|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |

**Szczecin, dnia 09.05.2023r**

**ZP/220/23/23**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „**Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych”**

**Wyjaśnienia 2**

W związku z wpłynięciem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 135 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.2019 t.j. z dnia 2019.10.24 Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

**Wykonawca I**

Pytanie zadanie 9 poz. nr 2 Czy zamawiający wyłączy poz. nr 2 i utworzy oddzielne zadanie co przełoży się na możliwe więcej ofert cenowych? Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w jednostce miary opakowanie ?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie oraz złożenie oferty w jednostce miary opakowanie.**

**Wykonawca II**

Zadanie nr 10 poz. 1 i 2

Proszę Zamawiającego o wskazanie marki i modelu aktualnie używanych czujników, co umożliwi odpowiednie dobranie.

**Odpowiedź**

**Zamawiający informuje, że obecnie używamy czujników Nellcor o numerach katalogowych MAX-N-I oraz SC-PR-I**

**Wykonawca III**

1. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 9** dopuścipróżniociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, wewnętrzny samoograniczający system bezpieczeństwa uniemożliwiający przekroczenie bezpiecznego poziomu wytworzonego podciśnienia, które mogłoby prowadzić do urazów w obrębie główki płodu oraz czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara. Oferowany przez nas próżniociąg położniczy zalecany jest do wszystkich ułożeń płodu i zapewnia lekarzowi bezpieczną i komfortową obsługę, a rodzącej kobiecie maksymalny komfort.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Wykonawca IV**

**Zadanie nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty czujnik?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla niemowląt poniżej 3kg?

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 10, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru wyświetlania nazwy na urządzeniu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie nr 10, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty czujnik?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie nr 10, pozycja 2**

Czy Zamawiający odstąpi od posiadania osłony Faraday’a?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Zadanie nr 10, pozycja 2**

Czy Zamawiający odstąpi od parametru wyświetlania numeru katalogowego na urządzeniu?

**Odpowiedź**

**Zamawiający wyraża zgodę.**

**Zadanie nr 10, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta czujników o tożsamości z Oximax?

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza.**

**Wykonawca V**

W związku z licznymi wyjaśnieniami do SWZ z dnia 27.04.2023 r. do ww. postępowania przetargowego oraz pierwotnym opisem SWZ, który stoi w sprzeczności z zasadami jakiejkolwiek wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi (art. 99 ust. 4):

4. Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

5. Przedmiot zamówienia można opisać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.

Zgodnie z wyrokiem KIO – sygn. akt. UZP/ZO/0-2098/03, sygn. Akt. KIO/UZP 33/07, Zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można, więc mówić o jednakowym traktowaniu wszystkich oferentów lub zachowaniu zasad uczciwej konkurencji, jeżeli przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez Zamawiającego wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu Zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt.

Powyższe wynika z faktu, że krąg potencjalnych wykonawców ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne w zakresie pakietu nr 10, został ograniczony tylko i wyłącznie do przedstawiciela Producenta działającego na terytorium RP, gdyż Zamawiający poprzez powołane powyższych wyjaśnień, sprowadził możliwość zaoferowania tylko i wyłącznie oryginalnych czujników Nellcor Oximax bez możliwości zaoferowania tożsamych funkcjonalnie wyrobówm, wyprodukowanych przez podmioty inne, niż producent oryginalnych czujników, wzkazuję to m. in. wprowadzony wymóg:

- Czujnik identyfikowalny przez pulsoksymetr i wyświetlana nazwa na urządzeniu.

-Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faraday'a w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych. Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetry z funkcją wyświeltalania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Sensor w technologii OxiMAX - tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem orginalnego wytwórcy technologii Oximax.

Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że każdy wyrób medyczny produkowany gdziekolwiek na świecie w celu jego używania w Unii Europejskiej podlega tym samym reżimom Dyrektywy 93/42/EEC i dla wszystkich tych wyrobów stosowane są te same wymagania. Niezrozumiałym więc jest możliwość zaoferowania jedynie

 oryginalnych czujników Nellcor Oximax, a nie również „zamienników” produkcji chińskiej, tureckiej lub jakiegokolwiek innego podmiotu, przy jednoczesnym wymogu czujników produkcji meksykańskiej, tj. oferowanych przez firmę Medtronic.

Mając na uwadze powyższe oraz fakt, że wymagania opisane w pytaniu do SWZ wskazują wyłącznie na produkty producenta firmy Covidien, a opis przedmiotu wskazuje jego pochodzenia i dopuszcza zaoferowanie wyrobów wyłącznie wykonawcy oferującego produkty tej firmy, tj. firmy Medtronik (daw. Covidien Polska), prosimy o zrewidowanie wymienionych odpowiedzi i rezygnację ze wskazanych wymogów ograniczających konkurencję:

W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o potwierdzenie, że wybór wykonawcy określony jest już na etapie tworzenia SWZ, przeprowadzenie przetargu w tym zakresie jest zbędne a zapisy ustawy PZP, którą Zamawiający dysponujący środkami publicznymi nie mają w niniejszym postępowaniu zastosowania.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany. Zamawiający stoi na stanowisku, że opisane czujniki w technologii OxiMax muszą w pełni współpracować z posiadanym urządzeniem na potwierdzenie czego wymagany jest ceryfikat lub oświadczenie oryginalnego wytwórcy technologii Oximax.**

**Wykonawca VI**

**Zadanie nr 12 pozycja 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrząd bezigłowy służącego do pobierania lub wstrzykiwania leków cytotoksycznych do fiolek z lekami lub pojemników infuzyjnych, wyposażonego w filtr cząsteczek 5µm i filtr **aerozolowy** 0,2 µm. W opakowaniu zbiorczym **50 sztuk** pojedynczo pakowanych przyrządów.

**Odpowiedź**

**Zamawiający dopuszcza.**

**Zadanie nr 12 pozycja 5**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać zastawkę uniemożliwiającą wyciek leku po rozłączeniu strzykawki? Pragniemy wyjaśnić, iż brak takiego rozwiązania powoduje możliwość wycieku leku toksycznego i skażenia loży laminarnej.

**Odpowiedź**

**Zamawiający wymaga**

**Wykonawca VII**

Czy zamawiający dopuści do przetargu w zadaniu nr 5

Woreczek do laparoskopii do preparatów tkankowych. Jednorazowego użytku, sterylny. Objętość 200 ml, nić nitinol, pamięć otworu wejścia. Wymiary ø 65 x 185 mm. Podajnik 10 mm. Woreczek zakończony nitką koloru zielonego. Umieszczony w rurce z tworzywa sztucznego do trokara o średnicy 10mm?

W przypadku wygrania, damy cenę 45,37 zł netto.

Lub

Woreczek do laparoskopii do preparatów tkankowych z rękojeścią o pojemności 350 ml. ø wejścia 100 mm. Długość endobaga 170 mm. Rękojeść 370 mm o Ø 10 mm.

W przypadku wygrania, damy cenę 153,00 zł netto.

**Odpowiedź**

**Zamawiający nie dopuszcza proponowanych wyrobów.**

 **Z poważaniem**

 **Dyrektor SPSK-2**

**/podpis w oryginale/**

**Sprawę prowadzi:**

**Przemysław Frączek**

**T. 91-466-1087**