Oznaczenie sprawy: 15/PZP/2023/PN

 Trzebnica, dnia 18.08.2023 r.

**MODYFIKACJA pisma pn.**

**„WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (4) z dnia 18.08.2023 r. ”**

Dot. postępowania pn. **„****Sukcesywne dostawy odczynników, materiałów zużywalnych, sprzętu laboratoryjnego, testów oraz dzierżawa aparatów medycznych do laboratorium”.**

W związku z omyłką, Zamawiający modyfikuje treść WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ (4) – z dnia 18.08.2023 r. w poniższym zakresie:

**Było:**

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy Pakietu 7 parametr graniczny - Cały system ma pochodzić od jednego producenta.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pochodzenia systemu od jednego producenta, na rzecz wymogu o pełnej kompatybilności wszystkich elementów systemu, potwierdzonej oświadczeniem wykonawcy, zgodnie z wymogiem art. 22 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.

Po pierwsze - wymóg pochodzenia całości systemu od jednego producenta nie jest uzasadniony specyfiką przedmiotu zamówienia, ani też uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Potrzebą Zamawiającego jest pełna kompatybilność produktów, jednak  kompatybilność ta nie musi być osiągnięta i zagwarantowana jedynie przez produkty “jednego producenta”.

Wręcz przeciwnie - wymóg ten, nie jest konieczny do zapewnienia kompatybilności wszystkich elementów systemu zamkniętego. Producenci produktów systemów podciśnieniowego pobierania krwi produkują je według ogólnie przyjętych standardów i norm, które powodują, że można je używać zamiennie od różnych producentów tak samo jak igły i strzykawki.

Firma Medlab Products oferuje własne probówki i uchwyty oraz akcesoria pochodzące od innego wytwórcy, przy czym igły, uchwyty, adaptery itd. są tak dobrane do probówek, aby zapewniały pełna kompatybilność i mechaniczne dopasowanie elementów, które jest porównywalne z dopasowaniem elementów systemu pochodzących od tzw. jednego producenta.

Po drugie – wprowadzony parametr graniczny aby „wszystkie elementy systemu zamkniętego służące bezpośrednio do pobierania krwi igły, luery, uchwyty pochodziły od jednego producenta prowadzi do uprzywilejowania niektórych wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem pełnej kompatybilności wszystkich elementów systemu, potwierdzonej oświadczeniem wykonawcy, zgodnie z wymogiem art. 22 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.**

**Jest:**

**Pytanie nr 16:**

Dotyczy Pakietu 7 parametr graniczny - Cały system ma pochodzić od jednego producenta.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pochodzenia systemu od jednego producenta, na rzecz wymogu o pełnej kompatybilności wszystkich elementów systemu, potwierdzonej oświadczeniem wykonawcy, zgodnie z wymogiem art. 22 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r.

Po pierwsze - wymóg pochodzenia całości systemu od jednego producenta nie jest uzasadniony specyfiką przedmiotu zamówienia, ani też uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Potrzebą Zamawiającego jest pełna kompatybilność produktów, jednak  kompatybilność ta nie musi być osiągnięta i zagwarantowana jedynie przez produkty “jednego producenta”.

Wręcz przeciwnie - wymóg ten, nie jest konieczny do zapewnienia kompatybilności wszystkich elementów systemu zamkniętego. Producenci produktów systemów podciśnieniowego pobierania krwi produkują je według ogólnie przyjętych standardów i norm, które powodują, że można je używać zamiennie od różnych producentów tak samo jak igły i strzykawki.

Firma Medlab Products oferuje własne probówki i uchwyty oraz akcesoria pochodzące od innego wytwórcy, przy czym igły, uchwyty, adaptery itd. są tak dobrane do probówek, aby zapewniały pełna kompatybilność i mechaniczne dopasowanie elementów, które jest porównywalne z dopasowaniem elementów systemu pochodzących od tzw. jednego producenta.

Po drugie – wprowadzony parametr graniczny aby „wszystkie elementy systemu zamkniętego służące bezpośrednio do pobierania krwi igły, luery, uchwyty pochodziły od jednego producenta prowadzi do uprzywilejowania niektórych wykonawców.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na zalecenia z 2018 r. Europejskiej Federacji Chemii Klinicznej i Medycyny Laboratoryjnej (EFLM) oraz z zalecenia wydane przez Krajową Radę diagnostów Laboratoryjnych rekomendujących stosowanie systemu pochodzącego od jednego producenta.**

*Niniejsze pismo stanowi integralną część SWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego wyjaśnień.*

 ***Z poważaniem,***

 *Dyrektor*

 *Jarosław Maroszek*