



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej

EZ.272.002.2025

Wrocław, dnia 04.04.2025 r.

EZ/...334.../25

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na dostawy pojemników na odpady medyczne i materiałów medycznych (sygnatura sprawy: EZ/054/ET/25)

Dyrekcja Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej, informuje, że do ww. postępowania zostały złożone pytania. W związku z powyższym zgodnie z art. 284 ustawy Prawo zamówień publicznych (zwanej dalej Pzp) Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami i zmianami treści SWZ:

Pytanie nr 1

„1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 8 pojemnik 20l o wysokości 34cm? Pozostałe zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2

„Czy Zamawiający wymaga w zadaniu nr 5 zaoferowania szczotek do chirurgicznego mycia rąk zarejestrowanych jako wyrób medyczny ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 3

„Zadanie 2

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych pakowanych indywidualnie w tekturową osłonkę?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 4

„Zadanie 2

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych z pojedynczym ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytym platyną oraz teflonem?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 5

„Zadanie 3

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych innych niż opisanych przez zamawiającego w przypadku bezpłatnego użyczenia strzygarki na czas trwania umowy. Zaproponowane ostrza o szerokości ostrza 36 mm pasują do strzygarki, która posiada trzyszakresową obrotową głowicę: 45° w lewo, 45° w prawo. Pozwala to na bezpieczne operowanie strzygarką w trudno dostępnych miejscach na ciele. Konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry, ostrza są wolne od lateksu; pakowane: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko W przypadku dopuszczenia powyższego rozwiązania prosimy o podanie potrzebnej ilości strzygarek, które użyczymy bezpłatnie na czas trwania umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

„Zadanie 1

Czy zamawiają dopuści wieszak jak na zdjęciu poniżej?”

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

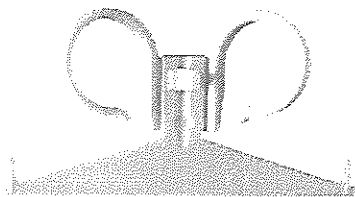
Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2, 54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

„Pytanie nr 1

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: Tak. Zamawiający deklaruje wszelką możliwą współpracę w zakresie cykliczności dostaw.

Pytanie nr 8

„Pytanie nr 2

Prosimy o modyfikację zapisów § 11 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 9

„Pytanie nr 3

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 11, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10

„Pytanie nr 4, Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2.54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**DOLNY
ŚLĄSK**



Pytanie nr 11

„Zadanie 6, Pytanie 1

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: Zamawiający dopuszcza pojemniki histopatologiczne spełniające wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD, ale nie czyni z tego wymogu.

Pytanie nr 12

„Zadanie 6, Pytanie 2

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: Zamawiający dopuści pojemniki do badań histopatologicznych posiadające 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, data i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia, ale nie czyni z tego wymogu.

Pytanie nr 13

„Zadanie 6, Pytanie 3

Czy Zamawiający oczekuje, iż w poz. 1 i 2 zostaną zaoferowane dwa różne pojemniki o dwóch różnych numerach katalogowych? Na rynku zdarzają się sytuacje, gdzie pod tymi samymi nr katalogowymi oferowane są te same fizycznie pojemniki pod dwoma różnymi pojemnościami (np. 15 ml i 30 ml), co może wprowadzać w błąd Zamawiającego co do faktycznej pojemności pojemnika i jego przeznaczenia zgodnego z potrzebami Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje iż w poz. 1 i 2 zostaną zaoferowane dwa różne pojemniki o dwóch różnych numerach katalogowych.

Pytanie nr 14

„Zadanie 6, Pytanie 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby pojemniki wykonane były z polipropylenu (PP)? Polipropylen charakteryzuje się wysoką odpornością na odczynniki chemiczne oraz trwałością i odpornością na uszkodzenia (pęknięcia), a zatem jest optymalnym materiałem do przewożenia próbek utrwalonych w formalinie.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu charakteryzującego się wysoką odpornością na odczynniki chemiczne oraz trwałością, odpornością na uszkodzenia, ale nie czyni z tego wymogu.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

2

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –

Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl





**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

Pytanie nr 15

„Zadanie 6, Pytanie 5

Prosimy o dopuszczenie w pozycjach 1 – 5, pojemników na wycinki histopatologiczne posiadających szczelne zamknięcie - nakrętkę.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycjach 1-5, pojemniki na wycinki histopatologiczne posiadających szczelne zamknięcie – nakrętkę, lecz nie czyni z tego wymogu.

Pytanie nr 16

„Zadanie 6, Pytanie 6

Prosimy o dopuszczenie w pozycjach 6 – 11 pojemników na wycinki histopatologiczne ze szczelnie zamykaną pokrywą na wcisk, z plombą ułatwiającą otwarcie.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w pozycjach 6-11, pojemniki na wycinki histopatologiczne ze szczelnie zamykaną pokrywą na wcisk, z plombą ułatwiającą otwarcie, lecz nie czyni z tego wymogu.

Pytanie nr 17

„Zadanie 6, Pytanie 7

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 pojemnika z wciskaną pokrywą, o pojemności 366 ml.”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 18

„Zwracam się z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w pozycji 1-5 Zadania 6 pojemników transportowych do przechowywania pozostałości pooperacyjnych. Niesterylne posiadające szczelną nakrętkę – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemniki wykonane z materiału wytrzymałego na uszkodzenia mechaniczne, nieprzemakalne i odporne na przekłucia, nacięcia oraz na działanie wilgoci ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 19

„PYTANIE 1 – zadanie 6, pozycja 1-2 (z korkiem wewnętrznym):

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 9, pozycja 1-2 pojemników transportowe do przechowywania pozostałości pooperacyjnych szczelnie zakręcanych bez wewnętrznego korka.

Opisany przedmiot zamówienia gwarantuje bezpieczeństwo i skuteczność przeprowadzanej procedury. Proponowany asortyment jest powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej.

Umożliwi to Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 20

„PYTANIE 2 – pakiet 7

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 dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

Pytanie nr 21

„PYTANIE 3 – pakiet 7

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 22

„PYTANIE 4 – pakiet 7

„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 dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Pytanie nr 23

„PYTANIE 5 – pakiet 7

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 dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Zastępca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych
[Signature]
mgr Tomasz Dymyt

Sporządziła: Zofia Dombrowska
Sprawdziła: Ewa Kupis

[Signature]



**DOLNY
ŚLĄSK**

Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka –
Centrum Medycyny Ratunkowej
ul. Gen. Augusta Emila Fieldorfa 2,54-049 Wrocław
e-mail: sekretariat@szpital-marciniak.wroclaw.pl
www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

