

DEZ/1775/2024

Jelenia Góra 06.12.2024 r.

DO WYKONAWCÓW

**Dostawa wyrobów medycznych specjalistycznych
na potrzeby Oddziału Chirurgii Naczyniowej
NR REFERENCYJNY: ZP/PN/52/10/2024**

TREŚĆ PYTAŃ I ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Zamawiający poniżej przesyła treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami.

ZESTAW NR 1

Pakiet nr 26

Proszę o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia:

Pytanie Nr 1

Czy cewniki do embolektomii powinny być wyposażone w strzykawkę luer-lock zapewniającej szczelność połączenia ze złączką zgłębnika?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie Nr 2

Czy w końcu dystalnym cewnika powinien być widoczny w skopii znacznik, ułatwiający lokalizację położenia balonu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian

Pytanie Nr 3

Czy cewniki do embolektomii powinny być pakowane w sztywną tubę z kielichowatym rozwarciem, chroniącą wyrób przed uszkodzeniem mechanicznym podczas transportu i magazynowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian

ZESTAW NR 2

Pytanie Nr 1

Dot. Pak. Nr 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie stentu do tętnicy szyjnej w systemie RX o długości segmentu RX 25 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 2

Dot. Pak. Nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika podpierającego kompatybilnego z przewodnikiem 0.018", 0.035" i odpowiednio koszulką 2.6 Fr i 4 Fr? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 3

Dot. Pak. Nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie cewnika hydrofilnego, super selektywnego z dystalną częścią pokrytą warstwą hydrofilną na długości 15, 25 lub 40 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 4

Dot. Pak. Nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie przewodnika hydrofilowego dostępnego w długościach ściętej końcówki rdzenia (taper): 1 cm lub 3 cm, bez krzywizny Bolia o długościach całkowitych 220, 260 lub 300 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 3

Pytanie Nr 1

Pytanie do pakietu 21

Czy Zamawiający dopuści produkty równoważne, których nazwy i kody określone we Wspólnym Słowniku Zamówień są zgodnie z art. 99 ust. 1 i 3 ustawy i które spełniają zasady konkurencyjności oraz zachowują funkcje lecznicze i użytkowe dla pacjenta, proponujemy:

-cewnik o średnicy 4 i 5F i długości 49/90/135cm zamiast cewnik o średnicy 4 i 5F i długości 40/65/100/135cm

- długość części infuzyjnej dla 4F 90 cm i 135 cm: 5 cm, 10 cm, 20 cm, dla 5F 45cm: 5 cm, 10 cm, 15cm, 20 cm, dla 5F 90cm i 135cm: 5 cm, 10 cm, 20 cm 30 cm, 40 cm, 50 cm zamiast długość części infuzyjnej 5/10/20/30/40/50cm

-Prowadnik okluzyjny zapewniający szczelne zamknięcie otworu centralnego cewnika z zabezpieczeniem przed jego przemieszczaniem się oraz uszkodzeniem proksymalnej końcówki zamiast zastawka na końcu cewnika umożliwiająca podawanie trombolityku bez konieczności zatykania cewnika przewodnikiem

- kompatybilny z przewodnikiem 0,035" zamiast kompatybilny z przewodnikiem 0,035" oraz 0,038"

- Prowadnik okluzyjny zapewniający szczelne zamknięcie otworu centralnego cewnika z zabezpieczeniem przed jego przemieszczaniem się oraz uszkodzeniem proksymalnej końcówki zamiast mikrozawór (zastawka) na końcówce dystalnej pozwalający na długotrwałą infuzję bez konieczności stosowania przewodnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 4

Pakiet nr 52:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku do hemostazy zewnętrznej w rozmiarze 5cmx5cm (pozostałe parametry zgodne z SWZ)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 5

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający w pakiecie numer 3 dopuści stent obwodowy wycinany z tuby nitinolowej, posiadający tantalowe markery na obu końcach, zaprojektowany do użycia w tętnicach biodrowych, udowych, podobojczykowych, Stent dostarczany w systemie dostawczym o długości 80 oraz 120cm, kompatybilny z przewodnikiem 0,035", stent o rozmiarach 5/6/7/8/9/10/12/14mm i długościach 20/30/40/60/80/100/120 dla średnic 5,6,7,8 mm dostępne długości 150 oraz 200 mm (za wyjątkiem stentu o średnicy 5 mm), kompatybilny z introducerem 6F oraz długościach 80, 120 oraz 150cm. Kompatybilny z przewodnikiem 0,035", stent o rozmiarach 5, 6, 7, 8mm i długościach 20, 40, 60, 80, 100, 120, 150mm. Kompatybilny z introducerem 5F, system dostarczania stentu w postaci ergonomicznej rączki, pozwalającej na kontrolowane i precyzyjne uwolnienie stentu ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający w pakiecie numer 8 dopuści Stent obwodowy wykonany ze stali medycznej w technice wycinania z tuby stosowany w tętnicach biodrowych, obojczykowych oraz nerkowych, długość shaftu 80 cm oraz 135cm, kompatybilny z przewodnikiem 0,035", stent posiadający po 4 tantalowe markery na końcach stentu, rozmiary stentu 5/6/7/8/9/10mm, długości 12/17/27/37/57mm, stenty do rozmiaru 8x57mm włącznie, kompatybilne z introducerem 6F, powyżej 8X57 - 7F?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający w pakiecie numer 20 dopuści cewnik balonowy z lekiem dostępne średnice od 4 do 7mm, długości od 40-150mm, dostępne z przewodnikami 0,018" i 0,035", minimalna dawka leku 3,5 [$\mu\text{g}/\text{mm}^2$], z naturalnym nośnikiem w postaci mocznika?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ (kolumna wykazie asortymentowo-ilościowy wraz z formularzem cenowym – załącznik nr 1 do SWZ), w zakresie wskazania wymogu przekazania Zamawiającemu kodów UDI-DI/GTIN oferowanych wyrobów na etapie składania ofert.

Czy w związku z obiektywną przeszkodą oraz nieistnieniem podstawy prawnej dla wymogu przekazywania Zamawiającemu kodów UDI-DI/GTIN na etapie składania oferty, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?

1) Zwracamy uwagę, że przekazanie kodów UDI-DI/GTIN oferowanych wyrobów na etapie składania ofert

przetargowych jest w wielu przypadkach niemożliwe z przyczyn obiektywnych. Zgodnie z art. 27 ust. 1 Rozporządzenia UE 2017/745 kod UDI-DI/GTIN każdego wyrobu medycznego składa się z dwóch części: UDI – DI, który jest niezmiennym kodem identyfikacji produktu (część stała) oraz kodu UDI – PI, który wskazuje jednostkę produkcji wyrobu (część zmienna – może zawierać elementy zmienne dla każdego wyrobu lub każdej partii wyrobów np. dzień produkcji lub datę ważności). W związku z powyższym kod UDI-DI/GTIN w ramach jednego modelu wyrobu medycznego będzie ulegać zmianie w zależności od dnia lub miejsca, w którym dany egzemplarz wyrobu został wyprodukowany (tak jak np. numer partii lub numer seryjny produktu); podanie kodu UDI-DI/GTIN wyrobu na etapie ofertowania bardzo często nie jest możliwe, gdyż niektóre egzemplarze wyrobów na moment ofertowania nie zostały jeszcze wyprodukowane i ich numery UDI-DI/GTIN jeszcze nie są znane;

2) zgodnie z art. 27 ust. 8 i 9 Rozporządzenia UE 2017/745 Instytucje zdrowia publicznego (m.in. podmioty lecznicze) oraz przedsiębiorcy są zobowiązani do przechowywania kodów UDI-DI/GTIN wyłącznie w stosunku do wyrobów medycznych klasy III do implantacji; podmioty lecznicze i przedsiębiorcy nie mają obowiązku przechowywania kodów UDI-DI/GTIN wyrobów innych niż wyroby medyczne do implantacji klasy III;

3) zgodnie z art. 27 ust. 9 Rozporządzenia UE 2017/745 obowiązek przechowania kodów UDI-DI/GTIN przez podmioty lecznicze dotyczy wyłącznie wyrobów medycznych klasy III do implantacji, które zostały dostarczone do danego podmiotu leczniczego; wymóg nie dotyczy wyrobów, które zostały zaoferowane lub nawet zamówione, ale nie zostały jeszcze dostarczone do podmiotu leczniczego (np. objęte ofertą przetargową);

4) z uwagi na powyższe, wymóg wskazania na etapie ofertowania kodów UDI-DI/GTIN oferowanych wyrobów stanowi naruszenie art. 106 ustawy Prawo zamówień publicznych - zasady żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, a zatem stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga kodów UDI – pełnych, ale UDI-DI/GTIN – czyli kodów identyfikujących produkt na zasadzie podobnej do numeru katalogowego (REF.)

Pytanie Nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do projektu umowy (załącznik numer 4 do SWZ) zapisów dotyczących zapewnienia warunków przechowywania i transportu, o których mowa w art. 14 ust. 3 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych:

„Zamawiający zapewni, aby wyroby medyczne objęte zakresem przedmiotowej umowy były przechowywane i transportowane wewnątrz w ramach ośrodka zgodnie z warunkami określonymi przez producenta.”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 6

§ 6 ust. 7 (zał. 3 i 4 do SWZ)

Wnosimy o dokonanie zmiany § 6 ust. 7 projektowanych postanowień umowy poprzez obniżenie wysokości określonej w tym postanowieniu kary umownej z tytułu odstąpienia lub rozwiązania umowy do 10% kwoty wskazanej w § 6 ust. 7.

Określona w projektowanych postanowieniach umowy kara umowna z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn dotyczących Wykonawcy w wysokości aż 20% kwoty wskazanej w § 1 ust. 3 tj. 20% wynagrodzenia brutto Wykonawcy jest rażąco wygórowana. Jak wskazuje się w orzecznictwie „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przynajmniej mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość

poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z 24.01.2014 r., I CSK 124/13). Również Krajowa Izba Odwoławcza orzekła, że Zamawiający zobligowany jest do stosowania w postępowaniu takich środków, które są adekwatne do realizacji danego celu i proporcjonalne do jego istoty, co powinno przekładać się na jak najmniej dotkliwe dla wykonawcy postanowienia, postanowienia o karach umownych nie powinny zaprzeczać charakterowi prawnemu instytucji kary umownej, kary umowne nie powinny stanowić sankcji oderwanej od wagi danego naruszenia obowiązków, ani też prowadzić do nieuprawnionego wzbogacenia Zamawiającego kosztem Wykonawcy (wyrok KIO z 16.07.2020 r., KIO 1089/20). Choćby udostępnione na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych przykłady negatywnych i dobrych praktyk kontraktowych jasno określają, że kary umowne za odstąpienie od umowy nie powinny być wyższe niż 10% wynagrodzenia umownego wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 7

§ 6 ust. 12 (zał. 3 i 4 do SWZ)

Wnosimy o dokonanie zmiany do § 6 ust. 12 projektowanych postanowień umowy zał. 3 i 4 poprzez obniżenie określonej w nim maksymalnej wysokości kar umownych z 30% do 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy.

Rolą art. 436 pkt 3 PZP nakazującego określenie maksymalnej wysokości kar umownych, których mogą dochodzić strony jest ochrona interesów wykonawców przed nieuzasadnionym zastrzeganiem w umowie wysokich kar umownych (M. Sieradzka (red.), Komentarz do art. 436 PZP [w:] Prawo zamówień publicznych. Komentarz, Warszawa 2022). Zawarta w umowie maksymalna wysokość kar w wysokości aż 50% wynagrodzenia Wykonawcy jest rażąco wygórowana. Tak określona kara umowna prowadzi do zachwiania relacji pomiędzy wysokością wynagrodzenia za dostawę produktów na podstawie umowy a wysokością kary umownej. Zgodnie z orzecznictwem Krajowej Izby Odwoławczej maksymalna wysokość kar umownych powinna wynosić od 10% wynagrodzenia netto do 30% wynagrodzenia brutto (wyrok KIO z 22.08.2023 r., 2327/23). Co więcej, w orzecznictwie uznaje się, że nawet 20% wynagrodzenia umownego może być uznana za karą rażąco wygórowaną (por. wyrok Sądu Najwyższego z 27.04.2022 r., II CSKP 59/22, wyrok Sądu Apelacyjnego w Poznaniu z 29.06.2022 r., I AGa 205/21). Co prawda 436 pkt 3 PZP nie określa maksymalnego poziomu kar wiążącego wszystkich zamawiających, jednak w jednej z wersji projektu ustawy proponowano, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć właśnie 20% wartości netto umowy (E. Wiktorowska [w:] A. Gawrońska-Baran, A. Wiktorowski, P. Wójcik, E. Wiktorowska, Prawo zamówień publicznych. Komentarz aktualizowany, LEX/el. 2024, art. 436). Powyższe uzasadnia obniżenie maksymalnej wysokości kar umownych co najmniej do 20% wynagrodzenia netto Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 6

Pytanie Nr 1

Dotyczy przedmiotu zamówienia- pakiet nr 6

Czy Zamawiający w pakiecie nr 6 dopuści do oceny Stent samorozprężalny posiadający po 4 markery na każdym swym końcu, o średnicach 5, 6, 7, 8, 9, 10mm, długości stentu 40, 60, 80, 100, 150, 200mm, długości systemu dostarczania 80 i 130cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dotyczy przedmiotu zamówienia- pakiet nr 8

Czy Zamawiający w pakiecie nr 8 dopuści do oceny Stent na balonie o długości stentu 18, 28, 38, 58mm oraz długości shaftu 80 i 140cm? Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 7

Pytanie Nr 1

1. Dotyczy: Pakiet nr 8 („Stent na balonie”)

Czy zamawiający dopuści stenty:

- o długościach stentów: 12, 16, 19, 29, 39, 59 mm

- o długościach shaftu 80 - 135 cm

i spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

2. Dotyczy: Pakiet nr 23 („Cewnik balonowy do PTA”):

Pytanie Nr 2

Poz. 1 - Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie balonów o następujących parametrach:

Cewnik balonowy do PTA wykonany z wysokiej jakości nylonu pokryty powłoką hydrofilną niski profil przejścia – 3 zakładki przy złożonym balonie konstrukcja cewnika zapewnia szybką inflację i deflację balonu kompatybilny z przewodnikiem 0.014” i koszulką 4F system OTW średnice balonu: 1,2 – 4 mm

długości: 20 – 200 mm

długości systemu dostarczania: 90, 145, 150 cm

dwa markery po jednym na obu końcach

pokrycie ułatwiające manewrowanie w wąskich i krętych naczyniach

materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia podczas przechodzenia przez zwężenia ciasne zmiany

Szkolenie z zakresu używania wyrobu na prośbę Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 3

Poz. 2 - Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie balonów o następujących parametrach:
Cewnik balonowy do PTA wykonany z wysokiej jakości nylonu pokryty powłoką hydrofobową konstrukcja cewnika zapewnia szybką inflację i deflację balonu kompatybilny z przewodnikiem 0.018 i koszulką 4F-5F

system OTW

średnice balonu: 2 – 6 mm

długości: 20 – 200 mm

długości systemu dostarczania: 90 - 150 cm

pokrycie ułatwiające manewrowanie w wąskich i krętych naczyniach

materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia podczas przechodzenia przez zwapniałe ciasne zmiany wolframowe markery widoczne w RTG

Szkolenie z zakresu używania wyrobu na prośbę Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 4

Poz. 3 - Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie balonów o następujących parametrach:
Cewnik balonowy do PTA wykonany z wysokiej jakości nylonu pokryty powłoką hydrofilną niski profil przejścia konstrukcja cewnika zapewnia szybką inflację i deflację balonu kompatybilny z przewodnikiem 0.035” i koszulką 5F-7F

system OTW

średnice balonu: 3 – 14 mm

długości: 20 – 250 mm

długości systemu dostarczania: 80 - 135 cm

dwa markery po jednym na obu końcach

pokrycie ułatwiające manewrowanie w wąskich i krętych naczyniach

materiał balonu odporny na zadrapania i uszkodzenia podczas przechodzenia przez zwapniałe ciasne zmiany

Szkolenie z zakresu używania wyrobu na prośbę Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 5

3. Dotyczy Pakietu nr 30:

Czy zamawiający dopuści przewodniki o długościach 190 cm i 300 cm, oraz spełniające pozostałe wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 8

Pytanie Nr 1

dot. Załącznika nr 1 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy – Pakiet nr 51

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 51 oświadczenia, że „zaoferowane wyroby medyczne są zamiennikami oryginalnych wkładów w 100% kompatybilnymi z posiadanym przez zamawiającego sprzętem, tj. wstrzykiwaczem Medrad Mark 7 Arterion. Na potwierdzenie w każdym czasie na wezwanie Zamawiającego, jako Wykonawca przedstawimy dokumenty potwierdzające wymóg od: producenta wkładów i złączy o kompatybilności ze wstrzykiwaczem”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 9

Pytanie Nr 1

Czy w Pakiecie nr 11 Zamawiający dopuści stentgraft bez możliwości zaopatrzenia aorty brzusznej (pozostałe parametry bez zmian) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 10

Pytanie Nr 1

dot. Wzoru projektu umowy mini-bank - W związku z zasadą równego traktowania Stron oraz zakazu ograniczania zakresu zamówienia przez Zamawiającego (art.433 pkt.4 pzp) wnosimy o modyfikację § 2. CENA PRZEDMIOTU UMOWY pkt. 9 i określenie minimalnej wartości realizacji umowy wyrażoną w „%”, jaką Zamawiający gwarantuje zrealizować w czasie jej obowiązywania na poziomie 60%. Uregulowanie tego zapisu wynika z potrzeby ochrony wykonawcy, dla którego już na etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest to istotna informacja, która wpływa na decyzję o starcie w postępowaniu, a także o cenie oferty. jednocześnie prosimy o równoczesną modyfikację zapisu w § 3. TERMIN I WARUNKI DOSTAWY w pkt.14.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dot. Projekt umowy mini bank - Czy Zamawiający w § 3. TERMIN I WARUNKI DOSTAWY uzupełni zapisy i doda, iż zobowiązuje się do pobierania w pierwszej kolejności asortymentu z mini banku z najkrótszą datą ważności, zgodnie z zasadą FEFO (first expired/first out)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Dot. Pak.4 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści stent samorozprężalny o długościach użytkowych: 90, 130, 170 cm. Reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Dot. Pak. 8 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści stent na balonie o długościach 18, 28, 38, 58 oraz 78. Dodatkowo oferujemy shaft o długości 170 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 11

Pytanie Nr 1

Dotyczy 1.1 Czy Zamawiający dopuści stent samorozprężalny, nitynowy pokrywany lekiem Paclitaxel kompatybilny z przewodnikiem 0.035” Pokryty polimerem i lekiem typu paclitaxel, dawka leku 0,167 mikrograma/mm². Średnice 6 i 7 mm, długość 40, 60, 80, 100, 120 i 150mm. Średnica systemu wprowadzającego 6F, długość systemu wprowadzającego 75cm i 130cm. System wprowadzania współosiowy o trzech szaftach. System uwalniania z pokrętłem umożliwiającym rozprężanie stentu jedną ręką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dotyczy 5.1 Czy Zamawiający dopuści stent samorozprężalny, nitynowy pokrywany lekiem Paclitaxel kompatybilny z przewodnikiem 0.035” Pokryty polimerem i lekiem typu paclitaxel, dawka leku 0,167 mikrograma/mm². Średnice 6 i 7 mm, długość 40, 60, 80, 100, 120 i 150mm. Średnica systemu wprowadzającego 6F, długość systemu wprowadzającego 75cm i 130cm. System wprowadzania współosiowy o trzech szaftach. System uwalniania z pokrętłem umożliwiającym rozprężanie stentu jedną ręką.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Dotyczy 6.1 Czy Zamawiający dopuści stent samorozprężalny, nitynowy do tetnicy udowej powierzchownej o średnicach: 5-8 mm. Długości: 20 – 150 mm. Długości systemu wprowadzającego: 75 i 130 cm. Kompatybilny z przewodnikiem 0,035” i koszulką 6F dla wszystkich rozmiarów. Możliwość rozprężenia stentu jedną ręką za pomocą pokrętła. System dostarczania zbudowany z trzech współosiowych szaftów stabilizujący i minimalizujący dystalną migrację stentu podczas implantacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 4

Dotyczy 45.1 Czy Zamawiający dopuści cewnik balonowy do dużych naczyń o średnicy 12 i 14mm kompatybilny z koszulką 7F. Średnice 16 i 18mm zostały wycofane z produkcji. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 5

Dotyczy 46.1 Czy Zamawiający dopuści protekcję dystalną dopasowywującą się do średnicy naczynia w zakresie 3,5-5,5mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 6

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania faktur w wersji papierowej wraz z dostawą? Faktury będą wysyłane w wersji elektronicznej na adres email lub przez platformę elektronicznego fakturowania.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie Nr 7

Czy Zamawiający odstąpi od następującego wymogu: „, O każdej dostawie, Wykonawca ma obowiązek zawiadomić Zamawiającego z 1 dniowym wyprzedzeniem przed planowanym terminem dostawy”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 8

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy „cito” do 2 dni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 12

Pytanie Nr 1

ad par. 3 ust. 13 oraz par. 4 ust. 5 wzoru umowy załącznik 3 do SWZ

Uprzejmie prosimy o dopisanie zastrzeżenia, że punkt nie dotyczy sytuacji, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 60 dni. Przy obecnym zapisie Zamawiający w zasadzie nie ponosi żadnych konsekwencji nie płacenia za kolejne dostawy, a Wykonawca pozbawiony jest jakiegokolwiek wpływu na taką sytuację.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

2. ad par. 6 ust. 6 wzoru umowy załącznik 3 do SWZ

Uprzejmie prosimy o zmianę minimalnej wysokości kary umownej na 20 zł dziennie, szczególnie, że Zamawiający nie zobowiązuje się do składania zamówień o wyznaczonej minimalnej wartości, stąd kara 100 zł/dziennie może stanowić nawet i kilkadziesiąt procent wartości zamówienia, którego dotyczyłaby ewentualna zwłoka w dostawie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 13

Dotyczy projektu umowy mini-bank - zał. nr 4 do SWZ

Pytanie Nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację zapisów dotyczących kar w § 6 ust. 6 zgodnie z poniższym:

"W przypadku zwłoki która stanowi opóźnienie z winy Wykonawcy w zakresie dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień zwłoki – po 0,1 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy, nie więcej jednak niż łącznie 20 % wartości umowy netto"

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie limitu kar w § 6 ust. 12 do 20%?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Czy Zamawiający zgodzi się na 30-dniowy termin płatności faktury?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW NR 14

Dotyczy przedmiotu zamówienia

Pytanie Nr 1

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie 14 formularza cenowego stentgraftów do aorty brzusznej o następujących parametrach:

Stentgraft stalowy do aorty brzusznej uniwersalny (wieloczęściowy) z kompletnym zestawem do implantacji o następującej charakterystyce:

- posiada pokrycie poliestrowe z tkaniny stosowanej do produkcji protez naczyniowych. Stent zbudowany jest na bazie stalowego Z-stentu dającego poszczególnym segmentom optymalną siłę rozprężania przy dużej wytrzymałości radialnej
- w przypadkach uczulenia na nikiel istnieje możliwość użycia takiego systemu
- składa się z trzech części : body – główna część graftu, nogawek contralateralnej – przedłużającej krótszą nogawkę body i ipsilateralnej – przedłużającej dłuższą nogawkę body.
- posiada fixację nadnerkową za pomocą wolnego Z-et segmentu wyposażonego w kolce zapewniające trwałe umiejscowienie stentgraftu w szyi tętniaka oraz w cięgła umożliwiające kontrolowane uwalnianie części proksymalnej i dystalnej stentgraftu
- oferowany jest w rozmiarach : rozmiar MB 22, 24, 26, 28, 30, 32 i 36 [mm] i różnych długościach nogi kontralateralnej od 82 do 149mm dla stentgraftów stalowych i od 70 do 128mm dla stentgraftów nitinolowych
- rozmiar średnic nogawek 9, 11, 13, 16, 20, 24 mm przy długościach roboczych 39-122mm (stalowe) i 42-125 (nيتينolowe)
- dostarczany jest w formie załadowanej do systemu wprowadzającego o średnicy maksymalnie 22 F (body) i maksymalnie 16F (nogawki) . Introducer wyposażony w zastawkę tzw. migawkową oraz cięgna pozwalający na bezpieczne i precyzyjne ładowanie w zaplanowanych miejscach, dostarczany z zestawem wprowadzającym zawierającym sztywny przewodnik, zestaw wprowadzający z przewodnikiem i igłą oraz cewniki

Lub alternatywnie

Stentgraft do zaopatrzenia tętniaka tętnicy biodrowej wspólnej przy operacji tętniaka aorty brzusznej (tzw. iliacbranch):

- zbudowany na bazie stalowego Z-stentu, pokrycie poliestrowe,
- część główna, rozwidlona o średnicach: 12 [mm] (proksymalnie) oraz 10 i 12 [mm] (dystalnie) długości części rozwidlonej - odcinek tętnicy biodrowej wspólnej: 45, 61 [mm] długości części rozwidlonej - odcinek tętnicy biodrowej zewnętrznej: 41, 58 [mm]
- dostarczony w formie załadowanej na precyzyjny introducer wyposażony w cięgna zabezpieczające i zwalniające wraz z jednym stentem powlekanym, oraz niezbędnymi do implantacji: pętlą, koszulkami, cewnikami i przewodnikami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 2

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie 15 formularza cenowego stentgraftów stalowych do aorty piersiowej, wieloczynnościowy, z kompletnym zestawem do implantacji, o następujących parametrach:

- posiada pokrycie poliestrowe z tkaniny stosowanej do produkcji protez naczyniowych. Stent zbudowany jest na bazie stalowego Z-stentu dającego poszczególnym segmentom optymalną siłę rozprężania przy dużej wytrzymałości radialnej w rozmiarach od 22 do 42 mm średnicy oraz od 115 do 218 mm długości, posiada kolce fiksujące na proksymalnej części uszczelniającej oraz w części dystalnej fiksację za pomocą wolnego segmentu wyposażonego w haczyki.
- dostarczany jest w formie załadowanej do systemu wprowadzającego o średnicy 20 i 22 F. Introducer wyposażony w dilatator i zbrojoną koszulkę naczyniową będącą integralną częścią zestawu wyposażoną w zastawkę tzw. migawkową.
- system może być dostarczany w wersji dissection wraz ze stentem samorozprężalnym bez pokrycia jako uzupełnienie elementów pokrywanych przy leczeniu rozwarstwień potwierdzone IFU.
- możliwa zamiana na stentgraft piersiowy nitinolowy posiadający freeflow (wolny segment) w części proksymalnej i dystalnej, z możliwością zastosowania proksymalnych elementów temperowanych, o średnicy od 24 do 46mm i długości od 105 do 233mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 3

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 2 (punkt 2.7) pakietu 16 formularza cenowego stentgraftów aortalnych na balonie o długości od 19 do 59mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienie oświadczenia wymaganego w pkt. 5 pakietu 16 formularza cenowego. Informacje zawarte w materiałach informacyjnych, na etykiecie produktu oraz ifu odnośnie parametrów i wymogów oferowanego sprzętu są jednoznaczne z oświadczeniem producenta i producent w osobnym piśmie nie może zmienić ani zaprzeczyć takim informacjom.

Odpowiedź: Nie, ale Zamawiający dopuści oświadczenie Wykonawcy.

Pytanie Nr 5

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie 25 formularza cenowego cewników diagnostycznych angiograficznych zbrojonych o następujących parametrach:

- pkt. 1.2 – cewnik o średnicy tylko 5F i świetle 0.035” lub 0.038”
- pkt. 1.3 – zbrojony na całej długości ośmioma drucikami z nierdzewnej stali, z miękką atraumatyczną końcówką, opcjonalnie dodatkowo cieniodajną
- pkt. 1.5 – długość cewnika 40—125cm
- pkt. 1.6 – przepływ 11 mm³ / sek. Przy maksymalnym zalecanym ciśnieniu 1200psi. dla cewników o długości 100cm

- pkt. 1.8 wiele krzywizn do wyboru, w tym KMP, Vanschie 1-5, VS1-2, a także VERT, VTK, RDC, RIM, SIM1, H1, VAL, Piccard, HET, TIPS, BMC, DAV, MPA, C2

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 6

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pkt. 1.7 pakietu 31 formularza cenowego przewodników obwodowych sztywnych z temperowanym rdzeniem oraz elastyczną końcówką o długości od 1.5 do 7cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 7

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pakiecie 38 formularza cenowego introducery o następujących parametrach:

- pkt. 1.1 – introducery niezbrojone
- pkt. 1.3 – wykonane z elastycznego propylenu odpornego na załamania, zapewniającego utrzymanie średnicy wewnętrznej
- pkt. 1.4 - średnice: 10, 12, 14, 16, 18F

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie Nr 8

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pkt. 1.2 pakietu 54 formularza cenowego nożny zestaw wprowadzający w rozmiarze tylko 4F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 15

Pytanie Nr 1

Dot. Pakietu 20 , poz. 1 cewnik balonowy z lekiem

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie balonów lekowych o następujących parametrach:

- Cewnik w systemie OTW i RX
- Dawka Paklitakselu: 3 mikrogramy leku na mm² balonu
- Nośnik leku : sól amonowa
- Pokrycie lipofilne w technologii Safepax w celu zminimalizowania straty leku w trakcie wprowadzania balonu do naczynia
- Amorficzne właściwości powłoki balonu chroniące przed złuszczeniem leku ,
- Kompatybilny z przewodnikami: 014”, 018”, 035”
- Introducer do 4Fr (Ø 2.0-4.0 mm)
- Dostępne średnice balonu: 2,0 - 10 mm także co 0,5 mm
- Dostępne długości balonu: 20 - 200 mm (w zależności od średnicy)
- Cały cewnik wykonany z poliamidu i nylonu 12
- dostępne długości 80, 135cm, 140 cm, 150 cm (w zależności od rodzaju przewodnika)
- rekomendowany czas inflacji 120 sekund

- NP 6 atm, RBP 12-16 atm. W zależności od średnicy balonu
- Skuteczność w małych naczyniach - udowodniona klinicznie; skuteczność potwierdzona w randomizowanych badaniach klinicznych
- wskazania do stosowania: Critical limb ischaemia (CLI), zmiany de-novo i restenoza SFA, BTK i BTA, restenozy w stencie

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 2

Dot. Pakietu 26 poz. 1

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie w pakiecie 26 poz. 1 wysokiej jakości cewników typu Fogarty , jednokanałowych, wykonanych z materiału PEBAX w rozmiarach 2 F- 7F. Balon wykonany z lateksu, oznaczenie głębokości co 10 cm, dł. cewnika 80 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie Nr 3

Pytanie 3 . Dot. Pakietu 50 poz. 2

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o dopuszczenie w pakiecie 50 poz. 2 wysokiej jakości shuntów szyjnych bez balonu w rozmiarach 8 F, 10F, 12 F, 14 F

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jak w pytaniu. Zmiany należy zaznaczyć w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry bez zmian.

ZESTAW NR 16

Pytanie Nr 1

W związku ze zmianą treści SWZ opublikowaną w dniu 8 listopada 2024 roku, niniejszym pismem wzywam do zmiany treści SWZ poprzez usunięcie zapisów 2.2 w formularzu asortymentowo cenowym. Wskazujemy, że opublikowane zapisy są nieprawidłowe, stanowią rażące naruszenie zasad konkurencyjności w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy Prawo Zamówień Publicznych. W treści SWZ - opisie przedmiotu zamówienia instrukcji wykonawcy w punkcie 3.1 Zamawiający wprowadził klauzulę równoważności oferowanych produktów, a opis przedmiotu zamówienia w załączniku 1 pakietu 51 *punkt 2.2* wyklucza możliwość oferowania produktów nie pochodzących od producenta, a spełniających wymagania jako równoważne.

Podkreślić należy, że takie sformułowanie warunku jest niezgodne z obowiązującymi przepisami i w realiach rynkowych niemożliwe do spełnienia przez potencjalnego wykonawcę.

Jak wskazuje art. 105 ustawy PZP: W celu potwierdzenia zgodności oferowanych robót budowlanych, dostaw lub usług z wymaganiami, cechami lub kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriami oceny ofert, lub wymaganiami związanymi z realizacją zamówienia zamawiający może żądać od wykonawców złożenia certyfikatu wydanego przez jednostkę oceniającą zgodność lub sprawozdania z badań przeprowadzonych przez tę jednostkę. Ustawa przewiduje zatem jedynie możliwość żądania dokumentów, które są wydawane przez specjalistyczne jednostki oceniające zgodność. Ust. 4 przywołanego przepisu wskazuje, że Zamawiający akceptuje odpowiednie przedmiotowe środki dowodowe, inne niż te, o których mowa w ust. 1 i 3, w szczególności dokumentację techniczną producenta, w przypadku gdy dany wykonawca nie ma ani dostępu do certyfikatów lub sprawozdań z badań, o których mowa w ust. 1 i 3, ani możliwości ich uzyskania w

odpowiednim terminie, o ile ten brak dostępu nie może być przypisany danemu wykonawcy, oraz pod warunkiem że dany wykonawca udowodni, że wykonywane przez niego roboty budowlane, dostawy lub usługi spełniają wymagania, cechy lub kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia lub kryteriów oceny ofert, lub wymagania związane z realizacją zamówienia.

Następnie, wskazać należy, że zgodnie z art. 106 ust. 3 ustawy PZP: Żądanie ofertowania wyłącznie produktów oryginalnych wskazanych w treści SWZ nie ma podstawy prawnej i prowadzi do jawnego ograniczenia konkurencyjności. Nie sposób bowiem uznać, że jakikolwiek inny podmiot, poza producentem oryginalnych części, jest w stanie brać udział w postępowaniu. Wymagania dotyczące produktu stawiane przez Zamawiającego nie mogą ograniczać uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzają, że oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane spełniają określone przez zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

W Wyroku z dnia 26 sierpnia 2015 roku, na gruncie ustawy obowiązujące w poprzednim brzmieniu, jednak mającym aktualne zastosowanie (KIO 1727/15) jednoznacznie wskazano, że: żądanie przez zamawiającego oryginalnych materiałów eksploatacyjnych w zakresie opisu przedmiotu zamówienia funkcjonującym w przedmiotowym postępowaniu, jest niedopuszczalne, gdyż ma charakter dyskryminacyjny i narusza art. 7 ust. 1 ustawy Pzp. Dla żądania dostarczenia oryginalnych i pochodzących od producenta urządzenia materiałów eksploatacyjnych nie była uzasadnieniem gwarancja udzielona na sprzęt, w którym będą one używane. Praktyka taka ogranicza dostęp do rynku materiałów eksploatacyjnych urządzeń drukujących przez ich producentów, stanowi więc naruszenie zasady uczciwej konkurencji. Krajowa Izba Odwoławcza zwróciła również uwagę, że obowiązek opisu przedmiotu zamówienia z zachowaniem zasad wynikających z art. 29 ust. 1-3 ustawy Pzp jest odzwierciedleniem postanowień traktatowych i orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej, z którego to od lat wynika, że naruszeniem przepisów jest wskazanie konkretnego znaku towarowego bez towarzyszącego sformułowania „lub równoważne”. W ocenie Trybunału brak sformułowania i dopuszczenia równoważności narusza również zasadę swobodnego przepływu towarów określoną w Traktacie Rzymskim (tak wyrok z dnia 28 października 1999 r., C-328/96).

Zgodnie z art. 16 ust. 1 PZP: Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Biorąc pod uwagę powyższe, wzywam Zamawiającego do dokonania odpowiedniej zmiany treści SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający, zgodnie z zapisami SWZ, w Pakiecie Nr 51 dopuszcza zastosowanie rozwiązań równoważnych.

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zaoferował wyroby medyczne kompatybilne z posiadaniem przez Zamawiającego urządzeniem, tj. wstrzykiwaczem Medrad Mark 7 Arterion.

Jednocześnie Zamawiający wymaga, aby Wykonawca na każde wezwanie Zamawiającego przedstawił dokument potwierdzający, iż zaoferowany przez Wykonawcę wyrób medyczny jest kompatybilny z posiadaniem przez Zamawiającego urządzeniem, wystawiony przez producenta sprzętu, dostawcę sprzętu lub przez autoryzowany serwis sprzętu.

Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, będzie mógł przedstawić również oświadczenie, iż oferuje oryginalny zestaw (oryginalne elementy) wskazany w instrukcji aparatu.

Zgodnie z odpowiedzią na pytania Wykonawców, udzieloną w Zestawie Nr 8, Zamawiający dopuścił również możliwość złożenia przez Wykonawcę oświadczenia że „zaoferowane wyroby medyczne są zamiennikami oryginalnych wkładów w 100% kompatybilnymi z posiadanym przez zamawiającego sprzętem, tj. wstrzykiwaczem Medrad Mark 7 Arterion.

Na potwierdzenie w każdym czasie na wezwanie Zamawiającego, Wykonawca będzie mógł przedstawić dokumenty potwierdzające wymóg od: **producenta wkładów i złączy o kompatybilności ze wstrzykiwaczem**”.

Zamawiający posiadając wiedzę o przeznaczeniu zamawianego wyrobu medycznego, warunkach przyszłego wykorzystania wyrobu, jak i wiedzę o własnych potrzebach, jest uprawniony do stawiania nawet wysokich wymagań, jeśli ma to służyć celowi prowadzonego postępowania, tj. uzyskaniu wyrobu medycznego **o odpowiednich funkcjonalnościach**, dostosowanego do urządzeń posiadanych przez Zamawiającego, dostosowanego do warunków Zamawiającego. **Dopiero w przypadku stwierdzenia braku takiego uzasadnienia dla wprowadzanych parametrów technicznych lub wymogów można mówić o możliwości naruszenia konkurencji w sposób nieuprawniony.**

Uzasadnione potrzeby Zamawiającego mogą zatem usprawiedliwiać ograniczenie kręgu potencjalnych Wykonawców oraz wpływać na zakres oferowanych przez nich dostaw, o ile wynikają one z celu, dla którego podmiot zamawiający wszczyna określone postępowanie, a cel ten jest nakierowany na realizację tychże potrzeb i w żaden inny sposób nie może zostać osiągnięty (zasada proporcjonalności), zaś wymagania Zamawiającego związane są z istotą przedmiotu zamówienia i jego indywidualnymi właściwościami pozwalającymi na osiągnięcie wskazanego wyżej celu.

Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu.

Z up. Dyrektora WCSKJ
Przemysław Bogdanowicz