



**ul. Słowackiego 18  
87-700 Aleksandrów Kujawski**

**Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o.**

tel. centrala (054) 282 80 00, sekretariat (054) 282 80 01

fax. (054) 282 80 02

e-mail: [spzcal@poczta.onet.pl](mailto:spzcal@poczta.onet.pl)



Aleksandrów Kujawski, dnia 09.10.2024 r.

L.dz. P.Sz. / 8577,8578, 8614,8615,8616 /24

Do wszystkich Wykonawców  
postępowania nr: 25/2024  
<http://www.szpital-aleksandrow.internetdsl.pl>  
[www.ezamowienia.gov.pl](http://www.ezamowienia.gov.pl)

**Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr postępowania 25/2024 w trybie podstawowym na "Dostawa Specjalistycznych środków dezynfekcyjnych, cewników z podziałem na pakiety" opublikowanego na platformie e-zamowienia dnia 04.10.2024 r. pod numerem 2024/BZP 00531822**

### **WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ**

Powiatowy Szpital w Aleksandrowie Kujawskim Sp. z o.o. działając zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019) wyjaśnia treści Specyfikacji Warunków Zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego:

#### **Pytanie Nr 1 – pakiet nr VI, pozycje 1 oraz 6:**

Czy Zamawiający wymaga, w trosce o bezpieczeństwo personelu, aby pojemniki o pojemnościach 5L oraz 10L posiadały otwór wrzutowy o średnicy minimum 100 mm?

#### **Odpowiedź Nr 1**

Zgodnie z SWZ.

**Pytanie Nr 2** Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,2% wartości umownej **niedostarczonej części** wyrobów, gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca – jednak nie więcej niż **10%** tej wartości.
- b) w wysokości 0,2% wartości umownej wyrobów nie dostarczonych w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki – jednak nie więcej niż **10%** tej wartości.

#### **Odpowiedź Nr 2**

Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

#### **Pytanie Nr 3 do Pakietu Nr IV Znieczulenia przewodowe**

Zamawiający w części IV umieścić produkty nietożsame o różnym kodzie CPV i przeznaczeniu, które są możliwe do nabycia u różnych wykonawców. Czy Zamawiający umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie IV lub wydzieli pozycję 9,10,11,17 do oddzielnego pakietu?

#### **Odpowiedź Nr 3**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie Nr 4 do Pakietu Nr IV Znieczulenia przewodowe do pozycji 11**

Czy Zamawiający dopuści cewnik 7F, 14,18G zamiast 7F, 2x16G?

#### **Odpowiedź Nr 4**

Nie.

#### **Pytanie Nr 5 do Pakietu Nr IV Znieczulenia przewodowe do pozycji 17**

Czy Zamawiający dopuści Cewniki centralne 3-światłowe o zwiększonym przepływie (średnice kanałów; 14G/18G/18G), bez zapisu: „Drobne elementy poza prowadnicą i dewnikiem pakowane w oddzielny woreczek dla ochrony przed rozsypaniem.” Pozostałe parametry zgodnie z opisem



---

#### **Odpowiedź Nr 5**

Nie.

#### **Pytanie Nr 6 do Pakietu Nr IV Znieczulenia przewodowe**

W przypadku braku zgody na powyższe pytania 3-5 do części IV prosimy o usunięcie pakietu jako niezgodnego z ustawą PZP

Uzasadnienie

W nawiązaniu do opisanego przedmiotu zamówienia oraz wskazanych wymagań dotyczących jego specyfikacji, zwracamy uwagę na kilka kluczowych kwestii, które mogą pomóc w prawidłowym sformułowaniu opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z wymogami określonymi w art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych. Opis przedmiotu zamówienia może być precyzyjny, aby umożliwić nabycie produktów, które odpowiadają rzeczywistym potrzebom Zamawiającego, jednocześnie nie ograniczając konkurencyjności ofert. W przypadku, gdy Zamawiający dysponuje określonymi preferencjami, kluczowe jest zapewnienie pełnej zgodności i integracji z ustawą PZP, nie powinno się wprowadzać wymogu składania ofert na konkretne produkty, co mogłoby ograniczać dostępność innych wykonawców.

Zgodnie z przepisami unijnymi oraz krajowymi, opis przedmiotu zamówienia powinien uwzględniać normy polskie oraz unijne, a także kryteria techniczne, takie jak certyfikaty zgodności, które są niezbędne do potwierdzenia spełnienia wymagań technicznych. Wybór produktu powinien być przeprowadzany w oparciu o ocenę zgodności zgodnie z obowiązującymi normami, co stanowi wystarczające zabezpieczenie dla Zamawiającego.

W opisie przedmiotu zamówienia należy uwzględnić założenia użytkowo-lecznicze oraz warunki techniczne, które umożliwią potencjalnym wykonawcom dobór oferty na podstawie jej funkcjonalności użytkowej.

Prosimy o dostosowanie opisu przedmiotu zamówienia w taki sposób, aby zapewnić nie tylko zgodność z wymaganiami prawnymi, ale także maksymalną konkurencyjność i efektywność procesu zakupowego.

#### **Odpowiedź Nr 6**

Zamawiający nie wyraża zgody.

#### **Pytanie Nr 7 Pakiet nr II – Środki opatrunkowe**

**Pozycja 15** - Czy Zamawiający miał na myśli opatrunek w rozmiarze 20 cm x 25 cm – pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SWZ?

#### **Odpowiedź Nr 7**

Tak, Zamawiający miał na myśli opatrunek w rozmiarze 20 cm x 25 cm – pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami SWZ.

**Pytanie Nr 8 Pakiet nr II – Środki opatrunkowe** – w związku z wyspecyfikowaniem w pakiecie nr II pozycje 1-5, opatrunków oraz zbiorników przeznaczonych do podciśnieniowej terapii ran, do których wymagane jest użycie urządzenia medyczno-elektromechanicznego, czy Zamawiający dopuści możliwość dopisania do projektu umowy paragrafu określającego warunki tego używania o następującym brzmieniu:

1. W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekaże Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako Urządzenia) w terminie 14 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Ilość Urządzeń strony określają na 8 sztuk. Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń.
2. Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych. Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.
3. Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołączy:
  - zasilacz wraz z kablem zasilającym
  - instrukcję obsługi w języku polskim.



4. Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.
5. Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darmym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.
6. Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należytym stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.
7. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
8. Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości, wyłączając zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.
9. Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadczają, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.
10. O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.
11. Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.
12. Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.
13. Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.
14. W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia byłaby niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.

#### **Odpowiedź Nr 8**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe zapisy.

#### **Pytanie Nr 9\_Dot. pakietu nr 1, zad. nr 2**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat chlorowy **bez kwasów organicznych**, w postaci tabletek do dezynfekcji powierzchni zanieczyszczonych substancjami organicznymi. Spektrum działania: B, Tbc , F, V w czasie do 15 minut. Zawartość aktywnego chloru w roztworze roboczym do 6000 ppm, skuteczne wobec Clostridium Difficile.

#### **Odpowiedź Nr 9**

Zgodnie z SWZ.



**Pytanie Nr 10 Dot. pakietu nr 1, zad. nr 2A**

Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat sporobójczy wobec *C. difficile* według EN 17126 przy stężeniu 1% w czasie do 15min w warunkach brudnych, spełniający pozostałe warunki SWZ.

**Odpowiedź Nr 10**

Zgodnie z SWZ.

**ZMIANA TREŚCI SWZ**

1. Zamawiający działając na podstawie art. 286 ust. 1 i ust. 7 ustawy Pzp, wprowadza następujące zmiany treści SWZ:
  - a. Zamawiający zmienia zapisy SWZ poprzez wykreślenie w Rozdziale Nr X pkt. 3 ppkt c) zapisów:
    - c) dla kosmetyków:
      - 1) Wpis do rejestru kosmetyków CPNP /Pakiet Nr I poz. 6/.
      - 2) Ulotka informacyjna.
  - b. Zamawiający informuje, że dokonał również zmian treści Ogłoszenia o zamówieniu w zakresach opisanych jak wyżej.

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian. Zamawiający informuje, że wszelkie wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ i będą wiążące przy składaniu ofert.