Znak: ZOZ.V.010/DZP/03/23 Sucha Beskidzka dnia 13.03.2023r.

Dotyczy: Postępowania na dostawę sprzętu 1x użytku oraz materiałów medycznych: ZOZ.V.010/DZP/03/23.

Dyrekcja Zespołu Opieki Zdrowotnej w Suchej Beskidzkiej odpowiada na poniższe pytania:

Pytania do pakietu 34

**Pytanie 1** W postępowaniu doszło do sporządzenia opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który narusza zasady z art. 99 ust. 1 i 4 PZP w zw. Z art. 16 pkt. 1-3 PZP. Oznacza to, że Zamawiający dokonał naruszenia zasady uczciwej konkurencji poprzez połączenie kilku nieporównywalnych przedmiotów zamówienia, co wywoła skutek w postaci nieporównywalności ofert oraz wywoła rażący spadek ilości ofert, albowiem część wykonawców nie złoży ofert w postępowaniu w którym de facto konkurencja jest niemożliwa lub w najwyższym stopniu utrudniona, albowiem stawia w pozycji uprzywilejowanej wyłącznie jedną grupę oferentów posiadających wszystkie produkty nietożsame wymagane w pakiecie. Tym samym w sposób rażący naruszono podstawowe zasady ustawy PZP, tj. zasady równości pomiędzy wykonawcami, uczciwej konkurencji oraz zasady transparentności i zasady proporcjonalności.

Dokonując zatem diagnozy opisanych produktów w pakiecie 34 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamych dopuścił się naruszenia co najmniej następujących przepisów ustawy PZP:

1.       Naruszenie art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP tj. zasady równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób utrudniający uczciwą konkurencję

2.       Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób który utrudnia uczciwą konkurencje i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie

3.       Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 istawy PZP poprzez wadliwe sporządzenie specyfikacji warunków zamówienia w części dotyczącej opisu przedmiotu zamówienia

W związku z powyższym składamy zapytanie:

Czy Zamawiający zmieni opis przedmiotu zamówienia dotyczący pozycji 3 oraz 4 w taki sposób, że wykreśli je z pakietu 34? Produkty umieszczone w pakiecie 34 w pozycjach 3 i 4 są nietożsame z umieszczonymi w pozycji 1 i 2 portami naczyniowymi.

**Odp.  Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Zamawiający nie znajduje znamion niezastosowania się do wymogu traktowania na równych zasadach wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu. Każdy Wykonawca posiadający przedmiot zamówienia zgodny z wymaganiami Zamawiającego może ubiegać się o udzielenie zamówienia oraz złożyć ofertę i w stosunku do każdego wykonawcy są stosowane te same warunki określone odpowiednio w ustawie Prawo Zamówień Publicznych i SWZ. Nieposiadanie przez Wykonawcę w swojej ofercie określonego zapisami SWZ asortymentu nie może być przyczyną do zmiany istotnych dla Zamawiającego warunków zamówienia i parametrów wymaganych wyrobów medycznych.   
Zgodnie z Wyrokiem KIO z dnia 4 października 2022 r. KIO 2474/22 opis przedmiotu zamówienia nie musi być sporządzony w sposób umożliwiający złożenie ofert wszystkim wykonawcom na rynku. Opis ten musi bowiem uwzględniać potrzeby konkretnego zamawiającego i jeżeli potrzeby te są zasadne, przedmiot zamówienia może być opisany w sposób ograniczający konkurencję.**

**Pytanie 2** Czy Zamawiający dopuści porty o niewielkich różnicach technicznych opisanych w nawiasach i o tej samej lub lepszej funkcjonalności medycznej . :

Pozycja 1

Port naczyniowy w kształcie delty **(port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego)**  wykonany z polisulfonu z komorą tytanową **(port wykonany w całości z w innowacyjnej technologii z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7 Tesla !!!)**, wysokość portu 10,6mm **(12,1mm)**, waga portu 4,7g **(4,9mm)**, membrana silikonowa o średnicy 9,5 mm **(12,7mm)**, komora o objętości 0,25 ml **(0,52ml)**.   
- do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć  
- niewykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi   
- membrana obniżona względem obrzeża portu w celu ułatwienia jej lokalizacji  
- niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy 8,5F**(8F)** o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,1mm **(1,6mm)** średnica zewnętrzna 2,8mm **(2,6mm)**, długość 800mm**(630mm  nadmiar się ucina do implantacji  potrzebne 20 cm )**, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu  
Zestaw akcesoriów wprowadzających:  
- strzykawka 10ml  
- igła Seldingera 18G  
- dwie igły proste G22x30 do przepłukania portu  
- drut prowadnik J w podajniku  
- dwa łączniki z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika  
- rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną  
- tunelizator o tępych zakończeniach  
- igłą ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm

**( oferujemy zestaw akcesoriów wprowadzających:  
- strzykawka 10ml  
- igła Seldingera 18G  
- dwie igły proste G22x30 do przepłukania portu  
- drut prowadnik J w podajniku  
-  łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika  
- rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną   
- tunelizator o tępych zakończeniach  
- igłą ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm)**

Każdy port posiada instrukcję w jęz. polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację portu.

**Odp.  Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pozycja 2

Port naczyniowy w kształcie delty **(port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego)**  wykonany z polisulfonu z komorą tytanową **(port wykonany w całości z w innowacyjnej technologii z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7 Tesla !!!)**, wysokość 13,2mm**(12,1mm)**, waga portu 9g**(proponujemy port o wadze 4,9g- port lżejszy zapewnia poczucie komfortu dla pacjenta- parametr lepszy)**, membrana silikonowa o średnicy 12mm **(12,7mm)**, komora o objętości 0,5 ml.   
- do prowadzenia długotrwałej chemoterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć  
- niewykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi  
- membrana obniżona względem obrzeża portu w celu ułatwienia jej lokalizacji  
- niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy 8,5F**(8F)** o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,1mm**(1,6mm)** średnica zewnętrzna 2,8mm**(2,6mm)**, długość 800mm **(630mm  nadmiar się ucina do implantacji  potrzebne 20 cm )**, z jednej strony zakończony bezigłowym łącznikiem Luer, z drugiej strony o zaokrąglonym, atraumatycznym zakończeniu  
Zestaw akcesoriów wprowadzających:  
- strzykawka 10ml  
- igła Seldingera 18G  
- dwie igły proste G22x30 do przepłukania portu  
- drut prowadnik J w podajniku  
- dwa łączniki z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika  
- rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną  
- tunelizator o tępych zakończeniach  
- igłą ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm

**( oferujemy zestaw akcesoriów wprowadzających:  
- strzykawka 10ml  
- igła Seldingera 18G  
- dwie igły proste G22x30 do przepłukania portu  
- drut prowadnik J w podajniku  
-  łącznik z zabezpieczeniem przeciw załamaniu się cewnika  
- rozszerzacz naczynia z osłonką rozrywalną   
- tunelizator o tępych zakończeniach  
- igłą ze skrzydełkami, drenem oraz zaciskiem G20x20mm)**

Każdy port posiada instrukcję w jęz. polskim oraz kartę pacjenta umożliwiającą identyfikację portu.

**Odp.  Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

Pytanie 3 Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Opis produktu w pakiecie 34 prowadzi do uprzywilejowania jednego oferenta i wyeliminowania innych wykonawców i produktów. Zamawiający zawężył konkurencję w sposób sztuczny, a zatem nie uprawniony i nie ukształtował opisu przedmiotu zamówienia poprzez użycie określeń dotyczących wymagań funkcjonalnych produktu i wydajności produktu. W pakiecie 34 Zamawiający opisał produkt precyzyjnie wskazując konkretne charakterystyczne cechy produktu – drobiazgowy opis ( waga, rozmiar, wysokość, długość). W przypadku odpowiedzi odmownej czy Zamawiający wskaże granice równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji?

**Odp.**

**Zamawiający jest uprawniony do opisania przedmiotu zamówienia stosownie do własnych potrzeb, które muszą być obiektywne i uzasadnione. Zamawiający nie ma prawa opisać przedmiotu zamówienia w sposób, który nie będzie uwzględniał jego obiektywnych potrzeb. Nie ma podstaw do wykładania zasady zachowania uczciwej konkurencji jako konieczności akceptacji przez zamawiającego każdego świadczenia nawet niezgodnego z uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego wyłącznie dlatego, że zamówienie mógłby realizować szerszy krąg wykonawców. Celem Zamawiającego jest uzyskanie przedmiotu zamówienia zgodnego z jego potrzebami, przy określaniu których kieruje się swoją wiedzą i doświadczeniem, mając na uwadze dobro pacjenta oraz zagwarantowanie wysokiego standardu leczenia.**