



AG 261-19/23

Starogard Gdański, dnia 20.06.2023 r.

Zamawiający:

Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych im. St. Kryzana  
ul. Skarszewska 7, 83-200 Starogard Gdański

### Wyjaśnienia

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie **podstawowym bez negocjacji** na: **dostawę akcesoriów laboratoryjnych.**

Działając na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tj Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.; zwana dalej: ustawa pzp), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

**Pytanie nr 1. Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularza cenowego - Pakietu nr 2 oraz §12 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy.**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zrealizowania zamówienia poprzez przesłanie towaru zamiennego - równoważnego, o innym numerze katalogowym (oraz innej nazwie), po akceptacji przesłanej drogą mailową od przedstawiciela Zamawiającego w okolicznościach opisanych w §12 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.**

**Pytanie nr 2. Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularza cenowego - Pakietu nr 2, poz. 5 i 6.**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie 2 igieł (2 różnych numerów katalogowych igieł) dla każdej z obu ww. pozycji, różniących się zakończeniem ostrza?

W ofercie producenta dostępne są 2 typy ostrzy, wykonanych dwiema odmiennymi technikami ich zakończeń, co pozwoli Zamawiającemu na wybór odpowiedniego do zapotrzebowania typu igły. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź: Należy zaoferować jeden rodzaj igieł (jeden numer katalogowy) w poz. nr 5 i jeden rodzaj igieł (jeden numer katalogowy) w poz. nr 6. Zamawiający nie stawia wymagań odnośnie zakończenia ostrza.**

**Pytanie nr 3. Dotyczy Rozdziału IV pkt. 7e) SWZ.** Biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany w kraju innym niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt instrukcji w języku polskim? Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 r. poz. 974) art. 12 ust. 1 „ Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez **laików** ma etykiety, instrukcje używania i interfejs użytkownika w języku polskim **lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów** oraz deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, w języku polskim albo przetłumaczone na język polski” oraz ust. 4 „Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez **użytkowników**



**niebędących laikami** oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim **lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów**".

***Odpowiedź: Zamawiający odstępuje w pakiecie nr 2 od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt instrukcji w języku polskim.***

**Pytanie nr 4. Dotyczy pakietu nr 3.** Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów umowy w §7 ust 1 pkt. 2 na „... 0,5% za każdy dzień zwłoki ponad termin ustalony w umowie”

***Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.***

Zamawiający informuje, że zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert. Nowy termin składania ofert to: **26.06.2023 r. godz. 09:00**, termin otwarcia ofert to: **26.06.2023 r. godz. 09:30**.

W związku ze zmianą terminu składania ofert, zmianie ulega również termin związania ofertą - Wykonawca będzie związany ofertą do dnia 25.07.2023 r.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian, zmianie ulega treść ogłoszenia o zamówieniu.