



Samodzielny Publiczny Wielospecjalistyczny
Zakład Opieki Zdrowotnej w Stargardzie
ul. Wojska Polskiego 27, 73-110 Stargard

województwo zachodniopomorskie

SPWZOZ/ZPZ-2.III-382/13.2/2025/A.W.

Stargard, 26.03.2025 r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: Postępowanie przetargowe nr 13/TP/D/2025 na dostawy płynów infuzyjnych na potrzeby bieżącej działalności SPWZOZ w Stargardzie

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z solą pakowane w opakowanie folia-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki sterylne wewnątrz i na zewnątrz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Prosimy o odstąpienie od składania zamówień telefonicznie na rzecz składania zamówień wyłącznie drogą mailową.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie nr 4 - dotyczy SWZ –Podmiotowe środki dowodowe, rozdział X SWZ punkt 4.3 zdolność techniczna i zawodowa

Czy Zamawiający na potwierdzenie zgodności technicznej i zawodowej uzna wykazanie się realizacją dostaw sprzętu medycznego jednorazowego użytku (w przypadku zaoferowania produktu będącego wyrobem medycznym).

Opisany przedmiot zamówienia najczęściej stanowi pozycję w pakiecie lub pakiet w postępowaniach na dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użycia, stąd prośba o potwierdzenie, że tego typu referencje/poświadczenia spełnią oczekiwania Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający uzna.

Sekretariat: 91/ 578 92 03
Fax.: 91/ 391 18 83
e-mail: biuro@zozstargard.pl

Konto bankowe:
Bank Gospodarstwa Krajowego
97 1130 1176 0022 2031 5920 0005
www.zozstargard.pl

NIP: 854-19-38-710
REGON: 000304562
KRS: 0000005388
Rejestr Wojewody: 000000017670
BDO:000108337



Pytanie nr 5 - dotyczy SWZ –Podmiotowe środki dowodowe, rozdział X punkt 4.4)

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że oświadczenie stanowiące załącznik nr 8 stwierdzające, że oferowane produkty lecznicze są dopuszczone do obrotu na terytorium RP...

nie jest wymagane w przypadku składania ofert na przedmiot zamówienia zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź: Oświadczenie stanowiące załącznik nr 8 nie jest wymagane.

Pytanie nr 6 - dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 8

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od rozliczeń miesięcznych, w zamian za wystawianie faktur po każdorazowej dostawie.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie nr 7 - dotyczy wzoru umowy §4 ust. 7

Czy Zamawiający dopuści realizację zamówień w najmniejszym opakowaniu handlowym, które zagwarantuje, że opakowanie produktu nie zostanie uszkodzone w trakcie transportu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 - dotyczy wzoru umowy §5 ust. 1

Czy w celu sprawdzenia dostawy Zamawiający uzna dokument WZ zawierający wszelkie informacje dot. dostarczonego asortymentu (ilość, nazwa, numer katalogowy) ale nie zawierający informacji dot. cen.

Dokument WZ jest potwierdzeniem wydania towaru z magazynu natomiast nie zawiera informacji dot. wartości (cen), ceny jednostkowe oraz wartość zawarta jest na fakturze VAT dostarczonej do Zamawiającego mailem/pocztą.

Odpowiedź: Zamawiający uzna.

Pytanie nr 9

Zwracamy się z prośbą o dodanie poniższego zapisu do umowy dostawy” W przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w §3 ust. 7.niniejszej umowy dostawy, Wykonawca ma prawo wstrzymać dostawy na rzecz Zamawiającego, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Zamawiającego o zaległościach i oficjalnym wezwaniu do zapłaty. Wstrzymanie dostaw może trwać do momentu uregulowania wszelkich zaległości przez Zamawiającego. W przypadku, gdy zaległości nie zostaną uregulowane w wyznaczonym



terminie, Wykonawca może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez prawa Zamawiającego do naliczania kar umownych. Wstrzymanie dostaw w związku z zaległościami nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku zapłaty należności zgodnie z warunkami umowy”
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10 - dotyczy oświadczenia stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ

Uprzejmie prosimy o dostosowanie treści oświadczenia do aktualnie obowiązujących przepisów.

Odpowiedź: Zamawiający dostosował treść oświadczenia.

Pytanie nr 11 - dotyczy formularza asortymentowo cenowego

Prosimy o modyfikację formuły wyliczającej wartość brutto lub wyrażenie zgody na samodzielną zmianę formuły w formularzu cenowym, tak aby wartość brutto była wyliczana od wartości netto plus VAT wartość brutto=wartość netto+VAT

W aktualnym wzorze formularza cenowego Zamawiający zastosował formułę wartość brutto=cena jednostkowa brutto*ilość

Sposób liczenia od ceny jednostkowej netto i wartości netto jest zgodny z systemami fakturowania, w związku z czym na etapie realizacji umowy będzie całkowita zgodność między formularzem cenowym, a fakturami. Sugerowana zmiana pozwoli na uniknięcie w przyszłości reklamacji na etapie realizacji umów, wynikającej z odmiennego sposobu obliczania ceny w formularzu cenowym niż na fakturze VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pakiecie strzykawek z solą fizjologiczną 10 ml z przeliczeniem żądanej pojemności łącznej pozycji zgodnie z SWZ (20 ml) w opakowaniu typu folia, jałowa wewnętrznie strzykawka oraz roztwór. Zgodnie z wiedzą techniczną oraz najnowszymi wytycznymi wydanymi przez Polskie Towarzystwo Pielęgniarstwa Infuzyjnego oraz INS (Stowarzyszenie Pielęgniarek Infuzyjnych) rekomendowaną strzykawką jest ta o budowie strzykawki 10 ml, ponieważ wytwarza ona optymalne ciśnienie płukania, które gwarantuje właściwe przepłukanie dostępu naczyniowego oraz nieuszkodzenie cewnika i naczynia krwionośnego. Strzykawka 20 ml generuje zbyt małe ciśnienie, co nie zapewnia



należytego przepłukania, a co może skutkować okluzją.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawek o pojemności 20 ml.

Pytanie nr 13

Czy zaoferowane wyroby mają być zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy III, zgodnie z zasadą 14, załącznik VIII, Rozporządzenia UE MDR 2017/745 dotyczącej wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści wyroby medyczne w klasie III.

Pytanie nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 20 ml roztworu 0,9% soli fizjologicznej w strzykawce opakowaniefoliowe, umożliwiające jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga opakowania folia-papier, dopuści folia-folia.

Pytanie nr 15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka (potwierdzone w instrukcji obsługi).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania strzykawek z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % nie powodujących opisywanych w literaturze medycznej działań niepożądanych w postaci zaburzeń węchu i w odczuwaniu smaku.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie nr 17

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być sterylne na zewnątrz tak jak inne strzykawki dwuczęściowe, trzyczęściowe, w tym strzykawki do pomp powszechnie stosowane w placówkach opieki zdrowotnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści strzykawki sterylne wewnątrz i na zewnątrz.

Z-ca Dyrektora
ds. Medycznych
i Organizacyjno-Prawnych
SPWZOZ w Stargardzie
Rafał Tomasz Dziubek