



LAS-65/1-PN/30-2024.AN

Rybnik, dnia 24.06.2024 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy wyrobów medycznych Ia Pracowni Histopatologii i Zakładu Anatomopatologii
(zamówienie nr LAS-65-PN/30-2024.AN)
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z dnia 27.05.2024 r., nr 2024/S 101-311631

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi, dodatkowo zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Czy Zamawiający 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 1: Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 2: „Prosimy o modyfikację zapisów § 6 ust. 1-4 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 2: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 3: „(dotyczy: Pakiet 1, Pozycja 2)

Prosimy o dopuszczenie hematoksyliny Mayera o czasie barwienia 5-10 minut.”

Odpowiedź 3: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 4: „(dotyczy: Pakiet 1, Pozycja 3)

Prosimy o dopuszczenie eozyny wodnej <1%.”

Odpowiedź 4: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Telefony:

Kancelaria: 32 429-12-90

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 32 429-12-54

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

BNP Paribas Bank Polska SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

Pytanie 5: „(dotyczy: Pakiet 4, Pozycja 1)

Prosimy o dopuszczenie pudełek tekturowych do archiwizacji bloczków parafinowych z wieczkiem i wkładem dzielącym o wymiarach około: 340 x 140 x 50 mm. Tak niewielka różnica w wymiarze nie wpływa na funkcjonalność pudełka, a nieco większe pudełko pozwala na pomieszczenie większej ilości bloczków.”

Odpowiedź 5: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 6: „(dotyczy: Pakiet 4, Pozycja 3)

Czy Zamawiający oczekuje pojemników na zużytą parafinę kompatybilnych z procesorem tkankowym Excelsior?”

Odpowiedź 6: Zamawiający potwierdza powyższe oczekiwanie.

Pytanie 7: „(dotyczy: Pakiet 4, Pozycja 7)

Prosimy o dopuszczenie kleju do zaklejania preparatów zawierającego ksylon 48-53%. Zamawiający wymaga kleju gęstego, a ksylon w składzie jest rozcieńczalnikiem więc im mniejsza jego ilość tym klej ma większą gęstość.”

Odpowiedź 7: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 8: „(dotyczy: Pakiet 4, Pozycja 11)

Prosimy o potwierdzenie iż Zamawiający wymaga szkiełek dopuszczonych przez producenta posiadanego aparatu immunohistochemicznego firmę Roche - Ventana do stosowania w aparacie, o wymiarach 75mmx25mm, pakowanych po 72 szt. w opakowaniu?”

Odpowiedź 8: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia, jak i formularzu cenowym; dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 9: „(dotyczy: Pakiet 5, Pozycja 1)

Czy Zamawiający oczekuje szkiełek o szlifowanych krawędziach?”

Odpowiedź 9: Zamawiający potwierdza powyższe oczekiwanie.

Pytanie 10: „(dotyczy: Pakiet 6)

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 10: Zamawiający potwierdza, iż wymaga zaoferowania wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro.

Pytanie 11: „(dotyczy: Pakiet 6)

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”.

Odpowiedź 11: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia, jak i również w formularzu cenowym.

Pytanie 12: „(dotyczy: Pakiet 7, Pozycja 1, 2)

Wnosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania żyłek, w których ostrze jest platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną. Żyłki o takim parametrze (zgodnie z materiałami informacyjnymi) produkuje WYŁĄCZNIE firma Feather, której produktów dystrybutorem w Polsce jest firma (...) Jest to ograniczanie konkurencji do jednego wykonawcy, co stoi w oczywistej sprzeczności z Prawem Zamówień Publicznych. Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż sposób pokrycia ostrza żyłki dodatkową powłoką należy w znacznej ilości przypadków do know how producentów i nie udostępniają oni takich informacji publicznie. Nie zmienia to jednak faktu, iż spełniają one rygorystyczne wymagania stawiane takim produktem.”

Odpowiedź 12: Zamawiający nie odstępuje od wymogów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 13: (dotyczy: Pakiet 7, Pozycja 3)

Prosimy o dopuszczenie nożyków mikrotomowych przeznaczonych przez producenta do skrawania materiału zamrożonego; długość 80 mm, szerokość 8 mm; grubość 0,25 mm; materiał wykonania – stal nierdzewna. Wszystkie ostrza w opakowaniu jednakowej jakości. Opakowanie 50 szt., i ilości 2 opakowań.”

Odpowiedź 13: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 14: „(dotyczy: Pakiet 7, Pozycja 3)

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, wnosimy o odstąpienie od wymogu zaferowania noży w poz. 1,2 i 3 od tego samego producenta, gdyż taki wymóg nie ma kompletnie żadnego merytorycznego uzasadnienia i jest jedynie parametrem ograniczającym konkurencję w pakiecie.”

Odpowiedź 14: Zamawiający nie odstępuje od wymogów wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 15: „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. asortymentowej nr 2, 3, z pakietu 1 i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.”

Odpowiedź 15: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Pytanie 16: „Pakiet 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. asortymentowej nr 3, 5, 6, 8 z pakietu 2 i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.”

Odpowiedź 16: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Pytania od 17 do 20 dotyczą pakietu nr 4

Pytanie 17: „Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie poz. asortymentowej nr 1, 2, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 11 z pakietu 4 i utworzenie odrębnego pakietu. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych ofert cenowych.”

Odpowiedź 17: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Pytanie 18: „poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie pudełka tekturowego do archiwizacji bloczków parafinowych o wymiarach 325 mm x 240 mm x 60 mm”

Odpowiedź 18: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 19: „poz. 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie tuszu histopatologicznego w kolorach: czerwony, pomarańczowy, żółty, niebieski w opakowaniu o pojemności 50 ml.”

Odpowiedź 19: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 20: „poz. 9

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie utrwalacza do badań cytologicznych w pojemniku o pojemności 100 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 100 ml x 15 op.”

Odpowiedź 20: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanym w pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytania od 21 do 23 dotyczą pakietu nr 7

Pytanie 21: „– poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie ostrzy do mikrotomu przeznaczonych do cięcia bardzo twardego materiału o parametrach jak niżej:

- wymiary : długość 80 mm, wysokość 8 mm, grubość 0.25 mm
- kąt natarcia ostrza – 35 st.
- 2 otwory mocujące wewnątrz ostrza o wymiarach 8x2mm zlokalizowane w odległości 20mm od końców żyłki dla długości oraz 5mm od ostrza żyłki dla szerokości licząc od środka otworów
- odległość 40mm pomiędzy otworami mocującymi żyłki (licząc od środka otworów)
- wszystkie 4 narożniki żyłki sfazowane pod kątem 45 stopni minimalizujące ryzyko zacięcia się ostrzem podczas montażu w uchwycie mikrotomu
- opakowanie handlowe – 50 szt.
- noże wykonane ze stali nierdzewnej
- noże wykonane w technologii plazmowej podnoszącej trwałość ostrza”

Odpowiedź 21: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 22: „poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie ostrzy do mikrotomu przeznaczonych do skrawania wstążeczkowego twardego materiału o parametrach jak niżej:

- wymiary : długość 80 mm, wysokość 8 mm, grubość 0.25 mm
- kąt natarcia ostrza – 35 st.
- 2 otwory mocujące wewnątrz ostrza o wymiarach 8x2mm zlokalizowane w odległości 20mm od końców żyłki dla długości oraz 5mm od ostrza żyłki dla szerokości licząc od środka otworów
- odległość 40mm pomiędzy otworami mocującymi żyłki (licząc od środka otworów)
- wszystkie 4 narożniki żyłki sfazowane pod kątem 45 stopni minimalizujące ryzyko zacięcia się ostrzem podczas montażu w uchwycie mikrotomu
- opakowanie handlowe – 50 szt.
- noże wykonane ze stali nierdzewnej
- noże wykonane w technologii plazmowej podnoszącej trwałość ostrza”

Odpowiedź 22: Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 23: „poz. 3

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie ostrzy do kriostatu przeznaczonych do skrawania materiału zamrożonego o parametrach jak niżej:

- wymiary : długość 80 mm, wysokość 8 mm, grubość 0.25 mm
- kąt natarcia ostrza – 35 st.
- 2 otwory mocujące wewnątrz ostrza o wymiarach 8x2mm zlokalizowane w odległości 20mm od końców żyłki dla długości oraz 5mm od ostrza żyłki dla szerokości licząc od środka otworów
- odległość 40mm pomiędzy otworami mocującymi żyłki (licząc od środka otworów)
- wszystkie 4 narożniki żyłki sfazowane pod kątem 45 stopni minimalizujące ryzyko zacięcia się ostrzem podczas montażu w uchwycie mikrotomu
- opakowanie handlowe – 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 2 op. x 50 szt.
- noże wykonane ze stali nierdzewnej

- noże wykonane w technologii plazmowej podnoszącej trwałość ostrza
Pragniemy zaznaczyć iż, zastosowanie stali nierdzewnej do produkcji żyłek do cięcia tkanek zamrożonych w żaden sposób nie przekłada się na obniżenie jakości cięcia i komfortu pracy.”

Odpowiedź 23: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 24 oraz 25 dotyczy zał. 2 do SWZ – Wzór umowy

Pytanie 24: „Wnosimy o zmianę § 5 ust. 1 Kary umowne na następującą treść:

„1. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki w przypadku niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru lub jego części w terminie i na warunkach określonych w § 2 ust. 1.”

Uzasadnienie: Uważamy, że kwota 200,00 zł. jest niewspółmiernie wysoka do zwłoki w dostawie.”

Odpowiedź 24: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 25: „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 25: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 26: „ Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet 1 Poz. 4

Prosimy zamawiającego o wyrażenie zgody na zaproponowanie formaliny w kanistrze o pojemności 20L wyposażonego w wygodny kranik umożliwiający odmierzenie żądanej ilości formaliny z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości.”

Odpowiedź 26: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 27: Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet 3 Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga:

GROCOTT - Produkt medyczny do diagnostyki in-vitro – gotowy manualny zestaw odczynnikowy barwiący – Czas postępowania – ok. 2h Zastosowanie: Metoda do wykrywania grzybów w wycinkach tkanek. op.=72testów

”Zestaw odczynników:

A. Roztwór kwasu chromowego 30 ml

B. Roztwór wodorosiarczynu sodowego 30 ml

C. Roztwór sześciometylenoczteroaminy (haksaminy) 30 ml

D. Roztwór azotanu srebra 30 ml

E. Roztwór boranu sodu 30 ml

F. Roztwór chlorku złota 30 ml

G. Roztwór tiosiarczanu sodu 30 ml H. Roztwór jasnej zieleni 30 ml”

Odpowiedź 27: Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do barwienia Grocott w opakowaniu umożliwiającym wykonanie 100 testów. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania handlowego o innej liczbie testów - w tym przypadku należy przeliczyć ilość opakowań z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz nanieść stosowną zmianę w formularzu cenowym.

Pytanie 28: „ Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet 3 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga :

CONGO RED - Produkt medyczny do diagnostyki in-vitro – gotowy manualny zestaw odczynnikowy barwiący - Czas postępowania ok. 30 min, Zastosowanie: metoda do wykrywania amyloidu w wycinkach tkanek, op.=100testów "Zestaw odczynników: A – roztwór czerwieni Congo 30 ml B – zasadowy roztwór różnicujący 30 ml C – roztwór buforu fosforanowego 30 ml D – hematoksylina Mayera 30 ml"

Odpowiedź 28: Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu do barwienia Grocott w opakowaniu umożliwiającym wykonanie 100 testów. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowania handlowego o innej liczbie testów - w tym przypadku należy przeliczyć ilość opakowań z zaokrągleniem do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz nanieść stosowną zmianę w formularzu cenowym.

Pytanie 29: „Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet 3 Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga :

Weigert Van Gieson metodą szybką - Produkt medyczny do diagnostyki in-vitro – gotowy manualny zestaw odczynnikowy barwiący - Czas postępowania ok. 1h 20 min, Zastosowanie: metoda do wykrywania włókien sprężystych i tkanki łącznej w wycinkach tkanki, op.=100 testów "Zestaw odczynników: A - Roztwór kwasu jodowego 30ml B - Roztwór alkoholu do pojemnika do inkubacji 2 x 30 ml C - Fuksyna rezorcynowa Weigerta 30 ml D - Bufor kwasowy do różnicowania 30 ml E - Hematoksyлина żelaza wg Weigerta — roztwór A 18 ml

F - Hematoksyлина żelaza wg Weigerta — roztwór B 18ml G - Pikrofuksyna wg Van Giesona 30 ml"

Odpowiedź 29: Zamawiający potwierdza powyższe wymaganie.

Pytanie 30: „Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet 3 Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga :

SILVER IMPREGNATION - Produkt medyczny do diagnostyki in-vitro – gotowy manualny zestaw odczynnikowy barwiący – Czas postępowania ok. 30 min, Zastosowanie: Wykrycie srebrochłonnych włókien siateczki wewnątrzplazmatycznej w tkance łącznej, op.=100testów "Zestaw odczynników: A. Roztwór nadmanganianu potasu 18 ml B. Kwaśny bufor aktywacyjny 18 ml C. Roztwór kwasu szczawowego 30 ml D. Roztwór siarczanu amonowo-żelazowego 30 ml E. Roztwór srebra amonowego 30 ml F. Roztwór formaliny 30 ml G. Roztwór utrwalający podsiarczynu sodu 30 ml"

Odpowiedź 30: Zamawiający potwierdza powyższe wymaganie.

Pytanie 31: „Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet 3 Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga :

ZIEHL NEELSEN FITE - Produkt medyczny do diagnostyki in-vitro – gotowy manualny zestaw odczynnikowy barwiący - Czas postępowania: ok. 45 min, Zastosowanie: Wykrycie obecności chorobotwórczych prątków (głównie prątków Kocha i Hansena) w preparatach histologicznych, rozmazach płwocin i wymazach z kultur hodowlanych, op.=100testów "Zestaw odczynników: A. Roztwór kwasu nadjodowego 30 ml B. Roztwór fuksyny karbolowej 30 ml C. Kwaśny bufor różnicujący 30 ml D. Roztwór błękitu metylenowego 30 ml"

Odpowiedź 31: Zamawiający potwierdza powyższe wymaganie.

Pytanie 32: „Dotyczy zał. 1 do SWZ Pakiet. 3 Poz. 6

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy wymaga :

Masson Trichrome z błękitem anilinowym - Produkt medyczny do diagnostyki in-vitro – gotowy manualny zestaw odczynnikowy barwiący - Czas postępowania: ok. 35 min, Zastosowanie: metoda polecana do użycia na tkankach łącznych do wykrywania gamet

jąder, neurofibryli, kreatyny, włókien wewnątrzkomórkowych oraz aparatu Golgiego,
op.=100testów

"Zestaw odczynników:

A - Hematoksylina żelaza wg Weigerta — roztwór A 18ml B - Hematoksylina żelaza wg Weigerta — roztwór B 18 ml C - Roztwór alkoholowy kwasu pikrynowego 30 ml D - Fuksyna kwaśna (paś ksylidynowy) wg Mallory'ego 30 ml E - Roztwór kwasu fosfomolibdenowego 30 ml F - Błękit anilinowy wg Massona 30ml"

Odpowiedź 32: Zamawiający potwierdza powyższe wymaganie.

Pytanie 33: „Dotyczy SWZ, PUNKT IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, PUNKT 7 Zgodnie z zapisem SWZ Zamawiający wymaga: Oświadczenia Wykonawcy, że cały zaoferowany asortyment posiada oznaczenie CE oraz aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 974) – załącznik nr 1 do SWZ; Czy Zamawiający odstąpi od oświadczenia o wyrobach medycznych dla pozycji 9 w pakiecie 6? Dla produktów nie kwalifikowanych jako produkty medyczne (w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.) polski ustawodawca nałożył 23 % stawkę VAT. Nie dyskwalifikuje to jednak w/w produktów do stosowania w placówkach lecznictwa.

Odpowiedź 33: Zamawiający w zakresie pakietu nr 6 poz. 9 odstępuje od wymogu „Oświadczenia Wykonawcy, że cały zaoferowany asortyment posiada oznaczenie CE oraz aktualne dokumenty dopuszczające do obrotu i do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2022 poz. 974) – załącznik nr 1 do SWZ”. W pozostałych pozycjach tego pakietu jak również w pozostałych pakietach przedmiotowe oświadczenie jest wymagane.

Pytanie od 34 do 41 dotyczy załącznika nr 1 do SWZ Pakiet 6

Pytanie 34: „Czy Zamawiający wymaga: w pozycji 1 Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 15-30ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys Ø37-Ø31 x 44 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, bez etykiety?”

Odpowiedź 34: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 35: „Czy Zamawiający w pozycji 2 wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 50-80 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys Ø60-Ø48 x 64 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, bez etykiety?”

Pytanie 36: „Czy Zamawiający wymaga w pozycji 3: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 100-150ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys Ø58-Ø52x80 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, bez etykiety?”

Odpowiedź 35-36: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia, jak i formularzu cenowym; dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 37: „Czy Zamawiający dopuści w poz 4: 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?”

Odpowiedź 37: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 38: „Pozycja 5: 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?”

Pytanie 39: „Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 6: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności 2300 ml o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø174,7 - Ø145,5 x 157,4 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?”

Pytanie 40: „Pozycja 7: 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?”

Pytanie 41: „Czy Zamawiający w pozycji 8 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 10 000 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).?”

Odpowiedź 38-41: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia, jak i formularzu cenowym; dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

W związku z powyższymi modyfikacjami zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert oraz termin związania ofertą, a tym samym dokonuje zmiany treści SWZ w następującym zakresie:

Rozdział XII pkt 1 otrzymuje następujące brzmienie:

Termin związania ofertą wynosi 88 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert. Dzień ten jest pierwszym dniem terminu związania ofertą. Powyższe oznacza, iż termin związania ofertą upływa w dniu **27.09.2024 r.**

Rozdział XV pkt 2 i 4 otrzymują następujące brzmienie:

Pkt 2: Ofertę należy złożyć w terminie **do dnia 02.07.2024 r. do godz. 10:00**

Pkt 4: Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 02.07.2024 r. o godz. 10:30**

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie.