



Kup, dn. 11 września 2023 r.

Nr sprawy ZP/13/2023

## Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **Dostawa wyrobów medycznych, artykułów jednorazowego użytku oraz opatrunków.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Dotyczy pkt V.4 i V.5.(2) SWZ - Zamawiający wymaga, aby oferowane produkty były dopuszczone do obrotu na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, co oznacza, że wykonawca powinien posiadać formularz zgłoszenia/powiadomienia/wpisu do URPL oraz certyfikat zgodności lub deklaracji zgodności dla oferowanych produktów. Kłapka do komory baterii rejestratora pH-Z (zestaw nr 2, poz. 6) nie jest wyrobem medycznym, a częścią zamienną do wyrobu medycznego – rejestratora Digitrapper pH-Z – dlatego producent nie posiada dla tego produktu dokumentów wymaganych przez Zamawiającego (certyfikat zgodności, deklaracja zgodności). Stawka VAT dla tego produktu wynosi 23%. Czy w związku z tym Zamawiający odstąpi od wymagania, aby ww. produkt posiadał formularz zgłoszenia/powiadomienia/wpisu do URPL oraz certyfikat zgodności lub deklarację zgodności?

**Odp.: Dla produktu opisanego w zestawie nr 2 poz. 6 Zamawiający odstępuje od wymogu aby ww. produkt posiadał formularz zgłoszenia/powiadomienia/wpisu do URPL oraz certyfikat zgodności lub deklarację zgodności.**

2. Dotyczy § 4 ust. 1–3 Załącznika nr 7 do swz „Projektowane postanowienia umowy.” - Mając na względzie wymagania dotyczące rękojmi, gwarancji oraz terminów przydatności dla wymaganych elementów przedmiotu zamówienia w zakresie zestawu nr 2, pragniemy wskazać, że elementy z poz. 1-4 mają ograniczony (krótszy od wymaganego) termin przydatności do używania (wskazany przez producenta tych wyrobów), który jest po pierwsze liczony od dnia wytworzenia (a nie od daty dostarczenia do końcowego użytkownika), po drugie jest krótszy od wymaganego oraz po trzecie są wyrobami medycznymi zużywalnymi, czyniąc tym samym, że niemożliwym jest spełnienie Państwa wymagań przedmiotowych.

Dodatkowo wskazać należy, że w zakresie poz. 1–4 zestawu nr 2, nie można mówić o rękojmi oraz gwarancji w czasookresie 18 miesięcy, gdyż w każdym z tych przypadków są to wyroby medyczne zużywalne, dla których jedynym możliwym wymaganiem jest termin przydatności do używania i w tym okresie producent gwarantuje przydatność wyrobu do bezpiecznego używania. Koniecznym jest również wskazanie, że termin ten wynosi odpowiednio dla wyrobu z poz. 1: 12 miesięcy, a dla wyrobów z poz. 2-4 odpowiednio 6 miesięcy.

Mając powyższe na względzie, wnosimy o wyjaśnienie:

- czy Zamawiający zaakceptuje wykreślenie § 4 ust. 1–3 dla wyrobów z poz. 1–4,

**Odp.: Dla wyrobów opisanych w zestawie nr 2 poz. 1-4 Zamawiający wykreśli postanowienie § 4 ust. 1–3**

- czy Zamawiający zaakceptuje dla poz. 1 termin przydatności do używania 12 miesięcy i dla poz. 2-4 termin przydatności do używania 6 miesięcy?

**Odp.: Dla wyrobów opisanych w zestawie nr 2 poz. 1 - Zamawiający akceptuje termin przydatności do używania 12 miesięcy a dla pozycji 2-4 - 6 miesięcy. Odpowiednie zmiany zostaną wprowadzone do umowy.**

3. Dotyczy § 8 ust. 1 Załącznika nr 7 do swz „Projektowane postanowienia umowy.” - Czy Zamawiający wprowadzi następującą zmianę zapisów umowy:

Jest:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:  
1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% całkowitego wynagrodzenia wykonawcy brutto określonego w postanowieniu § 6 ust. 1;

Proponowana zmiana:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:  
1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto określonego w postanowieniu § 6 ust. 1;

**Odp.: Zapisy pozostają bez zmian.**