszy dokument stanowi integralną część SWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie przedmiotowego Zamówienia.

*Osoba do kontaktu:
Żaneta Borowska
Dział Zamówień Publicznych
tel. 63 240 -41-33*