

Kraków, dn. 23.12.2024 r.

**dot. przetargu ZP-23/24
na sukcesywne dostawy implantów do chirurgii stopy dla SP ZOZ MSWiA w Krakowie**

W związku z zapytaniem o wyjaśnienie treści SWZ, działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), zwaną dalej ustawą PZP, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Krakowie udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie nr 1

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ oraz rozdział III pkt. 2.1 SWZ oraz §1 ust. 7 projektu umowy

Prosimy o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej w Pakiecie 1 w zakresie zapisu „Wykonawca udostępni (wypożyczy) instrumentarium, które jest konieczne do przeprowadzenia zabiegów: ACL, Shoulder, HTO Peek, COMP FT, XL COMP FT” - Pakiet 1 nie zawiera implantów do zabiegów ACL, Shoulder, HTO Peek, w związku z tym prosimy o odstąpienie od użyczenia instrumentarium ACL, Shoulder, HTO Peek.

Odp.: Zamawiający potwierdza i odstępuje od wymogu instrumentarium ACL, Shoulder, HTO Peek.

Pytanie nr 2

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ oraz rozdział III pkt. 2.1 SWZ oraz §1 ust. 7 projektu umowy

Czy Zamawiający odstąpi w pakiecie 1 od użyczenia napędu ortopedycznego?

Odp.: Zamawiający utrzymuje Opis Przedmiotu Zamówienia.

Pytanie nr 3

Dotyczy rozdziału IX pkt. 3c SWZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość przedłożenia wraz z ofertą katalogów w j. polskim wystawionych przez autoryzowanego dystrybutora producenta na terenie Polski?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Dotyczy rozdziału IX przedmiotowe środki dowodowe

W związku z tym, że Zamawiający w SWZ przewidział tylko uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych, czy dopuści również wyjaśnienia treści przedmiotowych środków dowodowych zgodnie z Art. 107 ust. 4 ustawy PZP?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zastosowanie procedury zgodnie z art. 107 ust. 4 ustawy Pzp.

Pytanie nr 5

Dotyczy §2 ust. 1 projektu umowy

W związku z tym, że przedmiotem zamówienia nie są produkty ratujące życie - Prosimy o wydłużenie terminu dostaw pilnych do 48h.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 6

Dotyczy §2 ust. 1 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień za pośrednictwem aplikacji MARS dostępnej dla Zamawiającego? Aplikacja jest dostępna online i nie wymaga dodatkowej instalacji. Taka forma składania zamówień ułatwia cały proces zamawiania i pozwala Zamawiającemu na sprawdzenie statusu złożonego zamówienia. Dodatkowo Zamawiający z poziomu aplikacji ma pełny dostęp i podgląd na cały asortyment znajdujący się w portfolio Wykonawcy. Wykonawca gwarantuje przeszkolenie wskazanego pracownika Zamawiającego w zakresie obsługi aplikacji MARS.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Dotyczy §6 ust. 3a projektu umowy

Czy Zamawiający doprecyzuje, że wymóg posiadania na etykiecie wyrobu oraz opakowaniu unikalnego kodu identyfikacyjnego wyrobu (kod UDI) dotyczy wyrobów certyfikowanych zgodnie z MDR?

Wyroby certyfikowane zgodnie z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotyczącą wyrobów medycznych (MDD) i nie muszą być oznakowane kodami UDI jako tzw. 'legacy devices'. Obowiązek nadawania kodów UDI dotyczy wyłącznie wyrobów certyfikowanych zgodnie z nowym rozporządzeniem MDR.

Odp.: Zamawiający dokonał modyfikacji zapisu §6 ust. 3a projektu umowy.

Pytanie nr 8

Dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający w zamian za protokół przekazania dopuści możliwość przedłożenia dokumentu WZ zawierającego numery katalogowe, numery seryjne oraz nazwę produktu jako potwierdzenie wykonania dostawy/ utworzenia depozytu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

Przesłane informacje prosimy uwzględnić przy tworzeniu oferty przetargowej, traktując je jako ważne i wiążące.