

L.dz. DAG / 242 / 62 / 2025

Dotyczy: postępowania nr TP-11/25 prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na dostawę odczynników i wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla Zakładu Patomorfologii.

ZAMAWIAJĄCY – Zachodniopomorskie Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie informuje, iż w związku z zadanymi pytaniami w postępowaniu nr TP-11/25, zmianie ulegają następujące terminy:

- 1) Termin złożenia ofert: **do 20.03.2025 roku do godz. 07:30**
- 2) Termin dostarczenia próbek: **do 20.03.2025 roku do godz. 07:30**
- 3) Termin otwarcia ofert: **20.03.2025 roku o godz. 07:40**

Sposób złożenia ofert oraz miejsce otwarcia ofert nie ulegają zmianie.

W związku z powyższym zmianie ulega termin związania ofertą: **do 18.04.2025 roku.**

Jednocześnie stosownie do postanowienia art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U z 2024 poz. 1320), ZAMAWIAJĄCY – Zachodniopomorskie Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie przekazuje poniżej treść otrzymanych zapytań wraz z wyjaśnieniem:

Pytanie nr 1, dotyczy pakietu nr 5:

Proszę o podanie źródła dot. wytycznych Komisji Standaryzacji wydanych przez Ministerstwo Zdrowia.

Odpowiedź nr 1:

Wytyczne Polskiego Towarzystwa Patologów oraz Zestaw Standardów Akredytacyjnych Jednostki Diagnostyki Patomorfologicznej.

Pytanie nr 2, dotyczy pakietu nr 5:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści pojemniki z formaliną o pH 7 +/- 0,1?

Odpowiedź nr 2:

ZAMAWIAJĄCY nie dopuszcza powyższego, pH formaliny musi być zgodne z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz Zestaw Standardów Akredytacyjnych Jednostki Diagnostyki Patomorfologicznej – czyli 7,2-7,4.

Pytanie nr 3, dotyczy pakietu nr 5, poz. 1-2:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w kolumnie nr 3 chodzi o litry czy ilości?

Odpowiedź nr 3:

ZAMAWIAJĄCY nie rozumie pytania. W kolumnie nr 3 podana jest ilość przedmiotu zamówienia w jednostkach określonych osobno dla każdej pozycji. W pozycji nr 1 ZAMAWIAJĄCY wymaga 870 litrów w opakowaniach po 5 litrów (czyli 174 opakowań 5 litrowych). W pozycji nr 2 ZAMAWIAJĄCY wymaga 5 060 litrów w opakowaniach po 1 litr (czyli 5 060 opakowań 1 litrowych).



Pytanie nr 4, dotyczy pakietu nr 5, poz. 3:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści pojemnik 30 ml z 18 ml formaliny?

Odpowiedź nr 4:

ZAMAWIAJĄCY nie dopuszcza powyższego. Pojemnik zaproponowany przez WYKONAWCĘ jest o połowę mniejszy od pojemnika wymaganego w SWZ.

Pytanie nr 5, dotyczy pakietu nr 5, poz. 3:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści pojemnik 60 ml z 35 ml formaliny?

Odpowiedź nr 5:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 6, dotyczy pakietu nr 1, poz. 1 i 2.:

Czy ZAMAWIAJĄCY oczekuje od WYKONAWCÓW zaproponowania szkiełek podstawowych ze szkła białego sodowo-wapiennego o jakości odpowiadającej np. jakości szkiełek podstawowych firmy Menzel (gdzie Fe₂O₃ jest mniejsze lub równe 0,03%), z zachowaniem pozostałych zapisów w wymaganiach zawartych w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź nr 6:

ZAMAWIAJĄCY potwierdza powyższe. ZAMAWIAJĄCY oczekuje szkiełek o jakości odpowiadających szkiełkom podstawowym firmy Menzel.

Pytanie nr 7, dotyczy pakietu nr 1, poz. 2.:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści do postępowania szkiełka podstawowe do IHC (immunohistochemii) jednego z niemieckich producentów w rozmiarze 76x26x1 mm w opakowaniach po 50 szt., produkowane zgodnie z normą ISO 8037/1, z zachowaniem pozostałych zapisów zawartych w wymaganiach opisu przedmiotu zamówienia – jako szkiełka równoważne dla szkiełek Super Frost Plus, używane również w latach poprzednich z powodzeniem w Państwa laboratorium, tym bardziej że wymagają Państwo próbek celem oceny jakości a tym samym przydatności do przeprowadzanych badań?

Odpowiedź nr 7:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 8, dotyczy pakietu nr 1, poz. 3.:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści do postępowania szkiełka nakrywkowe, szkiełka o najwyższej jakości w rozmiarze 22x22 mm o grubości 0,13 – 0,16 mm, ze szkła borosilikatowego D263M, z zachowaniem pozostałych parametrów opisanych w przedmiocie zamówienia

Odpowiedź nr 8:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 9, dotyczy pakietu nr 1, poz. 4.:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści do postępowania szkiełka nakrywkowe jednego z niemieckich producentów, szkiełka o najwyższej jakości w rozmiarze 24x50 mm do automatów nakrywających o grubości 0,13 – 0,17 mm, ze szkła borosilikatowego D263M produkowane zgodnie z normą ISO 8255/1, z zachowaniem pozostałych parametrów opisanych



w przedmiocie zamówienia, używanych również w latach poprzednich z powodzeniem w Państwa laboratorium.

Odpowiedź nr 9:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 10, dotyczy pakietu nr 1-2:

Czy ZAMAWIAJĄCY w pakiecie nr 1, 2 wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź nr 10:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. Używany program w jednostce ZAMAWIAJĄCEGO zaokrągliła ceny do dwóch miejsc po przecinku, podawanie cen powyżej dwóch miejsc spowodować może rozbieżności między rzeczywistą wartością towaru z faktury a tą, która została wprowadzona do systemu.

Pytanie nr 11:

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.

Odpowiedź nr 11:

ZAMAWIAJĄCY nie ma możliwości przygotowania harmonogramu dostaw, ponieważ składane zamówienia są zależne od ilości dostarczanego do Zakładu Patomorfologii materiału do badań.

Pytanie nr 12:

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”.

Odpowiedź nr 12:

ZAMAWIJCZY nie wyraża zgody na powyższe. Ilość przedmiotu zamówienia jest wyliczana na podstawie badań przeprowadzonych w Zakładzie Patomorfologii i Zakładzie Diagnostyki Laboratoryjnej w ciągu jednego pełnego roku kalendarzowego. Wykorzystanie przedmiotu zamówienia zależne jest od liczby pacjentów i rodzaju zleconych badań w trakcie realizacji umowy.

Pytanie nr 13:

ZAMAWIAJĄCY wymaga:

DOTYCZY KAŻDEGO PAKIETU: Ważne i aktualne na dzień otwarcia ofert dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie RP dla każdego oferowanego wyrobu medycznego:

- deklarację producenta o zgodności z obowiązującymi dla danego produktu normami,
- ważny certyfikat CE wydany przez jednostkę notyfikowaną potwierdzający spełnienie wymagań zasadniczych dla danego wyrobu.

Zauważyć należy, że nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o modyfikację cytowanego zapisu poprzez dopisanie: „jeśli dotyczy”.

Odpowiedź nr 13:

ZAMAWIAJĄCY potwierdza, że ww. dokumenty muszą być dostarczone tylko dla przedmiotu zamówienia zakwalifikowanego jako wyrób medyczny.

Pytanie nr 14:

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą WYKONAWCA jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź nr 14:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązków dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych.

Pytanie nr 15:

WYKONAWCA zwraca się do ZAMAWIAJĄCEGO o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie „Nazwy producenta” jak również „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.

Odpowiedź nr 15:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na modyfikowanie Załącznika nr 1 do SWZ. W każdym pakiecie jest kolumna, w którą należy wpisać nazwę handlową i numer katalogowy oferowanego produktu. ZAMAWIAJĄCY nie wymaga, ale WYKONAWCA może uzupełnić kolumnę we własnym zakresie o nazwę producenta.

Pytanie nr 16:

Czy ZAMAWIAJĄCY wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

WYKONAWCA zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

WYKONAWCA nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat WYKONAWCY, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź nr 16:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązków dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych.

Pytanie nr 17, dotyczy pakietu nr 5, poz. 1,2,3.:

„Z uwagi na fakt, iż formalina buforowana 10% jest odczynnikiem laboratoryjnym i nie posiada określonego stopnia czystości, prosimy ZAMAWIAJĄCEGO o dopuszczenie zaoferowania formaliny dedykowanej do histopatologii bez spełnienia wymogu czystości czda, jak również, w związku z powyższym, o odstąpienie od wymogu dostarczenia na świadectwie jakości potwierdzenia czystości odczynnika.”

Odpowiedź nr 17:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe z zastrzeżeniem, że ma to być formalina zgodna z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów oraz Zestaw Standardów Akredytacyjnych Jednostki Diagnostyki Patomorfologicznej.



Pytanie nr 18, dotyczy pakietu nr 1, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie szkiełek bez nazwy szkiełka lub firmy pod polem do opisu. Wymaganie niniejszego parametru może wskazywać na konkretnego dostawcę szkiełek. Zwracamy uwagę, iż szkiełka pokryte polem lakierowanym (białym) na powierzchni, na której został położony lakier, mają wykończenie matowe, zaś druga strona szkiełka (nie pokryta niczym) jest stroną błyszczącą. Orientacja, po której stronie należy nakładać preparat, jest zatem bezproblemowa. Dodatkowo zwracamy uwagę na aspekty ekonomiczne. Szkiełka posiadające opis pod polem matowym uniemożliwiają prawidłowe nałożenie większego wycinka, ponieważ napis zabiera około od 8-10% powierzchni szkiełka przeznaczonej do pracy ze skrawkiem mikrotomowym. Może to mieć szczególne znaczenie np. przy rozmazach, większych preparatach. Zwracamy ZAMAWIAJĄCEMU uwagę na fakt, iż w niniejszej pozycji wymagana jest próbka zatem ZAMAWIAJĄCY jest w stanie zweryfikować jakość i funkcjonalność dostarczonych wraz z ofertą próbek na potrzeby własnych potrzeb.

Odpowiedź nr 18:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe, przy intensywnej i szybkiej pracy napis na szkiełku ułatwia prawidłowe określenie strony szkiełka. Parametr ten nie wskazuje konkretnego dostawcy. Według wiedzy ZAMAWIAJĄCEGO na rynku jest wielu producentów, którzy umieszczają nazwę na szkiełku.

Pytanie nr 19, dotyczy pakietu nr 1, poz. 1:

Czy ZAMAWIAJĄCY wymaga szkiełek o wysokiej jakości, ze szkła sodowo-wapniowego, o niskiej zawartości tlenku żelaza, o składzie: SiO₂ 72,2%, MgO 4,3%, Na₂O 14,3%, Al₂O₃ 1,2%, K₂O 1,2%, Fe₂O₃ 0,03%, CaO 6,4%, SO₃ 0,3% ?

Odpowiedź nr 19:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20, dotyczy pakietu nr 2, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie kasetek z otworami okrągłymi o śr. 2 mm, z otworem mocującym przykrywkę o długości 11 mm.

Odpowiedź nr 20:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 21, dotyczy pakietu nr 2, poz. 2:

Prosimy o potwierdzenie, czy ZAMAWIAJĄCY oczekuje kasetek z pokrywą połączoną z podstawą za pomocą zawiasu (z wieczkiem zrywalnym, które nie jest jednolicie połączone z podstawą).

Odpowiedź nr 21:

ZAMAWIAJĄCY oczekuje kasetek z pokrywą połączoną z podstawą za pomocą zawiasu.

Pytanie nr 22, dotyczy pakietu nr 2, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie kasetki HistoScreen, dla której producent nie podaje wielkości otworów siateczki (w przybliżeniu wynoszą one 0,18mm).





Odpowiedź nr 22:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 23, dotyczy pakietu nr 3, poz. 1:

Prosimy ZAMAWIAJĄCEGO o potwierdzenie, iż przez zapis „brzezi powierzchni tnącej ostrza oraz krawędzie podstawy noża ścięte pod kątem 45 stopni” rozumie także zaokrąglone brzezi i krawędzie pod uśrednionym kątem 45 stopni. Dzięki zaokrąglonym brzegom i krawędziom pod kątem 45 stopni ZAMAWIAJĄCY ma możliwość jeszcze bezpieczniejszej pracy niż w przypadku prosto ściętych krawędzi i brzegów.

Odpowiedź nr 23:

ZAMAWIAJĄCY potwierdza powyższe.

Pytanie nr 24, dotyczy pakietu nr 4, poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie parafiny o tt. 56-58 st. C. Parafina histopatologiczna jest mieszaniną wosków, dlatego producenci mają w asortymencie produkt, którego temperatura topnienia zawiera się w przedziale temperaturowym, a nie o konkretnej wartości.

Odpowiedź nr 24:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 25, dotyczy pakietu nr 4, poz. 4:

Prosimy o usunięcie zapisu „czysta do analiz”, gdyż dla eozyny wodnej roztwór 1% nie stosuje się tej klasy czystości.

Odpowiedź nr 25:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 26, dotyczy pakietu nr 4, poz. 6, 11:

Prosimy o wyjaśnienie czym ma się różnić klej do nakrywania preparatów (nakrywanych w automacie) w pozycji 6 i 11? Rodzajem preparatów- histologicznych i cytologicznych?

Odpowiedź nr 26:

ZAMAWIAJĄCY sprostowuje – jest to ta sama pozycja. Proszę wycenić klej do nakrywania preparatów w ilości zsumowanej z pozycji nr 6 i pozycji nr 11.

Pytanie nr 27, dotyczy pakietu nr 4, poz. 12:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści wodorosiarczan sodu, 1 hydrat lub bezwodny w op. 1 kg (2 sztuki)?

Odpowiedź nr 27:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.



Pytanie nr 28, dotyczy pakietu nr 4, poz. 13:

Czy ZAMAWIAJĄCY dopuści węglan sodu bezwodny cz.d.a w opakowaniu po 1 kg z określeniem sumarycznej ilości (w kg), jakiej wymaga?

Odpowiedź nr 28:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 29, dotyczy pakietu nr 5, poz. 3:

Prosimy ZAMAWIAJĄCEGO o dopuszczenie zbuforowanej formaliny 10% w ilości 40 ml w pojemniku o pojemności 60 ml. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź nr 29:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 30, dotyczy pakietu nr 7:

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”.

Odpowiedź nr 30:

ZAMAWIAJĄCY potwierdza powyższe.

Pytanie nr 31, dotyczy pakietu nr 7, poz. 4:

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 366 ml, zamiast 300 ml, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 31:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 32, dotyczy pakietu nr 3:

Czy ZAMAWIAJĄCY wymaga aby, dla dłuższej żywotności, żyłki posiadały ostrze platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną?

Odpowiedź nr 32:

ZAMAWIAJĄCY nie wymaga dodatkowej powłoki.

Pytanie nr 33, dotyczy pakietu nr 3:

Czy ZAMAWIAJĄCY wymaga aby żyłki wyposażone były w dwa otwory mocujące w ostrzu o wymiarach 8x2 mm w odległości 20 mm od końców ?



Odpowiedź nr 33:

ZAMAWIAJĄCY nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 34, dotyczy pakietu nr 5, poz. 3:

Zwracamy się do ZAMAWIAJĄCEGO o dopuszczenie pojemnika o pojemności 50-80 ml wypełnionego 10% zbuforowaną formaliną w ilości 30 ml.

Odpowiedź nr 34:

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 35, dotyczy pakietu nr 7, poz. 2:

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie pojemników chirurgicznych na wycinki histopatologiczne o pojemności:

- a) 500 ml, wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). 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.
- b) 1000 ml, wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). 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
- c) 250 ml, wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). 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
- e) 3000 ml, wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). 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.
- f) 5000 ml, wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). 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
- g) 10.000 ml, wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). 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 .



Wskazane w formularzu pojemności wskazują tylko na jednego WYKONAWCĘ co jest ograniczeniem konkurencyjności oferty.

Odpowiedź nr 35:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe (pomijając punkt c), w którym według ZAMAWIAJĄCEGO jest omyłka pisarska), pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ, a w szczególności warunek posiadania miejsca na pojemniku na poniższe dane:

- imię i nazwisko pacjenta,
- numer pesel,
- data pobrania materiału,
- informacje o preparacie
- dodatkowy opis.

Pytanie nr 36, dotyczy pakietu nr 7, poz. 3:

Zwracamy się z prośbą do ZAMAWIAJĄCEGO o dopuszczenie pojemnika do transportu materiału cytologicznego, wykonany z polipropylenu z zakręcaną pokrywką o wysokości 85 mm - różnica jest tak niewielka iż nie będzie miała wpływu na użytkowanie pojemnika.

Odpowiedź nr 36:

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań opisanych w SWZ.

Pytanie nr 37, dotyczy pakietu nr 7, poz. 4:

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie pojemnika do transportu materiału cytologicznego, wykonanego z polipropylenu z pokrywką na wcisk o pojemności 250 ml, reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź nr 37:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. Pojemnik zaproponowany przez WYKONAWCĘ jest znacznie mniejszy, co może skutkować tym, że szkiełko, które będzie w pojemniku transportowane się nie zmieści.

Pytanie nr 38, dotyczy pakietu nr 2, poz. 1,2:

Czy ze względu na posiadaną drukarkę ZAMAWIAJĄCY oczekuje kasetek, których podstawy połączone są w stopy po 40 lub 50 szt. taśmą? Rozwiązanie to znacząco usprawnia i przyspiesza pracę z drukarką, ponieważ eliminuje konieczność umieszczania kasetek pojedynczo w podajnikach drukarki?

Odpowiedź nr 38:

ZAMAWIAJĄCY nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 39, dotyczy pakietu nr 2, poz. 2:

Czy ze względu na posiadaną drukarkę ZAMAWIAJĄCY oczekuje kasetek konfekcjonowanych w sposób dedykowany dla tej drukarki: „kasetki histopatologiczne z wewnętrzną komorą z przykrywką, seledynowe lub błękitne (jasne, pastelowe) oraz żółte i białe, przystosowane do drukarek laserowych, z oddzielną komorą na materiał, wielkość otworów w komorze 0,3-0,4 mm, dodatkowe otwory poza komorą, podstawy kasetek połączone w stopy po 40 taśmą, wieczka osobno w workach strunowych. Szybkie połączenie na wcisk wieczka z podstawą, bez zawiasu” ? Obecny opis przedmiotu zamówienia opisuje kasetki kompatybilne z drukarką, ale brak opisu konfekcjonowania wskazuje, że przed umieszczeniem podstaw kasetek w drukarce zaistnieje konieczność oderwania wieczek od



podstaw i pojedynczego umieszczania podstaw w podajniku co będzie miało znaczący wpływ na czas załadunku kasetek i wygodę obsługi drukarki.

Odpowiedź nr 39:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. ZAMAWIAJĄCY wymaga, aby oferowane kasetki posiadały zawias.

Pytanie nr 40, dotyczy pakietu nr 2, poz. 2:

Jeśli ZAMAWIAJĄCY zgodnie z opisem przedmiotu Zamówienia nie oczekuje konfekcjonowania kasetek w sposób dedykowany dla posiadanej drukarki przytoczony w pytaniu poprzednim proszę o dopuszczenie: "kasetki histopatologiczne z wewnętrzną komorą z przykrywką, seledynowe lub błękitne (jasne, pastelowe) oraz żółte i białe, przystosowane do drukarek laserowych, z oddzielną komorą na materiał, wielkość otworów w komorze 0,3-0,4 mm, dodatkowe otwory poza komorą, wieczko zrywalne, zaczepy eliminujące samoczynne otwarcie kasetki, odporne na substancje chemiczne, nieodbarwiający się kolor" - Nie istnieją kasetki, które charakteryzują się jednocześnie wieczkiem zrywanym i zawiasem, ponieważ są to dwa różne rozwiązania połączenia. Przy wieczku zrywanym, które jest wygodniejsze, za eliminację samoczynnego otwierania odpowiadają zaczepy.

Odpowiedź nr 40:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. ZAMAWIAJĄCY wymaga, aby oferowane kasetki posiadały zawias.

Pytanie nr 41, dotyczy pakietu nr 2, poz. 3:

Proszę o dopuszczenie: "kasetki histopatologiczne z wewnętrzną komorą z siateczki z przykrywką, odporne na substancje chemiczne, z oddzielną komorą na materiał z siateczki, wielkość otworów siateczki 0,18 mm, dodatkowe otwory poza komorą, wieczko z zawiasem umożliwiającym demontaż, pokryte siateczką 0,18mm, białe" - kasetki z siateczką 0,18mm istnieją jedynie wersji z zawiasem.

Odpowiedź nr 41:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. ZAMAWIAJĄCY wymaga, aby oferowane kasetki posiadały zawias.

Pytanie nr 42, dotyczy projektu umowy:

Czy ZAMAWIAJĄCY wyrazi zgodę na modyfikację § 6 projektu umowy – zał. 2 do SWZ w następujący sposób:

- 1) w wysokości **1% wartości netto** niezrealizowanej w terminie części danego zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie wszystkich spóźnionych produktów łącznie, nie mniej niż **40 zł** łącznie naliczonej kary od wszystkich spóźnionych produktów w ramach danego zamówienia za każdy dzień zwłoki,
- 2) w wysokości **4% wartości brutto** (danego pakietu) reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki w jego wymianie lub uzupełnieniu brakującego towaru,
- 3) w wysokości **14% wartości brutto** niezrealizowanej całej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez ZAMAWIAJĄCEGO z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY,
- 4) braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 Ustawy, WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną w wysokości **4% kwoty netto** całej umowy, której WYKONAWCA



Odpowiedź nr 42:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych.

Pytanie nr 43, dotyczy projektu umowy:

Czy ZAMAWIAJĄCY wyrazi zgodę na modyfikację § 6- załącznik nr 2 do SWZ w taki sposób, aby wysokość kary umownej była naliczana na podstawie wartości netto, a nie brutto?

Odpowiedź nr 43:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych.

Pytanie nr 44, dotyczy projektu umowy:

Prosimy o wyjaśnienie czy ZAMAWIAJĄCY wyrazi zgodę na dodanie do umowy zdania „ZAMAWIAJĄCY będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 400 zł netto” W związku z kosztami wysyłki/ sposobem pakowania w opakowania zbiorcze prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 400 zł.

Odpowiedź nr 44:

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. ZAMAWIAJĄCY dokonuje zamówienia „na bieżąco” zgodnego z zapotrzebowaniem miesięcznym. W Zakładach nie ma miejsca na przechowywanie zapasowych ilości przedmiotu zamówienia.

Osoba upoważniona do kontaktów w sprawie: Marta Krysiak, nr tel. 91 42 51 431

Dyrektor

Zachodniopomorskiego Centrum Onkologii

