



Szp/ZP-146/ 387 /2022

Wrocław, dnia 27.06.2022 r.

## INFORMACJA NR 2 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamieńskiego 73a zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) jako kierownik Zamawiającego przekazuje treść zapytań oraz wyjaśnienia do postępowania pn.: „*Dostawa akcesoriów do urządzeń medycznych*”

### **Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

### **Pytanie nr 2 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2**

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, o długości kabla 90 cm, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

### **Pytanie nr 3 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii

zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

#### **Pytanie nr 4 – dotyczy Pakietu nr 2 poz. 4**

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

#### **Pytanie nr 5 – dotyczy projektu umowy**

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §9 ust 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
  - 1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii towaru dostarczonej ze zwłoką,**
  - 2) z tytułu zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji dotyczącej jakości dostarczonej partii towaru - w wysokości **0,5%** wartości brutto partii reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej partii towaru**
  - 4) z tytułu odstąpienia przez Zamawiającego od zakupu towaru określonego w pakiecie w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę towaru niezgodnego z ofertą - w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** pakietu.

*Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodę na zmianę zapisów projektu umowy, w zakresie objętym zapytaniem.*

#### **Pytanie nr 6 – dotyczy projektu umowy**

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wystawianie i przysyłanie faktur oraz ich korekta także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF*

**Pytanie nr 7 – dotyczy Pakietu nr 4 poz.2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pkt 2 , ostrzy o następujących parametrach technicznych ?

50.0 mm 20.0 mm 0.7 mm 0.9 mm , 50.0 mm 25.0 mm 0.7 mm 0.9 mm

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe*

**Pytanie nr 8 – dotyczy Pakietu nr 4 poz.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pkt 4. , ostrzy o następujących parametrach technicznych ?

75 mm 9 mm 1.27 mm , 90 mm 13.5 mm 1.47 mm , 90 mm 13.5 mm 1.27 mm , 90 mm 13 mm 0.89 mm , 90 mm 13 mm 1.00 mm , 90 mm 13 mm 1.27 mm , 90 mm 19 mm 0.89 mm , 90 mm 19 mm 1.00 mm , 90 mm 19 mm 1.19 mm , 90 mm 19 mm 1.27 mm , 90 mm 19 mm 1.37 mm , 90 mm 23 mm 0.89 mm , 90 mm 23 mm 1.00 mm , 90 mm 23 mm 1.19 mm , 90 mm 23 mm 1.27 mm , 90 mm 23 mm 1.37 mm , 90 mm 23 mm 1.47 mm , 100 mm 19 mm 1.27 mm

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe*

**Pytanie nr 9 – dotyczy Pakietu nr 4 poz.4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pkt 4 , ostrzy o następujących parametrach technicznych ?

25 mm 5 mm 0.5 mm 0.5 mm / 25 mm 15 mm 0.5 mm 0.5 mm / 35 mm 10 mm 0.5 mm 0.8 mm

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe*

**Pytanie nr 10 – dotyczy Pakietu nr 4 poz.5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pkt 5. , ostrzy o następujących parametrach technicznych ?

90 mm 13.0 mm 1.27 mm / 100 mm 19 mm 1.27 mm

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe*

**Pytanie nr 11 – dotyczy Pakietu nr 4 poz.6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 pkt 6. , ostrzy o następujących parametrach technicznych ?

65 mm 20 mm 0.9 mm / 65 mm 26 mm 0.9 mm

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe*

**Pytanie nr 12 - dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ składający się z trzech rur rozciągliwych do 180 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 13 – dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ z workiem 2 l?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 14 - Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści układ z filtrem o przestrzeni martwej 33ml?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 15 - Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści łącznik z portami o średnicy 10mm i 3.5 mm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 16 - Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści układ składający się z trzech rur rozciągliwych do 160 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 17 - Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 3**

Prosimy o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie poprzez wymóg „łącznika Y typu dziecięcego”?

*Odpowiedź: Zamawiający poprzez określenie „łącznik Y typu dziecięcego” rozumie średnicę wewnętrzną łącznika typową /dedykowaną dla układów oddechowych dziecięcych.*

**Pytanie nr 18 - Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści w powyższym zakresie obwód oddechowy jednorazowego użytku do znieczuleń noworodków, składający się z dwóch rur o długości 150 cm, dodatkowej rury o długości 120 cm, rury o średnicy 10mm, łącznik Y z jednym portem, kolanko z portem kapno, łącznik prosty 22mm/10mmM kompatybilny z rura i workiem oddechowym bezlateksowym o pojemności 0.5l, jednorazowego użytku, całość zapakowana w 1 mikrobiologicznie czysty zestaw?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 19 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści 2 rury o długości 180 cm po rozciągnięciu?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 20 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści 1 rurę o długości 120 cm (do worka)?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 21 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr antybakteryjno-antywirusowy dołączony osobno?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 22 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści filtr antybakteryjno-antywirusowy o przestrzeni martwej 35 ml?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuści powyższe z zachowaniem wszystkich pozostałych wymogów SWZ*

**Pytanie nr 23 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści worek o pojemności 2 litrów?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 24 - Pakiet nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści port do bronchoskopii średnica ok. 9mm, port do odsysania średnica ok. 4 mm?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 25 - Pakiet nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści 1 rurę o długości 100 cm (do worka)?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 26 - Pakiet nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści bez kapturka zabezpieczającego?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 27 - Pakiet nr 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści kapturek zabezpieczający dołączony osobno?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 28 - § 9 ust. 1, pk. 1**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest zbyt wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1 - 0,2% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 29 - § 9 ust. 1, pk. 2**

W naszej opinii zaproponowana kara umowna jest zbyt wysoka. Przyjęło się, że na rynku akcesoriów wynosi ona ok. 0,1 - 0,2% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie zniechęcanie do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z tym proponujemy, aby obniżyć karę umowną do przyjętego w branży poziomu.

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 30 - § 9 ust. 3**

Wnosimy o obniżenie maksymalnego limitu kar do 10 % wartości brutto umowy. Umożliwi to wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty.

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 31 - § 11**

Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze Stron, tym bardziej w sytuacji, gdy jest dodatkowo obciążone obowiązkiem zapłaty kary umownej. Mając na względzie ogólne sformułowanie podstaw do takiego odstąpienia z winy Wykonawcy, przewidziane uprawnienie wiąże się z istotnym ryzykiem po stronie Wykonawcy, które nie znajduje obiektywnego uzasadnienia. Proponujemy, aby przed odstąpieniem Zamawiający wezwał Wykonawcę do usunięcia naruszenia z zagrożeniem odstąpienia od umowy, udzielając mu odpowiedniego dodatkowego terminu. Dzięki takiemu rozwiązaniu zachowana jest ochrona słusznego interesu Zamawiającego, a Wykonawcy umożliwiona rzetelną kalkulację ryzyka.

Proponujemy zatem dodanie zapisu:

„Odstąpienie przez Zamawiającego od Umowy powinno zostać poprzedzone pisemnym wezwaniem Wykonawcy do należytej realizacji umowy lub usunięcia przyczyn leżących po stronie Wykonawcy stanowiących podstawę do odstąpienia Zamawiającego od umowy lub ich skutków, w wyznaczonym w wezwaniu dodatkowym terminie, nie krótszym niż 5 dni.”

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy.*

**Pytanie nr 31 - dot. § 6WARUNKI DOSTAWY ust. 1**

Prosimy o odstąpienie od warunku dostarczenia fv razem z towarem, faktury wychodzą z centrum finansowego, towar osobno z magazynu razem z dokumentem WZ.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dostarczenie FV osobno, a towaru razem z dokumentem WZ*

**Pytanie nr 32 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1 dopuści zestaw z workiem 2L, pozostałe parametry zgodnie z swz?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy*

**Pytanie nr 33 - Pakiet nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 1 dopuści zestaw z filtrem pakowanym osobno, pozostałe parametry zgodnie z swz?

*Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w zakresie objętym zapytaniem Wykonawcy*

**Pytanie nr 34 - Dotyczy Pakietu nr 2**

Niniejszym, działając na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r., Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zmianami; dalej: „ustawa pzp”), zwracamy się o wyjaśnienie treści specyfikacji warunków zamówienia; dalej: „swz” w zakresie pakietu nr 2 Załącznika 1.2 (Formularz Asortymentowo – Cenowy) poz. 1- 4.

Mając na względzie opis przedmiotu zamówienia dla powołanego pakietu nr 2, zwracamy się o wyjaśnienie oraz ewentualną modyfikację tego opisu w zakresie wymagań dla przyszłego oferowanego przedmiotu zamówienia, w szczególności nadmiernego wymagań:

*„Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika. Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaoferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją \*\*\**

*\* tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem oryginalnego wytwórcy technologii Oximax ( certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty ).*

*\*\* dokładność dla obu zakresów SPO2 potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaoferowanych czujników – wymagane dołączenie dokumentów potwierdzających do oferty.”*

Powyższe wynika z faktu, że krąg potencjalnych wykonawców ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne w zakresie pakietu nr 2, został bardzo ograniczony tylko i wyłącznie do przedstawiciela Producenta działającego na terytorium RP, gdyż Zamawiający poprzez powołane powyżej wymagania, sprowadził możliwość zaoferowania tylko i wyłącznie oryginalnych czujników Nellcor Oximax, bez możliwości zaoferowania tożsamyh funkcjonalnie wyrobów wyprodukowanych przez inne podmioty niż producent oryginalnych czujników.

Koniecznym jest wskazanie, że wymagania swz, w zakresie powołanym dyskryminują wszystkich ewentualnych producentów czujników z Republiki Tureckiej oraz Chińskiej Republiki Ludowej, pomimo, że wytwarzane są w reżimie Dyrektywy 93/42/EWG oraz Rozporządzenia Parlamentu 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., i dopuszczone do używania i obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej oraz innych państw członkowskich EU.

Wymagania swz dla pakietu nr 2 poz. 1 - 4, są co najmniej tendencyjne i mające na celu tylko i wyłącznie ograniczenie konkurencji do podmiotów wprowadzających do używania tylko i wyłącznie czujniki jednego producenta, czyniąc bezpośrednią kolizję z art. 16, i 17 ustawy pzp, pomimo, że czujniki wytwarzane przez innych producentów z powodzeniem mogą być używane w procedurach świadczeń medycznych. Wskazać należy, że Zamawiający używa oraz używał czujników w między innymi w ramach Umowy nr 652/2018 w okresie od 11 lipca 2018 r., do 11 września 2019 r., które były „zamiennikami”, nie zgłaszając przy tym żadnych awarii, niewłaściwych działań lub jakichkolwiek innych problemów, potwierdzając to zaświadczeniem z dnia 8 lutego 2021 r. w postaci należytego wykonania Umowy.

Pragniemy również 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, więc zupełnie niezrozumiałym jest, że jakkolwiek podmiot jest w stanie podnosić kwestię kompatybilności z urządzeniami Nellcor Oximax

„zamienników” produkcji chińskiej lub tureckiej lub jakiegokolwiek innego podmiotu, czyniąc bezpodstawne zarzuty w celu wypracowania uprzywilejowanej pozycji biznesowej a tym bardziej wprowadzając w błąd Zamawiającego. Nie mniej koniecznym jest porównanie, w jakim zakresie funkcjonalnym będą się różnić czujniki wyprodukowane w Meksyku lub Tajlandii do czujników produkowanych w Turcji lub Chińskiej Republice Ludowej, które zostały wyprodukowane w reżimie odpowiednim dla wyrobów medycznych obowiązującym na obszarze UE. Powyższe wynika, z Certyfikatu Jednostki Notyfikowanej oraz oznakowania, gdzie tylko czujniki spełniające wymagania specyfikacji warunków zamówienia dla pakietu nr 2, zostały wyprodukowane w Meksyku.

Mając powyższe na względzie wnosimy o wykreślenie powołanych wymagań wskazanych w petitum pisma, ich zrewidowanie oraz udzielenie wyjaśnień, z zachowaniem zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne.

Pragniemy również poinformować, że rozważamy wystąpienie do Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, o stosowanych praktykach w celu zajęcia stanowiska w zakresie podjętych czynności.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż modyfikuje zapisy w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 1.2 do Formularza Ofertowego w następujący sposób:**

- **Poz.1-4 Zamawiający odstępuje od wymogu i wykreśla zapis:**

**"Prawidłowa identyfikacja czujnika przez pulsoksymetrię z funkcją wyświetlania nazwy poprzez wyświetlenie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika"**

- **\* tożsamość z Oximax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem wytwórcy oferowanego czujnika ( certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty )**

- **\*\*\* wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty (dotyczy fotodetektora)**

**Jednocześnie Zamawiający podtrzymuje pozostałe zapisy SWZ. W załączeniu do niniejszej informacji Zamawiający przekazuje zmodyfikowany załącznik 1.2 do Formularza Ofertowego.**

Powyższe zmiany są integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców, biorących udział w w/w postępowaniu Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA  
Z-ca Dyrektora  
ds. Finansów i Administracji  
mgr Mariola Dwornikowska-Dąbrowska

Z-ca Kierownika Działu  
Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych  
mgr inż. Jacek Banaszak

REFERENT  
s. Zamówień Publicznych  
mgr Anna Lis

## FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY

## Pakiet nr 2 - Czujniki saturacji j.uż do pulsoksymetrów i kardiomonitorów producenta Nellcor Puritan Bennett

Lp.	Przedmiot zamówienia	JM	ilość	cena jedn. netto	wartość netto	% VAT	cena jedn. brutto	wartość brutto	nazwa własna/kod	producent
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
1.	Czujnik jednopacjentowy, sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla noworodków poniżej 3 kg, w kształcie „L”, dł. kabla min. 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu sześć naklejek do mocowania czujnika w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, sensor w technologii OxiMAX <sup>®</sup> , kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO <sub>2</sub> ) w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry <sup>10,11</sup> . Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją <sup>12,13</sup> . Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faradaya w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych.	op	182							
2.	Czujnik jednopacjentowy sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla dorosłych powyżej 30kg, w kształcie „8” do aplikacji na palec, dł. kabla min 40 cm (bez wtyczki i plastra), sensor w technologii OxiMAX <sup>®</sup> kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO <sub>2</sub> ) w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry <sup>10,11</sup> . Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją <sup>12,13</sup> . Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faradaya w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych.	op	22							
3.	Czujnik jednopacjentowy sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla dorosłych powyżej 30kg, w kształcie „8” do aplikacji na palec, dł. kabla min 85cm (bez wtyczki i plastra), sensor w technologii OxiMAX <sup>®</sup> kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO <sub>2</sub> ) w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry <sup>10,11</sup> . Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją <sup>12,13</sup> . Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faradaya w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych.	op	70							
4.	Czujnik jednopacjentowy sterylny, nie zawierający lateksu, bez DEHP, samoprzylepny dla niemowląt od 3 kg do 20 kg w kształcie „L”, dł. kabla min 90cm (bez wtyczki i plastra), posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy, prostokątny plaster do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację czujnika i przedłużających żywotność, sensor w technologii OxiMAX <sup>®</sup> kalibrowany cyfrowo i analogowo zapewniający dokładność (%SpO <sub>2</sub> ) w zakresie 70-100% - 2 cyfry, w zakresie 60% - 80% - 3 cyfry <sup>10,11</sup> . Potwierdzone w dokumentach rejestracyjnych lub instrukcji obsługi zaferowanych czujników wskazanie do stosowania u pacjentów pobudzonych, w ruchu oraz z niską perfuzją <sup>12,13</sup> . Fotodetektor czujnika zabezpieczony miedzianą osłoną Faradaya w celu redukcji interferencji elektromagnetycznych.	op	6							

<sup>10</sup> tożsamość: OxiMax potwierdzona certyfikatem lub oświadczeniem wytwórcy oferowanego czujnika ( certyfikat / oświadczenie dołączyć do oferty )<sup>11</sup> dokładność dla obu zakresów SPO<sub>2</sub> potwierdzona w dokumentach rejestracyjnych lub w instrukcji obsługi zaferowanych czujników – wymagane dołączenie dokumentów potwierdzających do oferty<sup>12,13</sup> wymagane dołączenie potwierdzenia do oferty dotyczącego fotodetektora)

.....  
Imię i Nazwisko osoby  
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)