



Gostyń, dnia 23 marca 2023 r.

Dotyczy postępowania pn: **Dostawa wyrobów medycznych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Gostyniu.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **SPZOZ.231.1/1/2023**

### ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o przepisy art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe pytania do SWZ:

#### 1. Dotyczy Pakietu nr 26

Czy zamawiający dopuści zestaw jednorazowych butelek na pokarm o poj. 100 ml, opakowanie 100 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

#### 2. Dotyczy Pakietu nr 26

Czy zamawiający dopuści zestaw jednorazowych butelek na pokarm o poj. 130 ml, opakowanie 100 sztuk?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

#### 3. Dotyczy Pakietu nr 26

Czy zamawiający dopuści jednodniowy zestaw laktacyjny z lejkiem w rozmiarze 25 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

#### 4. Dotyczy Pakietu nr 13

Czy zamawiający, zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji, **w pakiecie nr 13** dopuści równoważny próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz wbudowaną atraumatyczną blokadą bezpieczeństwa eliminującą możliwość przekroczenia bezpiecznej wartości siły ciągu, co eliminuje konieczność jej stałej kontroli przez personel medyczny podczas porodu?

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający dopuścił złożenie ofert równoważnych na warunkach określonych w SWZ. Zamawiający na etapie badania i oceny złożonych ofert będzie ustalał czy zaoferowane rozwiązanie przez wykonawcę spełnia kryteria równoważności określone w w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2) do SWZ.**

**5. Dotyczy umowy**

Prosimy do paragrafu 6 dopisać na końcu ustęp 13 o treści:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 6 ustęp 13 o treści:

„W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważne do tych chroniących interesy Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów dot. kar umownych.**

**6. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych pokrytych powłoką zmniejszającą tarcie, z jednym otworem w każdym ramieniu szczęki.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**7. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kleszczy biopsyjnych pokrytych powłoką zmniejszającą tarcie, z jednym otworem w każdym ramieniu szczęki, długość robocza 230cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**8. Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 32mm



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**9. Dotyczy Pakietu nr 24**

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji bardzo zbliżonej do wymagań Zamawiającego: Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, uniwersalna, do leczenia nietrzymania moczu zarówno z dostępu przezastłonowego jak i nadłonowego; jednorazowa, całkowicie niewchłaniałna, sterylna, w osłonce politetylenowej dwuczęściowej, wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Długość taśmy 450 mm ze znacznikiem środka, szerokość 1,10 cm, grubość 0,50mm, gramatura 57g/m<sup>2</sup>; Końcówki taśmy zakończone nitkami z pętelkami ułatwiającymi mocowanie do prowadnicy. Oferowane przez nas taśmy stosowane są w wielu jednostkach szpitalnych w całej Polsce. Dopuszczenie naszego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**10. Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści igłę okrągłą?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga w pakiecie nr 36 poz. 5 szwu z igłą odwrotnie tnącą.**

**11. Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 6, 7**

Czy zamawiający dopuści igłę odwrotnie tnącą?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza szew z igłą odwrotnie tnącą.**

**12. Dotyczy Pakietu nr 36, poz. 8-11**

Czy zamawiający dopuści igłę odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-piont)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem (typu micro-piont).**

**13. Dotyczy Pakietu nr 38, poz. 1, 2**

Czy zamawiający dopuści siatkę polipropylenową z przędzy monofilamentowej o wielkości porów 1,0x1,2 mm<sup>2</sup> ± 10%, gramatura 85g/m<sup>2</sup> ± 10%, pakowaną bez składania pojedynczo, w papierowy nośnik i opakowanie papierowo-foliowe, posiadająca samoprzylepną etykietę?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**14. Dotyczy Pakietu nr 38, poz. 1**

Czy zamawiający dopuści rozmiar siatki 10 x 15 cm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**15. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwania o średnicy igły 0,6mm i głębokości nakłucia 6mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**16. Dotyczy Pakietu nr 25 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści szczotkę czyszczącą o średnicy szczotek 5 mm i długości 2500 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**17. Dotyczy Pakietu nr 49**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 49 wymaga, aby stosowany test ureazowy został wyposażony w narzędzie służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu?

**Odpowiedź: Zamawiający nie stawia takiego wymogu.**

**18. Dotyczy Pakietu nr 49**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 49 – Szybki test urazowy – wymaga, aby oferowany test spełniał podstawowe warunki jakościowe dla wyrobów medycznych w postaci certyfikatu ISO 13485 dla wytwórcy oferowanego testu?

**Odpowiedź: Zamawiający prowadząc postępowanie przetargowe na dostawę wyrobów medycznych wymaga, aby każdy oferowany asortyment spełniał wymagania określone prawem dla wyrobów medycznych stosowanych na terytorium RP zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa.**

**19. Dotyczy Pakietu nr 49**

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 49 testy urazowe mokre nowej generacji wykorzystujące płyny w bioptatach, bez dodatkowej ilości wody?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuści testy ureazowe mokre nowej generacji wykorzystujące płyny zawarte w bioptatach, bez dodatkowej ilości wody.**

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

**20. Dotyczy Pakietu nr 31 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania paski do bezurazowego zamykania ran, jałowe, kolorze cielistym, 3 mm x 76 mm, a''5 sztuk – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania pasków do bezurazowego zamykania ran, jałowe, kolorze cielistym, 3 mm x 76 mm, a''5 sztuk – pozostałe parametry zgodnie z opisem w SWZ.**

**21. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opaski gipsowe o czasie wiązania 2-4 minuty – pozostałe parametry zgodnie z opisem SWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**22. Dotyczy Pakietu nr 32 poz. 7-9**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania rękawa opatrunkowego siatkowego, elastycznego w rozmiarze odpowiednio:

Pozycja 7 – 3 cm x 25 m,

Pozycja 8 – 5 cm x 25 m,

Pozycja 9 – 8,5 cm x 25m?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**23. Dotyczy Pakietu nr 21**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawek trzyczęściowych.**

**24. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450ml, z możliwością stosowania do 35 dni potwierdzoną przez Producenta, w zestawie łącznik umożliwiający podłączenie do dozownika tlenowego z pojemnikiem (pakowany osobno). Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia zaferowanej ilości pojemników 450ml względem pierwotnej ilości wody w ml wymaganej w SWZ z zaokrągleniem w górę do pełnych sztuk. Pozwoli to na złożenie porównywalnych i konkurencyjnych cenowo ofert ?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie opisanego asortymentu z przeliczeniem liczby oferowanych sztuk z zaokrągleniem do setnych części.**

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

## 25. Dotyczy Pakietu nr 45

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 45 produktów brandu Rüschi: Poz. 1 -3 Jednorazowa rękojeść do laryngoskopu uniwersalna, wykonana z niemagnetycznego lekkiego tworzywa sztucznego (ABS, poliamid) nadającego się do recyklingu, kompatybilna ze wszystkimi łyżkami jedno i wielorazowymi w standardzie zielonego zamka. Rękojeść z poprzecznymi ergonomicznymi wgłębieniami/uchwyty na palce, zapewniającymi pewne trzymanie, cała rękojeść w charakterystycznym dla standardu „zielonego zamka” kolorze zielonym, mocowanie łyżki za pomocą stalowego elementu (redukcja ewentualnego wyłamania), rękojeść z załadowanymi bateriami 3xAAA, z 5mm źródłem światła LED, waga ok.75g, długość 120mm, opakowanie jednostkowe foliowe. Poz. 4-16 z uwzględnieniem rozmiarów podanych przez Zamawiającego wg opisu: Jednorazowa łyżka, ze stopu stali nierdzewnej, nie magnetycznej, o profilu przypominającym profil łyżki wielorazowej światłowodowa, w standardzie zielonego zamka, tj. zgodnie z ISO-7376, mocowanie zatrzaskowe do rękojeści za pomocą metalowego elementu, dokonała transmisja i jasność światła gwarantuje optymalną wizualizację, w celu lepszej transmisji światła włókno światłowodu osłonięte jest w bezbarwnym płaszczu akrylowym, światłowód dodatkowo osłonięty zielonym tworzywem w części dystalnej. Światłowód w części proksymalnej wtopiony w przezroczyste tworzywo, dające użytkownikowi pewność świecenia światłowodu w trakcie intubacji. Na łyżce widoczny typ, rozmiar łyżki, znak CE, symbol nie do powtórnego użycia, nazwa producenta. Na opakowaniu jednostkowym widoczne: Typ, rozmiar łyżki, znak CE, numer LOT, REF, termin ważności, kodowanie kolorystyczne rozmiaru. Dostępne w rozmiarach Mac.0-4, Mill 00-4 Opakowanie jednostkowe foliowe z perforacją celem łatwego/szybkiego wyjęcia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

## 26. Dotyczy Pakietu nr 5

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 5 postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający poprzez umieszczenie w pakiecie produktów nietożsamyh 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

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**





CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

- 2) Naruszenie art. 99 ust. 1 do 4 ustawy PZP tj. poprzez określenie opisu przedmiotu zamówienia w sposób który utrudnia uczciwą konkurencję i jest sprzeczny z obowiązkami jakie nakłada na Zamawiającego ustawodawca w w/w zakresie
- 3) Naruszenie art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy 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 w taki sposób, że umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie? Produkty umieszczone w pakiecie 5 uniemożliwiają składanie ofert konkurencyjnych cenowo.

**Odpowiedź: Zamawiający podzielił przedmiot zamówienia na 60 odrębnych części pozwalając składać oferty na każdą z nich. Jednocześnie Zamawiający zezwolił na składanie ofert na każdą z części osobno i dokonał takiego podziału, który w ocenie Zamawiającego pozwala na uzyskanie wyrobów medycznych odpowiadającym realnym potrzebom Zamawiającego i umożliwia konkurencję potencjalnym wykonawcom. Zamawiający informuje, że dokonał opisu przedmiotu zamówienia i podziału na poszczególne części mając na celu uzyskanie wyrobów medycznych o parametrach i jakości, które dają pewność profesjonalnej i zgodnej z wiedzą medyczną opieki nad pacjentem, a także uzyskanie jak największej liczby ofert z rynku. Jednocześnie opis wyrobów medycznych w pakiecie nr 5 nie wskazuje na konkretną firmę, lecz określa parametry, które w ocenie Zamawiającego są niezbędne i każda firma spełniająca równoważne parametry w ustalonym kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2 w SWZ) może złożyć ofertę. Nie jest kompetencją Zamawiającego troska o fakt, że któraś z firm handluje asortymentem o innych parametrach. W związku z powyższym Zamawiający nie zezwala na składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie. Powyższe czynności według Zamawiającego nie stanowią naruszenia zasad uczciwej konkurencji.**

**27. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1**

Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji 1 dopuści Cewniki centralne trójkanałowe 7FR/15,20,30cm, wykonane z poliuretanu nieprzepuszczalnego dla promieni rentgenowskich,końcówka cewnika ma kształt stożkowy i jest pokryta bardziej miękkim materiałem. Linia ta obejmuje kodowane kolorystycznie przewody łączeniowe ze zintegrowanymi zaworami hemostatycznymi zamiast zwykłych złącz typu luer. Zawory hemostatyczne zapewniają bezpieczeństwo poprzez automatyczne uszczelnienie przewodów, dlatego też zaciskanie przewodów cewnikowych nie jest wymagane na żadnym etapie zabiegu.w zestawie min. przewodnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**28. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 2**

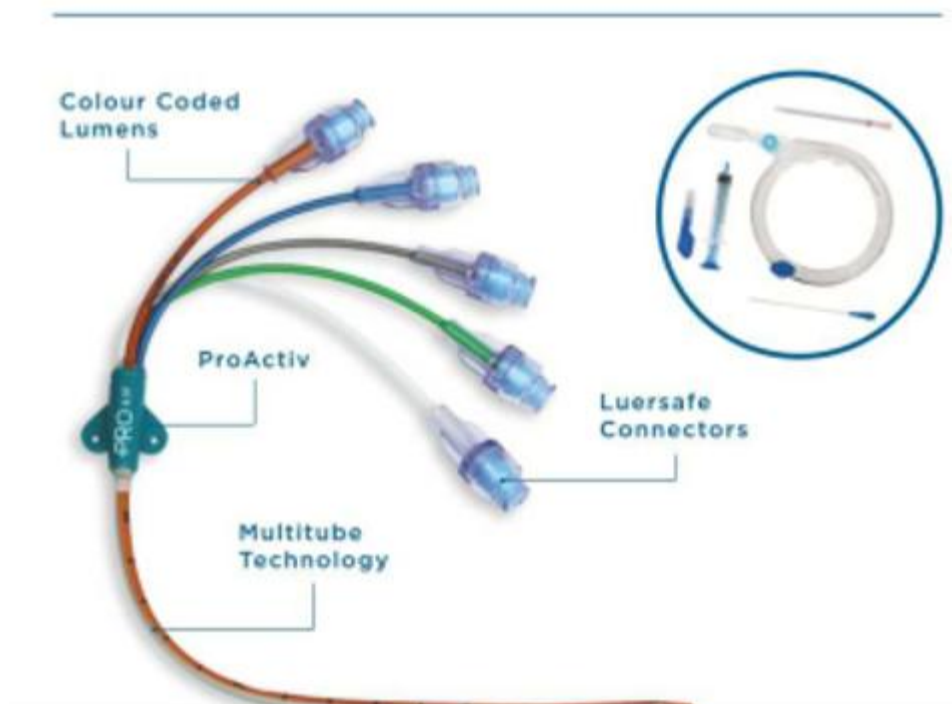
Czy Zamawiający dopuści cewnik trójkanałowy zawierający najnowocześniejszy przeciwdrobnoustrojowy związek poliheksanidu ProActiv+ PHMB, chroni pacjenta podczas stosowania

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**



CERTYFIKAT PN-EN ISO 9001:2015-10

cewnika. Skuteczny wobec bakterii Gram-dodatnich i Gram-ujemnych oraz grzybów Szerokie spektrum działania i biokompatybilność. Niewymywające się wiązanie kowalencyjne. Prowadnik Nitinol zapobiegający załamaniom ze specjalnym dozownikiem  
**7F długości 15, 20, 30 cm (do wyboru)**



**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**29. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści cewnik centralny pediatryczny wykonany z termoplastycznego poliuretanu 5F/13cm 1 x 18Ga, 1 x 20Ga z **miękkim końcem**;  
prowadnik nitinolowy o średnicy 50cm x 0,035 nitinol nie stalowy - dzięki temu nie załamuje się u pacjenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**30. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści igłę do portu pakowaną po 50szt w odpowiednim przeliczeniu tj. Zamawiający wymagał 10 opakowań po 15szt co daje 150szt, oferujemy 3 opakowania po 50szt

**SP ZOZ W GOSTYNIU TO TWÓJ SZPITAL**





---

C E R T Y F I K A T PN-EN ISO 9001:2015-10

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w SWZ lub dopuszczonych w innych odpowiedziach również z uwzględnieniem kryterium równoważności (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2).**

**31. Dotyczy Pakietu nr 5**

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 5 prowadzi do uprzywilejowania jednego oferenta i wyeliminowania innych wykonawców i produktów. Zamawiający zawężył konkurencję w sposób sztuczny, a zatem nie uprawniony. W przypadku odpowiedzi odmownej czy Zamawiający wskaże granice równoważności w sposób zachowujący zasady uczciwej konkurencji?

**Odpowiedź: Zamawiający opisał przedmiot zamówienia w sposób, który nie utrudnia uczciwej konkurencji, albowiem na rynku jest wiele podmiotów, które mogą zrealizować przedmiot zamówienia. Opis wyrobów medycznych w pakiecie nr 5 określa parametry, które w ocenie Zamawiającego są niezbędne, aby dać pewność profesjonalnej i zgodnej z wiedzą medyczną opieki nad pacjentem i każda firma spełniająca kryteria równoważności określone w SWZ (w cz. III pkt 8 a) i b) oraz Załącznik nr 2) może złożyć ofertę. W związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby oferowany asortyment spełniał wskazane wymagania jakościowe i techniczne, które zostały opisane w SWZ z zachowaniem kryterium i zasad równoważności.**