

Lublin, dnia 22.02.2021 r.

RCKiK.DOP.SZ-3321/8/21

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie podstawowym na:

Dostawa nakłuwaczy jednorazowego użytku do pobierania krwi włośniczkowej

Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Lublinie, działając w oparciu o zapisy art. 284 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

1. zestawienie parametrów granicznych załącznik nr 4

Prosimy o dopuszczenie nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,8 mm i spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

2. dot. Umowa § 3 ust. 5 a)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „dostarczenia przedmiotu zamówienia na koszt i ryzyko Wykonawcy przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto (.....)”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź; Zamawiający zmienia zapisy swz w zakresie podanym powyżej, poprzez dodanie zapisu- „dostarczenia przedmiotu zamówienia na koszt i ryzyko Wykonawcy przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto (.....)”

3. dot. Umowa § 3 ust. 5 c)

Prosimy o odpowiedź czy punk c) dotyczy dostawy nakłuwaczy j.u.?

Odpowiedź; Zamawiający wykreśla ust.5 c) § 3 Umowy

4. dot. Umowa § 7 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust. 1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto. 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.

Czy Zamawiający dopuści wycenę nakłuwaczy w przeliczeniu na opakowanie a 200 szt?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę przy odpowiednim przeliczeniu opakowań.

Prośba o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli nakłuwacze automatyczne czy też nakłuwacz typu stalowy lancet?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli nakłuwacze automatyczne

2. Jeśli Zamawiający ma na myśli nakłuwacze automatyczne, prośba o doprecyzowanie wymaganej głębokości nakłucia.

Odpowiedź:

Zamawiający podał w tabeli parametrów granicznych- 2,4mm.

XX

1 Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze typ u lancet 1,5mm x 2,0mm? Nakłuwacze typu lancet gwarantują uzyskanie dużego przepływu krwi włósczkowej potrzebnej do badań. Nakłuwacz bez przycisku spustowego aktywujący się po dociśnięciu do skóry. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dpuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz o głębokości wkłucia 1,8mm i grubości igły 23G zapewniający uzyskanie średniej kropli krwi Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dpuszcza.

XX

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

2. Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

4. W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

5. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

6. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

7. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

8. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów

przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

9. Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Zmiany wchodzi z dniem podpisania. Pozostałe zapisy swz pozostają bez zmian.

DYREKTOR
Regionalnego Centrum
Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
w Lublinie
M. Orzeł
lek. med. Małgorzata Orzeł

Starszy Specjalista
Monika Trzcińska
mgr Monika Trzcińska

KIEROWNIK
Pracowni Hematologii i Koagulologii
RCKiK w Lublinie
Arkadiusz Kośka
mgr Arkadiusz Kośka

Adriana Lubniewska