

Gliwice, dnia 30.12.2022 r.

Nr sprawy: DO/DZ-TPbn-381-2-79/22

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 22.12.2022 r. pod numerem 2022/BZP 00512646/01 na sukcesywnie dostawy opatrunków z folii poliuretanowej oraz pasków do glukometrów dla Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego Oddziału w Gliwicach.

Na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Zamawiający przekazuje treść złożonych pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie nr 1 dotyczy zadania nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 1 wymaga dla pacjentów onkologicznych opatrunków o paroprzepuszczalności min. 14500g/m²/24h posiadających badania potwierdzające paroprzepuszczalność produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyżej wymienionego produktu.

Pytanie nr 2 dotyczy umowy §6 ust. 2 pkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 6 – Kary Umowne, na zastosowanie w ust 2 pkt 1 zapisu:

Strony ustalają, że:

1) w przypadku zwłoki w terminie dostawy zamawianych wyrobów umownych w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 2 umowy, Wykonawcy naliczone zostaną kary:

- a) w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej za pierwszy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) bez zmian

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3 dotyczy umowy §6 ust. 2 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 6 – Kary Umowne, na zastosowanie w ust 2 pkt 2 zapisu:

Strony ustalają, że:

1) w przypadku zwłoki w terminie dostawy brakujących wyrobów umownych w stosunku do terminu wskazanego w § 5 ust. 6 umowy, Wykonawcy naliczone zostaną kary:

- a) w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej za pierwszy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) bez zmian

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4 dotyczy umowy §6 ust. 2 pkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w § 6 – Kary Umowne, na zastosowanie w ust 2 pkt 1 zapisu:

Strony ustalają, że:

1) w przypadku zwłoki w terminie dostawy zamawianych wyrobów umownych w stosunku do terminu określonego w § 5 ust. 7 umowy, Wykonawcy naliczone zostaną kary:

- a) w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej w terminie dostawy częściowej za pierwszy rozpoczęty dzień zwłoki,
- b) bez zmian

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5 dotyczy zadania nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych u osób dorosłych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Współczynnik przepuszczalności pary wodnej 700g/m²/24h. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 6 cm x 7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6 dotyczy zadania nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania kaniul dożylnych, z trójstopniowym systemem aplikacji, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Współczynnik przepuszczalności pary wodnej 700g/m²/24h. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 6 cm x 7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7 dotyczy zadania nr 2 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania cewników założonych do naczyń centralnych u osób dorosłych, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Współczynnik przepuszczalności pary wodnej 700g/m²/24h. Opakowanie papier-papier, I klasa sterylna, rozmiar 10 cm x 12 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8 dotyczy zadania nr 2 - Opatrunki z folii poliuretanowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku z folii poliuretanowej w rozmiarze 6 x 8 cm?

Odpowiedź:

Tak, pod warunkiem spełnienia innych opisanych w specyfikacji parametrów.

Pytanie nr 9 dotyczy zadania nr 2 - Opatrunki z folii poliuretanowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku z folii poliuretanowej w rozmiarze 9 x 11 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10 dotyczy zadania nr 2 - Opatrunki z folii poliuretanowej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunku na opakowania po 100 szt. i podanie ceny za opakowanie w formularzu asortymentowo- cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 dotyczy PAKIETU 1 POZ. 1

Czy zamawiający dopuści metodę pomiaru z wykorzystaniem enzymu dehydrogenazy glukozy gdh, przy zachowaniu wszystkich pozostałych wymagań dla całego pakietu? Uzasadnienie pytania:

Metoda heksokinazowa jest wykorzystywana wyłącznie w laboratorium (<https://diabetologia.mp.pl/diagnostyka/59776,badania-laboratoryjneoznaczanie-stezenia-glukozy-we-krwi>), a nie jest niestety wykorzystywana w glukometrach i analizatorach poc. Jednocześnie metoda wykorzystująca gdh pozwala dokonywać pomiarów w próbkach krwi włośniczkowej, żyłnej i tętnicznej, a także próbkach krwi pacjentów poddawanych tlenoterapii w związku z niewrażliwością tej metody na ciśnienie parcjalne tlenu we próbkach krwi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza metodę pomiaru wykorzystującą enzym dehydrogenazy glukozowej (GDH) FAD, metodą elektrochemiczną z metodą referencyjną heksokinazową z deproteinizacją.

Pytanie nr 12 dotyczy PAKIETU 1 POZ. 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamawiający w tej pozycji żąda: a) 24 zestawów zawierających po 5ml każdego z dwóch poziomów kontroli, czyli łącznie 120ml poziomu pierwszego i 120ml poziomu drugiego, czy też: b) 24 zestawów zawierających po 2,5ml każdego poziomu kontroli, czyli łącznie 60ml poziomu pierwszego i 60ml poziomu drugiego?

Odpowiedź:

Wymagamy 24 zestawów materiału kontrolnego zawierającego po 2,5ml każdego poziomu kontroli (poziom niski i wysoki), czyli łącznie 60 ml poziomu niskiego i 60 ml poziomu wysokiego materiału kontrolnego (łącznie 120 ml).

Pytanie nr 13 dotyczy PAKIETU 1 POZ. 3

Czy zamawiający dopuści konfekcjonowanie płynu kontrolnego w buteleczkach o objętości 2ml każda z terminem ważności 6 miesięcy po pierwszym otwarciu buteleczki z odpowiednim przeliczeniem ilości buteleczek dla każdego poziomu w zależności od odpowiedzi na pytanie poprzednie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza konfekcjonowanie materiału kontrolnego płynu kontrolnego w buteleczkach o objętości minimalnej 2 ml każda z terminem ważności do 6 miesięcy od pierwszego otwarcia buteleczki z odpowiednim przeliczeniem potrzebnych objętości.

Zamawiający mając na uwadze dyspozycję art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych zmienia termin składania i otwarcia ofert z dnia 03.01.2023r. na dzień 04.01.2023r. - godziny dotyczące składania oraz otwarcia ofert pozostają bez zmian. Tym samym zmianie ulega termin związania ofertą z dnia 01.02.2023r. na dzień 02.02.2023r.

Treść udzielonych odpowiedzi stanowi integralną część SWZ.

KIEROWNIK
Apteki

mgr farm. Marek Sekula

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia

mgr Urszula Wojcieszek

Z-CADYREKTORA
ds. Administracyjno-Technicznych

mgr Zdzisław Wójciszewicz

Taler

