

Suwałki, dnia 08/07/2026r.

L.dz. SZW.DZI.262.460/53/PN/MN/2026

**Wszyscy uczestnicy postępowania
NS: 53/PN/MN/2026**

Odpowiedzi na zapytania wykonawców dotyczące treści SWZ

Dotyczy: zamówienia udzielanego w trybie przetarg nieograniczony pn.:

Dostawa zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi; sprzętu jednorazowego użytku do badań mikrobiologicznych i laboratoryjnych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2024, poz. 1320 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1

Pytanie nr 1, dot. pakietu nr 2, pozycja nr 1:

Czy Zamawiający dopuści sterylne pałeczki z tworzywa sztucznego o długości min. 140 mm, z wacikiem wiskozowym, w probówce transportowej bez podłoża, z możliwością pobierania wymazów w kierunku grypy, o średnicy końcówki wymazowej 4,50 mm $\pm$ 0,50 mm?

Wnosimy o dopuszczenie powyższego rozwiązania. Wymagana przez Zamawiającego średnica końcówki 5 mm stanowi parametr bardzo szczegółowy, który może prowadzić do nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji oraz zawężenia kręgu potencjalnych wykonawców i producentów mogących złożyć ofertę. Oferowana średnica 4,50 mm $\pm$ 0,50 mm jest standardowym wymiarem stosowanym w diagnostyce mikrobiologicznej, zapewniającym prawidłowe pobieranie materiału biologicznego oraz zachowanie wszystkich wymaganych właściwości użytkowych wymazówki. Dopuszczenie wskazanego parametru pozwoli na zwiększenie konkurencyjności postępowania bez wpływu na jakość diagnostyczną, funkcjonalność oraz przeznaczenie wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2, dot. pakietu nr 2, pozycja nr 2:

Czy Zamawiający dopuści sterylne pałeczki z drutu aluminiowego o długości min. 140 mm, z wacikiem wiskozowym lub bawełnianym, w probówce transportowej bez podłoża, o średnicy końcówki wymazowej 2,40 mm +1,0 mm / -0,5 mm?

Wskazany parametr średnicy końcówki jest powszechnie stosowany przez producentów materiałów wykorzystywanych w diagnostyce mikrobiologicznej i nie wpływa negatywnie na skuteczność pobrania materiału ani bezpieczeństwo użytkowania. Jednocześnie pozostawienie wymogu średnicy wyłącznie w zakresie 1,5–2,0 mm może prowadzić do nieuzasadnionego ograniczenia konkurencji oraz wyeliminowania z postępowania wyrobów spełniających tę samą funkcję diagnostyczną. Dopuszczenie proponowanego zakresu umożliwi złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert przy zachowaniu pełnej wartości użytkowej wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3, dot. pakietu nr 2, pozycja nr 3:

Czy Zamawiający dopuści sterylne pałeczki z tworzywa sztucznego o długości min. 140 mm, z wacikiem dakronowym lub wiskozowym, w probówce transportowej z podłożem Amies lub Stuart, o średnicy końcówki wymazowej 4,50 mm $\pm$ 0,50 mm?

Oferowana średnica końcówki wymazowej 4,50 mm $\pm$ 0,50 mm stanowi standardowy parametr stosowany w mikrobiologii klinicznej i jest wykorzystywana do pobierania materiału do badań mikrobiologicznych z zachowaniem wymaganej jakości diagnostycznej. Wymaganie średnicy określonej wyłącznie na poziomie 5 mm może skutkować nieuzasadnionym ograniczeniem konkurencji i

preferowaniem wybranych producentów. Dopuszczenie proponowanego rozwiązania pozwoli na zachowanie zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, bez pogorszenia właściwości użytkowych wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4, dot. pakietu nr 2, pozycja nr 4:

Czy Zamawiający dopuści sterylne pałeczki z drutu aluminiowego o długości min. 140 mm, z wacikiem wiskozowym lub bawełnianym, w probówce transportowej z podłożem Amies lub Stuart, o średnicy końcówki wymazowej 2,40 mm $\pm$ 0,50 mm?

Wnosimy o dopuszczenie powyższego rozwiązania. Proponowana średnica końcówki wymazowej jest standardowo stosowana w wymazówkach mikrobiologicznych przeznaczonych do pobierania materiału klinicznego. Parametr ten nie wpływa na skuteczność pobrania, transportu ani późniejszej diagnostyki materiału biologicznego. Jednocześnie ograniczenie wymagania do średnicy 1,5–2,0 mm może prowadzić do nieuzasadnionego zawężenia kręgu producentów mogących złożyć ofertę. Dopuszczenie proponowanego rozwiązania zwiększy konkurencyjność postępowania przy zachowaniu pełnej zgodności z przeznaczeniem wyrobu oraz wymaganiami diagnostyki mikrobiologicznej.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5, dot. pakietu nr 2 poz. nr 6:

Czy Zamawiający dopuści jałowe pojemniki do pobierania moczu na posiew, zakręcane, o całkowitej pojemności 60ml, w których zmieści się objętość moczu 20-30ml wymagana przez Zamawiającego?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 6, dot. pakietu nr 2 poz. nr 7:

Czy Zamawiający dopuści transportowe pojemniki do moczu, stabilizujące moczu na posiew do 48 godz. w temp. pokojowej? Aplikator na bazie gąbki zawiera nietoksyczne substancje konserwujące moczu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7, dot. pakietu nr 2 poz. nr 11:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymagań dotyczących pożywki do transportu wirusów: *czy Zamawiający wymaga, aby oferowane medium transportowe spełniało wymagania normy CLSI M40-A2 w zakresie walidacji systemów transportowych dla materiału mikrobiologicznego, w tym wirusów?*

Jeżeli tak, prosimy o potwierdzenie, że spełnienie powyższego wymagania może zostać potwierdzone poprzez przedłożenie stosownej dokumentacji producenta. Wnosimy o udzielenie jednoznacznej odpowiedzi, gdyż powyższa informacja ma istotne znaczenie dla prawidłowego przygotowania i porównywalności ofert.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 8, dot. pakietu nr 2:

Czy zamawiający potwierdza, iż próbki do pakietu nr 2 dotyczą tylko pozycji nr 4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga próbek do każdej pozycji zgodnie z wymaganiami dotyczącymi przedmiotu zamówienia opisanymi pod każdą z części. Zgodnie z tym zapisem Zamawiający wymaga dołączyć próbki (po 3 sztuki każdego asortymentu), które nie podlegają zwrotowi.

Pytanie nr 9, dot. pakietu nr 2, pozycja nr 7:

Czy Zamawiający dopuści zestawy pobraniowe z bezpiecznym terminem ważności wynoszącym min. 4 miesiące od daty dostawy do siedziby Zamawiającego?

Producent deklaruje datę ważności 5-6 miesięcy. Po wyprodukowaniu produkt musi przejść niezbędną ścieżkę certyfikacji i kontroli jakości, a także zostać sprowadzony do Polski zanim trafi do klienta końcowego.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 2

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga w poz. 1-4 pakietu nr 2 wyrobach klasy medycznej IIa czy dopuszcza niższą klasę I?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga klasę IIa.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 2 pakietu 3 Końcówki bezbarwne o poj. 500 – 5000µl do pipet Eppendorf?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1 pakietu 8 Naczynka o poj. 150 ml na moc z zakrętką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający w pozycji nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności min. 3 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1

Czy w Pakiecie 7 poz. 1 Zamawiający wymaga, aby czułość i swoistość zaoferowanego testu przeznaczonego do wykrywania SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV zostały wyznaczone wobec metody PCR? Wyznaczanie takich parametrów w odniesieniu do wyników innego testu nie jest odpowiednią procedurą referencyjną, gdyż każdy test charakteryzuje się określonym, własnym błędem.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Czy w Pakiecie 7 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania testu przeznaczonego do wykrywania SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV w wymazie z nosa i nosogardzieli?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania testu w wymazie z nosogardzieli.

Pytanie 3

Czy w Pakiecie 7 poz. 1 Zamawiający wymaga zaoferowania testu z 3 osobnymi studzienkami i membranami dla każdego rodzaju wykrywanego czynnika etiologicznego (SARS-CoV-2, grypy A/B i RSV)? Takie rozwiązanie wyeliminuje możliwość pomylenia poszczególnych linii testowych ze sobą i błędnej interpretacji wyniku testu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 Dot. pak. Nr 1 i 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo 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 (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki próbki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Dotyczy pakietu 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy do każdej pozycji Zamawiający wymaga po 3 szt. próbek, a jedynie w poz. 5 i 10 po 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga próbek do każdej pozycji zgodnie z wymaganiami dotyczącymi przedmiotu zamówienia opisanymi pod każdą z części. Zgodnie z tym zapisem Zamawiający dołączy próbki (po 3 sztuki każdego asortymentu), które nie podlegają zwrotowi.

Pytanie 3 Dotyczy pakietu 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy do każdej pozycji Zamawiający wymaga po 3 szt. próbek, a jedynie w poz. 2 - 2 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga próbek do każdej pozycji zgodnie z wymaganiami dotyczącymi przedmiotu zamówienia opisanymi pod każdą z części. Zgodnie z tym zapisem Zamawiający dołączy próbki (po 3 sztuki każdego asortymentu), które nie podlegają zwrotowi.

Pytanie 4 Dotyczy pakietu 1

Czy Zamawiający dopuści próbkę do OB., do której to dostarczona zostanie wraz z ofertą instrukcja odpowiedniej ilości pobrania krwi do tej próbki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Dotyczy pakietu 1 i 4

Czy Zamawiający wymaga, aby przy rubryce punktacja dot. jakości Wykonawca potwierdził lub nie spełnianie kryteriów i dopisał kolumnę na odp. Wykonawcy TAK lub NIE ?

Odpowiedź: nie.

UCZESTNIK 5

Pytanie 1 Załącznik nr 9 – Pakiet 2 Poz. 6

Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga pojemników jałowych pakowanych indywidualnie czy zbiorczo?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pojemników jałowych pakowanych indywidualnie.

Pytanie 2 Poz. 10

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pipety pasteuru wykonane z polietylenu LDPE?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Dot. Wymagania zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 2):

W odniesieniu do pozycji nr 10 – pipety Pasteura, zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zaklasyfikowanego przez producenta jako wyrób ogólnolaboratoryjny, niebędący wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro w rozumieniu Rozporządzenia (UE) 2017/746 (IVDR) oraz ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, a tym samym nieposiadającego deklaracji zgodności CE wymaganej dla wyrobów objętych ww. przepisami.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 6

1. SIWZ - Dotyczy rozdziału XII

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby cena jednostkowa za 1 szt. wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa 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 (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki czy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy § 2 ust 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 2 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 250 zł. netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 250 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 3 Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy § 2 ust 3

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu o możliwości składania zamówień telefonicznie przez osobę uprawnioną ze strony Zamawiającego, w celu zminimalizowania błędów, które statystycznie najczęściej zdarzają się w drodze składania zamówień ustnych. Prosimy o umożliwienie realizowania zamówień składanych jedynie drogą pisemną lub e-mailową.

Odpowiedź: Zamawiający wykreśla z § 2 ust 3 zapis o możliwości składania zamówień telefonicznie przez osobę uprawnioną ze strony Zamawiającego, umożliwiając jednocześnie realizowania zamówień składanych jedynie drogą pisemną lub e-mailową

Pytanie 4. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 5 % wartości brutto nie zrealizowanej wartości umowy, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio 182,5% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy § 7 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od kary w wysokości 500 zł. Za każdy przypadek zakupu interwencyjnego, gdyż wykonawca i tak jest zobowiązany do pokrycia różnicy w cenie w przypadku dokonania przez Zamawiającego zakupu zastępczego u innego dostawcy.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy § 7 ust. 5 i ust. 6

Prosimy o bezwzględne usunięcie stałej kwoty kary kwotowej tj. 500 zł. Za każdy stwierdzony przypadek na 0,5% wartości towaru którego kara dotyczy.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 7. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy § 7 ust. 7

Prosimy o bezwzględne usunięcie stałej kwoty kary kwotowej tj. 100 zł. Za każdy rozpoczęty dzień zwłoki na 0,5% wartości towaru którego kara dotyczy.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 8 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści próbówki do oznaczenia glukozy z fluorkiem sodu i EDTA?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 9 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści próbówki do oznaczenia glukozy z fluorkiem sodu i heparyną sodową?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści próbówki do oznaczenia morfologii krwi z K3-EDTA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 1 Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1) – pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, na oświadczenie o wzajemnej kompatybilności elementów systemu próżniowego pochodzących od różnych producentów wystawione przez wykonawcę, bowiem zgodnie z wymogiem art. 22 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.: „Osoby fizyczne lub prawne sporządzają oświadczenie, w przypadku gdy zestawiają wyroby noszące oznakowanie CE z wymienionymi niżej innymi wyrobami lub produktami, w sposób, który jest zgodny z przewidzianym zastosowaniem tych wyrobów lub innych produktów oraz w granicach użycia określonych przez producentów tych wyrobów lub produktów – w celu wprowadzenia ich do obrotu jako systemu lub zestawu zabiegowego”

Zgodnie z wyżej wymienionym przepisem wykonawca, który zestawia wyroby, odpowiada za pełną kompatybilność oferowanych produktów i to wykonawca, a nie producenci powinni składać oświadczenie o kompatybilności różnych elementów systemu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ. Zamawiający ma większe zaufanie kiedy to wzajemna kompatybilność poświadczona jest przez producentów poszczególnych elementów, którzy mają możliwość zweryfikowania w/w kompatybilności zarówno w przypadku parametrów klinicznych jak i w przypadku bezpieczeństwa pracy personelu (np. podczas używania igieł i uchwytów)

Pytanie 12 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 1 Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1) – pkt. 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na każdym uchwycie znajdowało się logo i/lub nazwa producenta i/lub nazwa systemu? Tego typu informacje znajdują się na opakowaniu handlowym.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 13 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wymazówki z główką z wiskozy o śr. ~3 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wymazówki z główką z bawełny o śr. ~3 mm

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 15 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na posiew moczu o poj. 60 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 16 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 8-9

Czy Zamawiający dopuści ezy z tworzywa ABS, które spełnia lub przewyższa wymagania techniczne PS, nie wpływa na istotne parametry przedmiotu zamówienia, a jest tańsze w procesie produkcji i może wpłynąć korzystnie na zaproponowaną cenę w ofercie?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 8-9

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych max. po 20 szt. w opakowaniach do wielokrotnego otwierania (ze struną)?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 18 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 10

Ponieważ pipetki Pasteura wykonane są na ogół z tworzywa polietylen, a nie z polipropylenu, czy Zamawiający dopuści pipetki wykonane z polietylenu?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 19 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 2 pozycja 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie podłoży transportowych do wirusów do osobnego pakietu?

Odpowiedź: nie.

Pytanie 20 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 3 pozycja 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zamian za nożyki stalowe do nakłuwania palca następujące lancety sterylne:



Jeśli nie, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji „nożyk stalowy do nakłucia palca” z pakietu nr 3?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie Lancety, rozmiar 21G długość igły 2,4mm. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji „nożyk stalowy do nakłucia palca” z pakietu nr 3

Pytanie 21 Dotyczy Przedmiotu zamówienia – Pakiet 8 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników do moczu o pojemności 60 ml?

Taka ilość moczu jest wystarczająca do przeprowadzenia badań, a pojemnik o mniejszych gabarytach jest bardziej ekonomiczny zarówno przy zakupie, jak i utylizacji.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Dotyczy: Pakiet nr 2 – Podłoże do transportu wirusów (VTM)

W odniesieniu do przedmiotu zamówienia, tj. podłoża do transportu wirusów (VTM) o objętości 3 ml w probówce wraz z wymazówką do pobrania materiału, prosimy o doprecyzowanie wymagań technicznych dotyczących wymazówki: Czy Zamawiający wymaga, aby wymazówka była typu flokowanego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wymazówkę typu flokowanego

Pytanie 2

Jaką końcówkę patyczka wymazówki (standardową czy cienką) przewiduje Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga cienkiej końcówki.

UCZESTNIK 8

Pytanie 1. Pakiet 7 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego wirusa SARS-CoV-2, Grypy A/B, RSV w próbkach z wymazu z jamy nosowo-gardłowej lub jamy ustnej i gardła?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowanie testu w próbkach wymazu z jamy nosogardłowej.

Pytanie 2. Pakiet 7 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego wirusa SARS-CoV-2, Grypy A/B, RSV, adenowirusa i M. pneumoniae w próbkach z wymazu z jamy nosogardzieli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3.

Czy Zamawiający we wzorze umowy, w paragrafie 7, ust. 1, pkt 2) wyrazi zgodę na zmianę kary umownej na 1% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki? Wyznaczenie kary za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki, w przeliczeniu na 1 dzień to 2,4% wartości brutto umowy. Ponadto kara powinna być naliczana od wartości niezrealizowanego zamówienia, a nie od wartości brutto całej umowy. Wartość kary (2,4% wartości brutto umowy) jest niewspółmierna do wartości realizowanego zamówienia i jest zbyt wygórowana. Maksymalna wysokość kar umownych nie powinna prowadzić do zarobkowania po stronie zamawiającego na realizację danego kontraktu.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 4.

Czy Zamawiający we wzorze umowy, w paragrafie 7, ust. 1, pkt 4) wyrazi zgodę na zmianę kary umownej na 100 zł za każdy stwierdzony przypadek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 5.

Czy Zamawiający we wzorze umowy, w paragrafie 7, ust. 1, pkt 5) wyrazi zgodę na zmianę kary umownej na 100 zł za każdy stwierdzony przypadek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający we wzorze umowy, w paragrafie 7, ust. 1, pkt 6) wyrazi zgodę na zmianę kary umownej na 100 zł za każdy stwierdzony przypadek?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 9

Pytanie 1 Pakiet 6, Pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie kleju do szkielek, histopatologicznego, na bazie ksyleny, o średniej lepkości (bez dokładnego przedziału, którego nie podaje producent), kompatybilnego ze wszystkimi zaklejkami, op.500 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

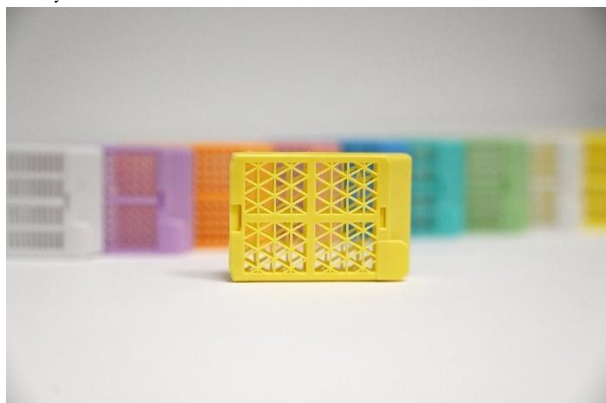
Pytanie 2 Pakiet 6, Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie kasetek histopatologicznych z okrągłymi otworkami. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 6, Pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie innowacyjnych kasetek histopatologicznych z trójkątnymi otworami bez przykrywek/wieczka. Przeznaczonych do przeprowadzania standardowych wycinków. Wykonane z wysokiej jakości tworzywa sztucznego odpornego na chemikalia. Przednia powierzchnia opisowa przeznaczona do zapisu, mogą być stosowane w drukarkach do kasetek, dostępne w różnych kolorach.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 6, Pozycja 10

Prosimy o dopuszczenie kąta ostrza 35° (przy jednoczesnym pozostawieniu wymogu zaoferowania ostrzy wykonanych przy użyciu pink-technology i spełnieniu pozostałych parametrów opisu). Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 6, Pozycja 15

Prosimy o dopuszczenie pudełka o walcowatym kształcie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 6, Pozycja 18

Prosimy o dopuszczenie substytutu zarówno dla ksyłenu jak i dla różnych stężeń alkoholu o szerokim stopniu zastosowania w różnych procesach, opakowanie 5000ml.

Podana przez Zamawiającego nazwa *MileGreen* jest nazwą handlową i wskazuje na konkretny produkt konkretnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Pakiet 6, Pozycja 20

Prosimy o dopuszczenie barwnik Giemsy w opakowaniu 1000ml z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Pakiet 6, Pozycja 24

Prosimy o dopuszczenie zaferowania metalowych przykrywek do kasetek w opakowaniach po 10 szt. z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Zamawiający w Formularzu oferty zawarł zapis:

1) „oferowany sprzęt i zastosowane w nim technologie **spełniają / nie spełniają*** normy dotyczące emisji zanieczyszczeń i będą / nie będą * certyfikowane zgodnie z wytycznymi Rozporządzenia (UE) 2016/2284 w sprawie redukcji emisji.

Prosimy o wskazanie którego pakietu dotyczy niniejszy zapis?

Odpowiedź: dotyczy części 1 zamówienia.

Pytanie nr 10

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: nie.

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający w §1 ust. 3 pkt. 2 wskazuje, iż „(...) zobowiązuje się złożyć zamówienie o wartości minimum 70% ilości określonej w Formularzu cenowym.”

Pytanie nr 12

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 13

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 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 osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Zamawiający w projekcie umowy pisze, że kary naliczane są:

„za zwłokę w terminie dostawy w trybie normalnym, w wysokości 0,1 % wartości brutto umowy, wskazanej w § 4 ust. 1 umowy – za każdą rozpoczętą godzinę zwłoki,

za zwłokę w wykonaniu reklamacji dotyczącej zamawianego towaru w trybie normalnym w wysokości 0,1 % wartości brutto umowy, wskazanej w § 4 ust. 1 umowy za każdy rozpoczęty dzień roboczy zwłoki”

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar od wartości nieterminowo zrealizowanej dostawy, a nie całkowitej wartości brutto jest, to nie zasadne, aby Wykonawca, ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15

Dotyczy wzoru umowy:

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 § 7, 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: zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

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.

Pytanie nr 17

Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy, pisze, że Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

za dostarczenie przedmiotu zamówienia nieposiadającego cech lub właściwości, o których mowa w § 3 ust. 6 i 7 Umowy - w wysokości 500 zł za każdy stwierdzony przypadek prosimy o potwierdzenie, iż kary te dotyczą pakiety 1 i 2 – jak to zostało wspomniane w § 3 ust. 6 i 7 Umowy

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje w § 3 ust. 6 i 7, i nadaje nowe brzmienie § 3 ust. 7 o treści: “Przedmiot zamówienia będzie posiadał znak firmowy producenta, etykiety zawierające numer katalogowy, pozwalające na zidentyfikowanie danego przedmiotu i okresu jego ważności, który nie może być krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy do Zamawiającego. Dostawy przedmiotu zamówienia o okresie ważności krótszym niż termin określony powyżej będzie możliwy w wyjątkowych przypadkach, wyłącznie po uzyskaniu uprzedniej zgody od Zamawiającego.

Pytanie nr 18

Zamawiający naliczy kary za zwłokę w dostarczeniu dokumentów potwierdzających spełnianie przez dostarczane produkty lecznicze wymagań stawianych w SWZ oraz dopuszczenie ich do użytkowania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z §3 ust. 8 Umowy – w wysokości 100 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki;

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego wprowadzenie wymogu złożenia wymaganych dokumentów wraz z ofertą, co da Zamawiającemu możliwość potwierdzenia już na etapie złożonych ofert, że dany asortyment wskazane dokumenty posiada

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 19

Zamawiający w SWZ pisze: "Próbki nie podlegające zwrotowi należy złożyć w ilości i asortymencie zgodnie z zapisami załącznika nr 9 do SWZ. Próbki dla części od 1 do 5, należy przesłać do Zamawiającego na adres: Szpital Wojewódzki im. dr Ludwika Rydygiera w Suwałkach, ul. Szpitalna 60, Apteka Szpitala- parter " W formularzu cenowym próbki są również do innych zadań niż 1-5, przy których widnieje również informacja o tym, że są na wezwanie Zamawiającego, prosimy o stosowne wyjaśnienie, czy próbki mają być złożone wraz z ofertą, czy na wezwanie ?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia i precyzuje, próbki powinny zostać złożone wraz z ofertą na adres Zamawiającego. Zamawiający wymaga próbek do każdej pozycji w każdej części od 1 do 8, zgodnie z wymaganiami dotyczącymi przedmiotu zamówienia opisanymi pod każdą z części. Zgodnie z tym zapisem Zamawiający dołączy próbki (po 3 sztuki każdego asortymentu), które nie podlegają zwrotowi.

UCZESTNIK 10

Pytanie 1 Pakiet 6 poz. 8

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie torebek do przeprowadzania wycinków histopatologicznych o wymiarach 30x45 mm, zamiast o wymiarach 31x43 mm? Opisana różnica jest znikoma i w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Pakiet 6 poz. 8

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie torebek do przeprowadzania wycinków histopatologicznych o wymiarach 30x45 mm, zamiast o wymiarach 31x43 mm? Opisana różnica jest znikoma i w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 3 Pakiet 6 poz. 9

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie torebek do przeprowadzania wycinków histopatologicznych o wymiarach 45x60 mm, zamiast o wymiarach 45x65 mm? Opisana różnica jest znikoma i w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 4 Pakiet 6 poz. 10

Czy Zamawiający w pozycji nr 9 wymaga żyłek mikrotomowych przeznaczonych do skrawania cienkich sekcji zarówno przy materiale twardym jak i miękkim - długość 80 mm, szerokość 8 mm; grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°; materiał wykonania – stal nierdzewna, ostrze żyłki platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną, wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 24 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka otworu) – co zapewnia bezpieczne zamknięcie żyłki bez możliwości jej ruchu w uchwycie. Dozownik zawierający 50 ostrzy. Obecny opis nożyków jest nieprawidłowy i niemożliwy do spełnienia przez żadnego wykonawcę. Ostrze żyłki platerowane platyną jest ostrzem jakościowo lepszym i przede wszystkim różni się sposobem wykonania od ostrza typu "pink-technology". Wnosimy o modyfikację opisu poprzez określenie prawidłowego rodzaju ostrza tj. platerowanego platyną wraz z odpowiednim dla tej technologii 35° kąta ostrzenia.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 5 Pakiet 6 poz. 19

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie Mucykarminu w opakowaniu o pojemności 150 ml, zamiast o pojemności 100 ml? Zachowując przeliczenie pojemności do wymaganej ilości, czyli 30 opakowań 150ml, zamiast 45 opakowań po 100ml. Opisana

różnica w pojemności w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 6 Pakiet 6 poz. 20

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie Barwnika Giemsy w opakowaniu o pojemności 1000 ml, zamiast o pojemności 500 ml? Zachowując przeliczenie pojemności do wymaganej ilości, czyli 5 opakowań 1000ml, zamiast 10 opakowań po 500ml. Opisana różnica w pojemności w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 7 Pakiet 6 poz. 27

Czy zamawiający oczekuje zestawu do wykrywania amyloidu Congo Red składającego się z czterech składników w butelkach po 30 ml?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 8 Dotyczy: sposób obliczania ceny – Pakiet 6.

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych brutto z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Określenie w formularzu cenowym cen jednostkowych (w szczególności c.j. brutto) z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku za sztukę np. kasetek. itp. drobnego sprzętu jest niemożliwe i mocno zakrzywia wartość rynkową produktu czyniąc go produktem rażąco tanim lub o rażąco wysokiej cenie. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na podawanie cen jednostkowych z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku, prosimy o dopuszczenie podawania cen za opakowanie handlowe i odpowiednią modyfikację formularza cenowego.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9 Pakiet 6 poz. 10

Czy Zamawiający w pozycji nr 9 dopuści żyłetki mikrotomowe przeznaczone do skrawania cienkich sekcji zarówno przy materiale twardym jak i miękkim - długość 80 mm, szerokość 8 mm; grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°; materiał wykonania – stal nierdzewna, ostrze żyłetki platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną, wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 24 mm od końców żyłetki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłetki dla szerokości (licząc do środka otworu) – co zapewnia bezpieczne zamknięcie żyłetki bez możliwości jej ruchu w uchwycie. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 10 dotyczy: część 6:

Czy Zamawiający odstąpi od przedstawienia oświadczenia z Rozdziału 5 pkt 1 ust 2 SWZ dla wyrobów niemedyceńskich tj. nieobjętych wymogiem wprowadzenia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1620 t.j.) ?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 11 Pakiet 6 poz. 10

Czy Zamawiający w pozycji nr 9 dopuści żyłetki mikrotomowe przeznaczone do skrawania cienkich sekcji zarówno przy materiale twardym jak i miękkim - długość 80 mm, szerokość 8 mm; grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°; materiał wykonania – stal nierdzewna, ostrze żyłetki platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną, wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 24 mm od końców żyłetki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłetki dla szerokości (licząc do środka otworu) – co zapewnia bezpieczne zamknięcie żyłetki bez możliwości jej ruchu w uchwycie. Dozownik zawierający 50 ostrzy.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 12 Pakiet 6 poz. 8

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie torebek do przeprowadzania wycinków histopatologicznych o wymiarach 30x45 mm, zamiast o wymiarach 31x43 mm? Opisana różnica jest znikoma i w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 13 Pakiet 6 poz. 9

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie torebek do przeprowadzania wycinków histopatologicznych o wymiarach 45x60 mm, zamiast o wymiarach 45x65 mm? Opisana różnica jest znikoma i w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 14 Pakiet 6 poz. 10

Czy Zamawiający w pozycji nr 9 wymaga żyłek mikrotomowych przeznaczonych do skrawania cienkich sekcji zarówno przy materiale twardym jak i miękkim - długość 80 mm, szerokość 8 mm; grubość 0,25 mm; kąt ostrza 35°; materiał wykonania – stal nierdzewna, ostrze żyłki platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną, wyposażone w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 24 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka otworu) – co zapewnia bezpieczne zamknięcie żyłki bez możliwości jej ruchu w uchwycie. Dozownik zawierający 50 ostrzy. Obecny opis nożyków jest nieprawidłowy i niemożliwy do spełnienia przez żadnego wykonawcę. Ostrze żyłki platerowane platyną jest ostrzem jakościowo lepszym i przede wszystkim różni się sposobem wykonania od ostrza typu "pink-technology". Wnosimy o modyfikację opisu poprzez określenie prawidłowego rodzaju ostrza tj. platerowanego platyną wraz z odpowiednim dla tej technologii 35° kąta ostrzenia.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 15 Pakiet 6 poz. 19

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie Mucykarminu w opakowaniu o pojemności 150 ml, zamiast o pojemności 100 ml? Zachowując przeliczenie pojemności do wymaganej ilości, czyli 30 opakowań 150ml, zamiast 45 opakowań po 100ml. Opisana różnica w pojemności w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 16 Pakiet 6 poz. 20

Czy zamawiający wyraża zgodę na zaproponowanie Barwnika Giemsy w opakowaniu o pojemności 1000 ml, zamiast o pojemności 500 ml? Zachowując przeliczenie pojemności do wymaganej ilości, czyli 5 opakowań 1000ml, zamiast 10 opakowań po 500ml. Opisana różnica w pojemności w żadnym wypadku nie wpłynie na jakość pracy, a pozwoli na uzyskanie konkurencyjnej oferty dla całego pakietu.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 17 Pakiet 6 poz. 27

Czy zamawiający oczekuje zestawu do wykrywania amyloidu Congo Red składającego się z czterech składników w butelkach po 30 ml?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 18 Dotyczy: sposób obliczania ceny – Pakiet 6.

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych brutto z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Określenie w formularzu cenowym cen jednostkowych (w szczególności c.j. brutto) z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku za sztukę np. kasetek. itp. drobnego sprzętu jest niemożliwe i mocno zakrzywia wartość rynkową produktu czyniąc go produktem rażąco tanim lub o rażąco wysokiej cenie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania, zostały zamieszczone na stronie prowadzonego postępowania www.e-propubli.co.pl Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie.

Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 53/PN/MN/2026 z dnia 08/06/2026r.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora d/s. Lecznictwa
Szpitala Wojewódzkiego
im. dr. Ludwik Rydygiera w Suwałkach
Włodzimierz Zaworonok