Toruń, dn. 27 stycznia 2023 r.

L.dz. SSM.DZP.200.215.2022

#### dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu do dializ.

W związku ze skierowanymi przez Wykonawców w dniu 29.12.2022 r. i 16.12.2023 pytaniami do SWZ Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie

1. Dotyczy załącznik nr 1 formularz cenowy zadanie nr 1 pozycja nr 1: W związku z podaniem przez Zamawiającego wzorcowego produktu o numerze katalogowym F00008107 wnosimy o korektę opisu produktu, gdyż jest on produkowany w formie jednokomorowej z jednym portem podłączeniowym typu SecuNect, umożliwiającym bezpośrednie podłączenie do zestawów opisanych przez Zamawiającego w zadaniu nr 2 w pozycjach 8, 9 oraz 10. W załączeniu ulotka informacyjna 4%Cytrynianu Sodu SecuNect [nr kat. F00008107]

Odpowiedź na pytanie

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie

2. Dotyczy załącznik nr 1 formularz cenowy zadanie nr 2 pozycja nr 20: W związku z oferowaniem w pozycjach nr 8, 9, 10 oryginalnych zestawów terapeutycznych do terapii z antykoagulacją cytrynianową na aparatach typu MultiFiltrate posiadających dedykowane przyłącza cytrynianu sodu i chlorku wapnia (typu SecuNect) zgodne z oferowanymi workami, co wiąże się z brakiem konieczności stosowania dodatkowych adapterów a przez to zmniejszeniem pracochłonności i kosztów zabiegu, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do złożenia oferty w powyższym zadaniu bez wyceny pozycji nr 20.

Odpowiedź na pytanie

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania w poz. 8, 9, 10 oryginalnych zestawów terapeutycznych do terapii z antykoagulacją cytrynianową na aparatach typu MultiFiltrate posiadających dedykowane przyłącza cytrynianu sodu i chlorku wapnia zgodne z oferowanymi workami, co oznacza możliwość połączenia zestawów z workami bezpośrednio i bez konieczności stosowania dodatkowych adapterów.

Pytanie

W związku z zamiarem zaoferowania w zadaniu nr 1 pozycja nr 1 oryginalnego produktu o wskazanym numerze katalogowym F00008107, który to produkt jest znany Zamawiającemu i aktualnie użytkowany w Oddziale Intensywnej Terapii, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przesłania próbki ww. produktu.

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Odbiorca dokona modyfikacji istotnych warunków umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2:

1. Dostawca zapłaci Odbiorcy kary umowne:

1) za zwłokę w zrealizowaniu przedmiotu umowy, określonego w § 2 ust. 1 niniejszej umowy, w wysokości 0,10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych w terminie towarów;

2) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 2,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie

2. 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 przesyłanie 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 na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Na podstawie art. 137 ust. 1 prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść SWZ w taki sposób, że:

1) w załączniku nr 1 do SWZ wykreśla zapis o następującej treści: „ ZADANIE NR 1 – CYTRYNIAN I DIALIZATY

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Va  t % | Wartość brutto | PODAĆ:  1.NAZWĘ PRODUCENTA  2. NAZWA HANDLOWA  3. WSZYSTKIE NUMERY KATALOGOWE | KLASA OFEROWANEGO WYROBU ZGODNIE  Z REGUŁAMI KLASYFIKACJI WYROBÓW ZAWARTYMI W ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 – PODAĆ | Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego |
| 1 | $odium Citrate 4% Natri Citras 4% 1500ml nr katalog. F00008107 Fresenius Medical Care lub równoważny\* produkt, o stężeniu cytrynianu 136mmol/l (4%), pojemność worka 1500ml, Worek dwukomorowy zapakowany w zewnętrznej folii bez obecności powietrza. Worek powinien posiadać port do pobierania płynu oraz dodatkowy stożek zabezpieczony przed niekontrolowanym wypływem podczas podłączania.  Próbka i karta potwierdzająca skład oferowanego produktu | SZT. | 3000 |  |  |  |  |  |  |  |
| II | Dializaty CICA - buforowane wodorowęglanem płyny dializacyjne lub równoważne\* płyny dializacyjne bezwapniowe w dwukomorowym worku zawierającym 4,75l zasadowego roztworu wodorowęglanu w jednej komorze i 0,25l kwaśnego roztworu elektrolitów i glukozy w drugiej komorze, wyposażone w dwa porty do pobierania płynu typu Safe Lock ( kodowany kolorem żółtym identycznie z końcówką drenu poboru dializatu w kasecie) oraz Luer Lock.; port z membraną do nakłucia w celu modyfikacji składu; porty wylotowe powinny posiadać dodatkowo stożek zabezpieczający przed niekontrolowanym wypływem podczas podłączenia.  Karta potwierdzająca skład oferowanego produktu. | | |  |  |  |  |  |  |  |
| 1 | DIALIZAT Cl-CA K2 5000ml (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,75mmol/L; HCO3- 20mmol/L; CL- 116,Smmol/L; H3PO4 0mmol/L.) nr katalog. 9689201 Fresenius Medical Care lub równoważny o składzie (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,75mmol/L; HCO3- 20mmol/L; CL- 116,5mmol/L; H3PO4 0mmol/L.) Karta potwierdzająca skład oferowanego produktu | SZT. | 6000 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 | DIALIZAT Cl-CA K2 PLUS 5000ml \* (w  gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++lmmol/L; HCO3-20mmol/L; CL- 115,75mmol/L; H3PO4 1,25mmol/L) nr katalog. F00001624 Fresenius Medical Care lub równoważny\* o składzie (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++lmmol/L; HC03-20mmol/L; CL-115,75mmol/L; H3PO4  1,25mmol/L). Karta potwierdzająca skład  oferowanego produktu | SZT. | 735 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 | DIALIZAT Cl-CA K4 5000ml \* (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,7Smmol/L; HC03- 20mmol/L; CL- 118,5mmol/L; H3PO4 0mmol/L) nr katalog.F00000431Fresenius Medical lub równoważny\* o składzie w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,75mmol/L; HCO3- 20mmol/L; CL- 118,5mmol/L; H3PO4 0mmol/L. Karta  potwierdzająca skład oferowanego  produktu | SZT. | 2300 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 | DIALIZAT Cl-CA K4 Plus 5000ml \* (w  gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++ 1,0mmol/L; HC03- 20mmol/L; CL- 117,75mmol/L; H3PO4 1,25mmol/L) nr katalog.F00001625 Fresenius Medical Care  lub równoważny\* o składzie w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++ 1,0mmol/L; HC03- 20mmol/L; CL- 117,75mmol/L; H3P04 1,25mmol/L Karta potwierdzająca skład oferowanego  produktu | SZT. | 300 |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 | \* w przypadku produktu równoważnego wymagane oświadczenie producenta aparatu potwierdzającego kompatybilność- dopuszczenie do stosowania zaoferowanego asortymentu | | |  |  |  |  |  |  |  |
|  | OGÓŁEM: | | |  |  |  |  |  |  |  |

”,

a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści:

„

**ZADANIE NR 1 – CYTRYNIAN I DIALIZATY**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Lp. | Nazwa | j.m. | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto | Va  t % | Wartość brutto | PODAĆ:  1.NAZWĘ PRODUCENTA  2. NAZWA HANDLOWA  3. WSZYSTKIE NUMERY KATALOGOWE | KLASA OFEROWANEGO WYROBU ZGODNIE  Z REGUŁAMI KLASYFIKACJI WYROBÓW ZAWARTYMI W ROZPORZĄDZENIU PARLAMENTU EUROPEJSKIEGO I RADY (UE) 2017/745 – PODAĆ | Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego |
| 1 | $odium Citrate 4% Natri Citras 4% 1500ml nr katalog. F00008107 Fresenius Medical Care lub równoważny\* produkt, o stężeniu cytrynianu 136mmol/l (4%), pojemność worka 1500ml, Worek jednokomorowy z jednym portem podłączeniowym typu SecuNect. zapakowany w zewnętrznej folii bez obecności powietrza.  Próbka i karta potwierdzająca skład oferowanego produktu | SZT. | 3000 |  |  |  |  |  |  |  |
| II | Dializaty CICA - buforowane wodorowęglanem płyny dializacyjne lub równoważne\* płyny dializacyjne bezwapniowe w dwukomorowym worku zawierającym 4,75l zasadowego roztworu wodorowęglanu w jednej komorze i 0,25l kwaśnego roztworu elektrolitów i glukozy w drugiej komorze, wyposażone w dwa porty do pobierania płynu typu Safe Lock ( kodowany kolorem żółtym identycznie z końcówką drenu poboru dializatu w kasecie) oraz Luer Lock.; port z membraną do nakłucia w celu modyfikacji składu; porty wylotowe powinny posiadać dodatkowo stożek zabezpieczający przed niekontrolowanym wypływem podczas podłączenia. Karta potwierdzająca skład oferowanego produktu. | | | |  |  |  |  |  |  |
| 1 | DIALIZAT Cl-CA K2 5000ml (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,75mmol/L; HCO3- 20mmol/L; CL- 116,Smmol/L; H3PO4 0mmol/L.) nr katalog. 9689201 Fresenius Medical Care lub równoważny o składzie (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,75mmol/L; HCO3- 20mmol/L; CL- 116,5mmol/L; H3PO4 0mmol/L.) Karta potwierdzająca skład oferowanego produktu | SZT. | 6000 |  |  |  |  |  |  |  |
| 2 | DIALIZAT Cl-CA K2 PLUS 5000ml \* (w  gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++lmmol/L; HCO3-20mmol/L; CL- 115,75mmol/L; H3PO4 1,25mmol/L) nr katalog. F00001624 Fresenius Medical Care lub równoważny\* o składzie (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 2,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++lmmol/L; HC03-20mmol/L; CL-115,75mmol/L; H3PO4  1,25mmol/L). Karta potwierdzająca skład  oferowanego produktu | SZT. | 735 |  |  |  |  |  |  |  |
| 3 | DIALIZAT Cl-CA K4 5000ml \* (w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,7Smmol/L; HC03- 20mmol/L; CL- 118,5mmol/L; H3PO4 0mmol/L) nr katalog.F00000431Fresenius Medical lub równoważny\* o składzie w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++0,75mmol/L; HCO3- 20mmol/L; CL- 118,5mmol/L; H3PO4 0mmol/L. Karta  potwierdzająca skład oferowanego  produktu | SZT. | 2300 |  |  |  |  |  |  |  |
| 4 | DIALIZAT Cl-CA K4 Plus 5000ml \* (w  gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++ 1,0mmol/L; HC03- 20mmol/L; CL- 117,75mmol/L; H3PO4 1,25mmol/L) nr katalog.F00001625 Fresenius Medical Care  lub równoważny\* o składzie w gotowym do użycia roztworze Na+ 133mmol/L; K+ 4,0mmol/L; Ca++ 0mmol/L; Mg++ 1,0mmol/L; HC03- 20mmol/L; CL- 117,75mmol/L; H3P04 1,25mmol/L Karta potwierdzająca skład oferowanego  produktu | SZT. | 300 |  |  |  |  |  |  |  |
| 5 | \* w przypadku produktu równoważnego wymagane oświadczenie producenta aparatu potwierdzającego kompatybilność- dopuszczenie do stosowania zaoferowanego asortymentu | | |  |  |  |  |  |  |  |
|  | OGÓŁEM: | | |  |  |  |  |  |  |  |

.”.

2) w Rozdziale 21 – „Termin związania” wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „29.04.2023 r.”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „07.05.2023 r.”,

3) w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.1 wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „30.01.2023 r. do godz. 08:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „07.02.2023 r. o godz. 09:30”,

4) w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.2 wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „30.01.2023 r. o godz. 09:30”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „07.02.2023 r. o godz. 10:00.”.

Pozostałe warunki SWZ nie ulegają zmianie.

Dnia 27/01/2023 r. odpowiedzi na pytania i modyfikację SWZ zamieszczono na stronie prowadzonego postępowania