Toruń, dn. 13.02.2024 r.

L.dz. SSM.DZP.200.12.2024

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym na „Dostawę endoprotez stawu biodrowego”.

W związku ze skierowanymi zapytaniami o wyjaśnienie treści SWZ Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu udziela, zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.), następujących wyjaśnień:

1. Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy

Zgodnie z załącznikiem nr 1 SWZ nazwa jednej z kolumn brzmi: Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego. W związku z tym zwracamy się pytaniem, czy chodzi o informację dot. tego, ile sztuk danego implantu mieści się w jednym opakowaniu?

**Odpowiedź Zamawiającego: Popatrz modyfikacja SWZ.**

1. Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ - Formularz asortymentowo-cenowy

Zgodnie z załącznikiem nr 1 SWZ nazwa jednej z kolumn brzmi: Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego.

1. Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający w odniesieniu do lp. 11 i 12 (produkty podlegające dzierżawie) odstąpi od wymogu podawania wielkości najmniejszego opakowania zbiorczego? Wykonawca pragnie zwrócić uwagę, iż produkty z pozycji 11 składają z różnej ilości elementów, natomiast kontenery do sterylizacji z pozycji 12 stanowią dwa oddzielne elementy, w których umieszczane są narzędzia (instrumentarium).

Jeśli nie,

1. Czy Zamawiający zaakceptuje podanie w kolumnie Podać wielkość najmniejszego opakowania zbiorczego odpowiednio: w lp. 11 - 1 kpl. z oprzyrządzeniem; w lp. 12 – 1 szt. kontenera do sterylizacji?

**Odpowiedź Zamawiającego: Popatrz modyfikacja SWZ.**

1. Dotyczy pkt. 14.1.3. SWZ (Przedmiotowe środki dowodowe) w odniesieniu do załącznika nr 1 do SWZ (Formularz asortymentowo-cenowy) – pozycja 9.

Zgodnie z zapisami pkt. 14.1.3. SWZ:

14.1.3. Przedmiotowe środki dowodowe 1. W celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganymi cechami opisanymi w SWZ i załącznikach do SWZ Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą: (…) 3) badania kliniczne potwierdzające 3-letnią przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95% (…)

oraz zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWZ: Uwaga: (…) 2) Wymagana 3-letnia przeżywalność elementów endoprotez na poziomie powyżej 95%.

Zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający odstąpi od wymogu 3-letniej przeżywalności elementów endoprotez na poziomie powyżej 95% oraz od koniczności dołączenia do oferty (jako przedmiotowy środek dowodowy) badań klinicznych dla produktów wyszczególnionych w pozycji 9?

**Odpowiedź Zamawiającego: Popatrz modyfikacja SWZ.**