



Dotyczy: odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych do ortopedii (sygnatura sprawy EZ/030/217/18).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

1. Pytanie - Dotyczy: Zadania 12

„Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocyarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
 2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
 3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
 4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
 5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln. płytek w mikrolitrze.
 6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
 7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)”
- Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

2. Pytanie - Dotyczy: Zadania 12

„Czy Zamawiający dopuści sterylny, jednorazowy system, który umożliwia przetwarzanie od 26 do 360ml (do wyboru gradacja co 1ml) krwi przy użyciu jednego wkładu sterylnego, w zależności od użytego wariantu oprogramowania. Zapewnia sterylny, zamknięty obieg – materiał, podawany bezpośrednio do bębna separującego, automatyczną pompą infuzyjną, ze strzykawki (bez konieczność przestrzykiwania do worka). Koncentracja trombocytów w PRP, w zależności od protokołu separacji, na poziomie 10-14 razy wartość bazowa (tzn.2,5-3,5ml płytek krwi w µl). Pozwala Operatorowi ściśle określić ilość uzyskanego PRP – od 3 do 60 ml przy tej samej wysokiej koncentracji na poziomie 10-14 razy wartość bazowa. Umożliwia prace w dwóch trybach – produkcja standardowego PRP pod kątem wysokiego zagęszczenia płytek oraz – produkcja PRP pod kątem modyfikacji poziomu erytrocytów. System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylnego zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się Koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty i automatyczny – bezpieczny. System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (płytek krwi-czynników wzrostu), tzn. separacja dokonywana jest za pomocą elektronicznych czujników bez konieczności manualnej ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni komputerowy – precyzyjny..”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

3. Pytanie - Dotyczy: Zadania 12

„Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.



4. Pytanie - Dotyczy: Zadania 12

„Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga sprawdzenia koncentracji w formie badania morfologicznego przeprowadzonego w wyznaczonym terminie, na koszt firmy..”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

5. Pytanie - Dotyczy: Zadania 12

„Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga aby separacja czynników wzrostu przy użyciu elektronicznych czujników - System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (komórek macierzystych, płytek krwi- czynników wzrostu)?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

6. Pytanie - Dotyczy: Zadania 13

„POZ. 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Grotowkręty Schanza – wykonane ze stali. Długość w zakresie co najmniej 100-225mm, Średnica w zakresie co najmniej 3-6mm

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.

POZ. 3 Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Grotowkręty STEINMANNA wykonane ze stali. Długość w zakresie co najmniej 150-225mm, Średnica w zakresie co najmniej 3-5mm/ Uchwyt trójkątny”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.

7. Pytanie - Dotyczy: Zadania 2 poz. 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu 2 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania śrub Herberta o długości 10-36 mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

8. Pytanie - Dotyczy: Zadania 2

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych w zakresie Zadania 2?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.

9. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7 poz. 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie gwoździ o długości 260-500mm ze skokiem co 10mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

10. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7 poz. 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 7 poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie gwoździ uniwersalnych posiadających w części dalszej min. 3 otwory w co najmniej 2 płaszczyznach, z niskim blokowaniem, usytuowanie środka pierwszego otworu dystalnego max. 10mm od końca gwoźdźca?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

11. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych w zakresie Zadania 7?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.



12. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8 poz. 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu 8 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania gwoźdź ramiennego rekonstrukcyjnego o parametrach: Gwóźdź śródszpikowy blokowany do kości ramiennej wielopłaszczyznowy (rekonstrukcyjny) - prosty, blokowany wkrętami \varnothing 4,5 i \varnothing 5,0 mm, w części bliższej posiadający cztery otwory gwintowane, blokowane w trzech płaszczyznach, prawy i lewy, w składzie:
- gwóźdź śródszpikowy blokowany do kości ramiennej wielopłaszczyznowy (\varnothing 6-13 mm w wersji litej i 8-13 mm w wersji kaniulowanej, dł. 150-250 mm),
- śruba zaślepiająca
- wkręty blokujące o średnicy 5,0mm, 4,5mm, 3,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

13. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych w zakresie Zadania 8?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.

14. Pytanie - Dotyczy: Zadania 10 poz. 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu 10 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania płytek o grubości 2,5mm oraz 1,8mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

15. Pytanie - Dotyczy: Zadania 10

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych w zakresie Zadania 10?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.

16. Pytanie - Dotyczy: Zadania 13 poz. 1

„Czy Zamawiający w Zadaniu 13 poz. 1 dopuści możliwość zaoferowania gwoździ Kirschnera o długości 150-310mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

17. Pytanie - Dotyczy: Zadania 13 poz. 3

„Czy Zamawiający w Zadaniu 13 poz. 3 dopuści możliwość zaoferowania grotowkrętów Steinmana o średnicy 4 – 5mm ze skokiem co 0,5mm; uchwyt okrągły?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

18. Pytanie - Dotyczy: Zadania 13

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych w zakresie Zadania 13?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.

19. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18 poz. 10

„Czy Zamawiający w Zadaniu 18 poz. 10 dopuści możliwość zaoferowania wkrętu kostkowego wyłącznie o średnicy 4,5mm?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.



20. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów niesterylnych w zakresie Zadania 18?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.

21. Pytanie - Dotyczy: Zadania 2

„Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania śrub Herberta o średnicy 2,0/3,0mm i 2,5/3,2mm o długości 10-30mm oraz 3,0/4,0mm długość 12-30mm?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany.

22. Pytanie - Dotyczy: Zadania 2

„Poz. 2 - Prosimy o dokładne doprecyzowanie na jaki czas Zamawiający wymaga pozostawienia śrubokrętu do usuwania implantów zakładanych w ramach przyszłej umowy, proponujemy 1 rok od zakończenia umowy, a po tym okresie w razie potrzeby każdorazowo na zabieg? Jednocześnie prosimy o wskazanie czy pozostawienie to ma się odbyć również na zasadach dzierżawy lub wypożyczenia?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że intencją Zamawiającego jest, aby Wykonawca we wskazanych w „Formularzu cenowym” częściach, po zakończeniu umowy pozostawił narzędzia niezbędne do usunięcia zaimplantowanych wyrobów, tj. przekazał je na własność Zamawiającego.

23. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7

„Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 1 gwoździ śródszpikowych udowych o długości L=260-560 ze skokiem co 20mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

24. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7

„Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 1 gwoździ śródszpikowych udowych o średnicy 8-15mm ze skokiem co 1mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

25. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7

„Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 1 zaślepki do gwoździ śródszpikowych udowych w 4 rozmiarach 0-15mm ?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

26. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7

„Poz. 2 - Prosimy o dokładne doprecyzowanie na jaki czas Zamawiający wymaga pozostawienia zestawu do usuwania implantów zakładanych w ramach przyszłej umowy, proponujemy 1 rok od zakończenia umowy, a po tym okresie w razie potrzeby każdorazowo na zabieg? Jednocześnie prosimy o wskazanie czy pozostawienie to ma się odbyć również na zasadach dzierżawy lub wypożyczenia?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że intencją Zamawiającego jest, aby Wykonawca we wskazanych w „Formularzu cenowym” częściach, po zakończeniu umowy pozostawił narzędzia niezbędne do usunięcia zaimplantowanych wyrobów, tj. przekazał je na własność Zamawiającego.

27. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie gwoździ ramiennych kompresyjnych o następujących parametrach: długość 180-400mm ze skokiem co 20mm,?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.



28. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie gwoździ ramiennych kompresyjnych o następujących parametrach: średnica d=6-9mm skok co 1 mm w wersji litej oraz 8-9mm w wersji kaniulowanej skok co 1 mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

29. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie gwoździ ramiennych rekonstrukcyjnych o następujących parametrach: krótkie długość L=150mm i długie L=200-400mm ze skokiem co 20mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

30. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie gwoździ ramiennych rekonstrukcyjnych o następujących parametrach: średnica d=6-9mm w wersji litej i 8-9mm w wersji kaniulowanej, skok co 1 mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

31. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Poz. 3 - Prosimy o dokładne doprecyzowanie na jaki czas Zamawiający wymaga pozostawienia zestawu do usuwania implantów zakładanych w ramach przyszłej umowy, proponujemy 1 rok od zakończenia umowy, a po tym okresie w razie potrzeby każdorazowo na zabieg? Jednocześnie prosimy o wskazanie czy pozostawienie to ma się odbyć również na zasadach dzierżawy lub wypożyczenia?”

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że intencją Zamawiającego jest, aby Wykonawca we wskazanych w „Formularzu cenowym” częściach, po zakończeniu umowy pozostawił narzędzia niezbędne do usunięcia zaimplantowanych wyrobów, tj. przekazał je na własność Zamawiającego.

32. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie w poz. 1 płytek pod wkręty od 2,6 do 6,5mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

33. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie w poz. 2 płytek pod wkręty od 4,5 do 6,5mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

34. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Czy w związku z zapisem w poz. 5 w kolumnie 3 o konieczności zaoferowania 4 śrub do płytki Zamawiający ma na myśli wycenę płytki w komplecie z 4 wkrętami, czy należy wycenić samą płytkę a w poniższych pozycjach nr 8 i 9 uwzględnić stosowne wkręty?”

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, iż wymaga zaoferowanie płytki w komplecie z czterema wkrętami.

35. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie w poz. 7 wkrętów korowych o śr. 1,5mm wykonanych z tytanu oraz od 2,0-3,5mm wykonanych ze stali?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

36. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie w poz. 11 wkrętów kaniulowanych o śr. 3,5-7,0mm?”

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.



37. Pytanie - Dotyczy: Zadania 18

„Prosimy o zgodę na to, aby wymóg sterylności dotyczył tylko płytek do osteotomii z poz. 5 natomiast pozostały asortyment ujęty w ww. pakiecie: płyty i wkręty można było zaoferować w wersji nie sterylnej?„

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania przez Wykonawcę kontenera umożliwiającego sterylizację i przechowywanie implantów.

38. Pytanie - Dotyczy: Zadania 11 pkt. 1 poz. 1 oraz pkt. 3 poz. 9

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Zadaniu 11 pkt. 1 pozycja 1 oraz pkt. 3 pozycja 9 implantów wykonanych z materiału PEEK dostępnych w dwóch długościach 23 mm i 28 mm i spełniających pozostałe wymogi SIWZ?“

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu, z zastrzeżeniem spełnienia wszystkich pozostałych wyspecyfikowanych parametrów obligatoryjnych.

39. Pytanie - Dotyczy: Zadania 11 pkt. 2 poz. 6

„Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w Zadaniu 11 pkt. 2 pozycja 6 zawieszki o długości w zakresie 15 – 30 mm i spełniające pozostałe wymogi SIWZ?“

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu, z zastrzeżeniem spełnienia wszystkich pozostałych wyspecyfikowanych parametrów obligatoryjnych.

40. Pytanie - Dotyczy: Zadania 11 pkt. 1 poz. 1 oraz pkt. 3 poz. 9

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o szczegółowe wyjaśnienie jakich ilości Zamawiający będzie wymagał w ww. pozycjach. Prosimy o doprecyzowanie ilości z rozbiorem na śruby tytanowe i PEEK w tym zadaniu.

Ze względu na różnicę materiału (tytan / PEEK) w wymaganym asortymencie Wykonawca nie może ujednoclić ceny zamawianych wyrobów medycznych. Ujednoczenie cen – zgodnie z dotychczasowym zapisem SIWZ spowoduje podniesienie realnej ceny pozycji. Rozdzielenie ilości ze wskazaniem na odpowiedni materiał da możliwość poprawnej wyceny, tym samym obniży koszty realizacji zakupu przez Zamawiającego.

W związku z powyższym wnosimy jak we wstępie.”

Odpowiedź: Zgodnie z wymaganiami SIWZ, 75% implantów tytanowych, 25% implantów PEEK, (średnia ważona).

41. Pytanie - Dotyczy: Zadania 7

„Czy Zamawiający w zad nr 7 wyrazi zgodę na zaoferowanie gwoźdźca śródszpikowego o następujących parametrach technicznych .

Gwoździe śródszpikowe do stabilizacji złamań trzonów kości udowej i piszczelowej , gwoździe w wersji tytanowej(lite) i stalowej (kaniulowane) . Promień wygięcia 2000mm.

1. Gwóźdź typ Targon T tytanowy – po trzy otwory na śruby ryglujące w części bliższej i dalszej, w części bliższej ścięcie mające na celu ochronę więzadła właściwego rzepki. Rozmiary(średnica) : Stal – 9 do 14 mm; tytan 8 do 10.
Gwóźdź typ Targon F - uniwersalny trzy otwory w części dalszej. Rozmiary(średnica) stal- 10 do 15mm ; tytan 8 do 11mm
2. Gwóźdź typ Targon RF - Gwóźdź śródszpikowy do stabilizacji złamań dalszej nasady kości udowej, wprowadzany odkolanowo. Gwoździe tytanowe, lite z ostrym końcem, cztery otwory ryglujące w części dalszej , dwa w części bliższej..
Rozmiary : śr. 10, 11,12 mm do dł 240mm pokryte celownikiem. (możliwość zastosowania nakrętek poprawiających stabilizację w kości osteoporotycznej mocowanych na 2-ch śrubach części dalszej) „

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

42. Pytanie - Dotyczy: Zadania 8

„Czy Zamawiający w zad nr 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie gwoźdźca śródszpikowego o następujących parametrach technicznych .

1. Gwóźdź typ Targon Ph - Gwóźdź śródszpikowy do stabilizacji złamań bliższej nasady kości ramiennej. Gwóźdź tytanowy , anatomiczny (prawy ,lewy) ,prosty ,w wersji długiej i krótkiej , tytanowy, lity, w części bliższej cztery otwory dla śrub ryglujących (gwintowane) umożliwiających stabilizację złamań guzka większego, mniejszego, masywu głowy, zapobiegające przemieszczeniom odłamów.W części bliższej wkładka polietylenowa (PEEK) zapobiegająca wykręcaniu się śrub ryglujących. Wersja krótka w całości pokryta celownikiem. Rozmiary : 150,220,250,280mm , Średnica części bliższej 10mm ,dalszej 8 (150mm) i 7mm(pozostałe)



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

EZ.272.003.2018

2. Gwóźdź typ Targon H Gwóźdź śródszpikowy do stabilizacji złamań trzonu kości ramiennej. Gwóźdź tytanowy, lity, z asymetrycznym końcem, wprowadzany odłokciowo i od głowy kości ramiennej, z zagięciem trzonowo nasadowym 4-stopnie. Możliwość kompresji. W części dalszej otwory ryglujące w dwóch płaszczyznach (AP i strzałkowej). Rozmiary: średnica 7 i 8 mm długości 180,200,220,240,260,280,300mm"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza lecz nie czyni wymogu.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Exploatacyjnych
mgr inż. Katarzyna Kapuścińska



EZ/...../18 | 6

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych do ortopedii (sygnatura sprawy EZ/030/217/18).

W związku z pytaniami zadanymi w ww. postępowaniu:

1. Pytanie - Dotyczy: Rozdziału V pkt. 3.5 SIWZ

„W związku z wprowadzonymi w dniu 29 maja 2018 r. zmianami w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ), zmieniającymi brzmienie Rozdziału V SIWZ wnosimy o dopuszczenie możliwości złożenia Pełnomocnictwa dla osoby podpisującej oświadczenie JEDZ w postaci pisemnej.

Uważam, że w obecnym brzmieniu ustawy Pzp wymóg składania pełnomocnictwa do JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest zbyt daleko idącym wymogiem.

Charakter nowej regulacji jest po prostu techniczny. W postępowaniach wszczętych od 18 kwietnia 2018 r. uregulowany jest sposób przekazywania oświadczenia, które może zostać przekazane zamawiającemu wyłącznie w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Rzeczona regulacja nie zmieniła zasad dotyczących pełnomocnictw, a w szczególności nie wprowadziła obowiązku, żeby pełnomocnictwo miało formę elektroniczną z kwalifikowanym podpisem.

Podstawę prawną stanowi tu artykuł 781 k.c. mówiący wprost o równoważności czynności dokonanej w postaci elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej w rozumieniu dwukierunkowym. Potwierdza to obowiązujące w Polsce rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 910/2014 z dnia 23 lipca 2014 r. w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym oraz uchylające dyrektywę 1999/93/WE, które wprost ustanawia równoważność formy pisemnej i elektronicznej (art. 25 ust. 2), rozumianej jako równoważność działająca w obie strony (formy pisemnej z elektroniczną i elektronicznej z pisemną). Takie zdanie prezentuje m. in. Dariusz Szostek (por. Informatyzacja postępowania cywilnego. Komentarz, pod redakcją prof. dr hab. Jacka Gołaczyńskiego i prof. UO dr hab. Dariusza Szostka z serii Duże komentarze Becka, rok 2016, str. 94-95).

Mając na uwadze fakt, że głównym celem ustawodawcy nie było wprowadzenie utrudnień w dostępie do zamówień publicznych, ale ich zmiany o charakterze organizacyjno – technicznym ułatwiającym i przyspieszającym prowadzenie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wnosimy jak we wstępie.”

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe stanowisko, wskazując że zgodnie z art. 99 § 1 Kodeksu cywilnego, jeżeli do ważności czynności prawnej potrzebna jest szczególna forma, pełnomocnictwo do dokonania tej czynności powinno być udzielone w tej samej formie, co oznacza, że JEDZ ma być podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym, to pełnomocnictwo do jego złożenia ma również być podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Zamawiający nie zgadza się z przedstawioną przez Wykonawcę interpretacją art. 78(1) k.c. który mówi wprost o równoważności czynności dokonanej postaci elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej. Zdaniem Zamawiającego przepis stanowi o równoważności czynności jednokierunkowo, a nie dwukierunkowo: podpis elektroniczny jest tożsamy z formą pisemną, ale już forma pisemna z podpisem elektronicznym nie.

2. Pytanie - Dotyczy: Rozdziału V SIWZ

„Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie przyczyny wprowadzenia do SIWZ wymogu przekazania Zamawiającemu oświadczenia JEDZ w formie elektronicznej opatrzonej podpisem elektronicznym. Przedmiotowe ogłoszenie (2018/S 075-166481) zostało wysłane 13 kwietnia 2018 r. czyli przed datą 18 kwietnia 2018 r., od której ww. czynność jest wymagana.”

Odpowiedź Zamawiającego: Przedmiotowe ogłoszenie o zamówieniu zostało wysłane do publikacji do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu 13.04.2018r. Przedmiotowe ogłoszenie o zamówieniu zostało opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 18.04.2018r. Zamawiający upublicznił ogłoszenie o zamówieniu na stronie internetowej <http://www.szpital-marciniak.wroclaw.pl/bip/> oraz w miejscu publicznym dostępnym jakim jest tablica szpitala w dniu 18.04.2018r. tj. w pierwszym dniu obowiązywania wymogu JEDZ elektronicznego. Art. 40 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych jednoznacznie wskazuje, iż wszczęcie postępowania następuje poprzez ogłoszenie przez zamawiającego o zamówieniu w miejscu publicznym dostępnym w swojej siedzibie oraz na własnej stronie internetowej. Przepis ten przesądza, iż momentem tym jest upublicznienie ogłoszenia o przetargu, a takim nie jest sama czynność przekazania ogłoszenia.



Wrocław, dn. 12.06.2018r.

EZ/ 0031P /18

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy wyrobów medycznych do ortopedii (sygnatura sprawy: EZ/030/217/18).

Dyrekcja Dolnośląskiego Szpitala Specjalistycznego im. T. Marciniaka – Centrum Medycyny Ratunkowej we Wrocławiu zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (dalej Pzp), dokonuje zmiany Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (dalej SIWZ) poprzez:

1. Zmiane Rozdziału XVIII

* zmiana pkt. 3, który otrzymuje brzmienie jak niżej:

3. Wszystkie ceny w ofercie należy podawać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku i powinny być liczbą dodatnią, tj. liczbą większą od zera.

2. Dodanie Rozdziału XXV „KLAUZULA INFORMACYJNA (RODO)”

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej, ul. 54-049 Wrocław, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, tel. 71 306 44 19;
- inspektorem ochrony danych osobowych w jest Pan Michał Przybycień, tel. 71 306 44 79, iod@szpitalmarciniak.wroclaw.pl;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, a mianowicie EZ/030/217/18 Dostawy wyrobów medycznych do ortopedii prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 euro;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;



**Dolnośląski Szpital Specjalistyczny
im. T. Marciniaka
Centrum Medycyny Ratunkowej**

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

Prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

Ponadto Zamawiający, w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy Pzp, zmienia Specyfikację Istotnych Warunków Zamówienia:

- 1) poprzez zmianę wzoru „Oferty Wykonawcy” (dodanie pkt. 17)

W załączeniu:

- zmieniony wzór „Oferty Wykonawcy”

W związku z udzielonymi odpowiedziami - pismo znak EZ/10318/18/a z dnia 12.06.2018r, udzielonymi odpowiedziami – pismo znak EZ/10318/18/b z dnia 12.06.2018r, oraz wobec powyższych zmian Zamawiający informuje, iż w oparciu o art. 12a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych przedłuża termin składania i otwarcia ofert na dzień 04.07.2018r., miejsca i godziny pozostają bez zmian. Wobec powyższego zmianie ulega pkt. 1 Rozdziałów XIII, XIV, XV Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie zmiany ww. terminów.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomicznych i Eksploatacyjnych
mgr inż. Katarzyna Kapuścińska

.....
(pieczęć Wykonawcy)

Pełna nazwa Wykonawcy ***

Adres (siedziba) Wykonawcy ***

OFERTA WYKONAWCY

1. Oferujemy dostawy wyrobów medycznych do ortopedii:

Zadanie ...	wartość netto..... zł*
	(słownie:...../100 zł)*
	kwota VAT..... zł*
	(słownie:...../100 zł)*
	wartość brutto..... zł*
	(słownie:...../100 zł)*

itd.

Wartość brutto powinna zawierać wartość netto, kwotę podatku VAT, cenę transportu, upusty, rabaty oraz wszelkie inne koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia.

2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z całością dokumentacji przetargowej i nie wnosimy do niej zastrzeżeń. Zobowiązujemy się do zawarcia umowy zgodnie z aktualnymi wzorami stanowiącymi integralną część Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
3. Oświadczamy, że wybór mojej oferty **nie będzie / będzie **** dla Zadania prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (w przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa należy wskazać nazwę (rodzaj) towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazać jego wartość bez kwoty podatku). Brak skreślenia oznaczać będzie, że wybór oferty Wykonawcy nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.
4. Oświadczamy, że zaoferowane dostawy spełniają wymogi Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz wyspecyfikowane w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część SIWZ.
5. Numer faksu, adres mailowy pod który Zamawiający, będzie mógł wysłać wnioski, zawiadomienia oraz informacje. Brak wypełnienia oznaczać będzie, że Zamawiający prześle ww. korespondencję na numer faksu, adres mailowy podany w ofercie.
6. Za wykonanie przedmiotu umowy wymagać będziemy zapłaty w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w formie papierowej, przelewem na nasze konto bankowe.
7. Oświadczamy, że zobowiązujemy się dostarczać do siedziby Zamawiającego do miejsca wskazanego przez Zamawiającego zamówione pisemnie wyroby środkiem transportu we własnym zakresie i na własny koszt w terminie nie dłuższym niż 2 dni od dnia otrzymania każdorazowego zamówienia na adres e-mail.
8. Gwarancję ustala się na okres ważności wyrobów, nie krótszy jednak niż 12 miesięcy od dnia dokonania odbioru przez Zamawiającego.
9. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej zobowiązujemy się podać: numer powyższego konta bankowego, adres e-mail na który Zamawiający będzie przysyłał zamówienia oraz na żądanie Zamawiającego przestać „Formularz cenowy” w wersji elektronicznej.
10. Oświadczamy, że zamierzamy powierzyć część wykonania przedmiotu zamówienia podwykonawcom – w zakresie Brak wypełnienia oznaczać będzie, że Wykonawca będzie wykonywał przedmiot zamówienia bez udziału podwykonawców.
11. Wadium w kwocie zostało uiszczzone w dniu w formie Dowód wpłaty dołączamy do oferty.

12. Oferta zawiera / nie zawiera ** informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. (W przypadku wskazania „zawiera” Wykonawca wypełnia dalszą część). Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 8 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych zastrzegam, że informacje:

.....
(wymienić czego dotyczą)

które zawarte są w następujących dokumentach:
stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania. Jednocześnie wykazuję, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, ponieważ:

Uzasadnienie:

Uwaga:

Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem „tajemnica przedsiębiorstwa” i złożone w odrębnej kopercie wewnętrznej, a na ich miejscu w dokumentacji zamieszczone stosowne odsyłacze.

13. Oświadczamy, że przestaliśmy na adres email: jedz@szpital-marciniak.wroclaw.pl, zaszyfrowany JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, zgodnie z rozdziałem V SIWZ. W związku z powyższym podaję:

- Hasło dostępu do pliku JEDZ:
- Informacje o wykorzystanym programie szyfrującym lub procedurze odszyfrowania danych zawartych w JEDZ
- Inne informacje niezbędne dla prawidłowego dostępu do dokumentu JEDZ (jeżeli dotyczy)

14. W wypadku wygrania przetargu zobowiązujemy się do zawarcia umowy w ustalonym terminie po otrzymaniu informacji akceptującej **:

- w siedzibie Zamawiającego,
- na własną odpowiedzialność w swojej siedzibie, i odesłaniu w ciągu 5 dni roboczych od daty wysłania, po **:
 - > przesłaniu pocztą priorytetową,
 - > przesłaniu pocztą kurierską (nr klienta) na koszt własny,
 - > odebraniu jej przez przedstawiciela firmy.

15. Nasz numer konta bankowego, na które należy zwrócić wadium ****:..... W przypadku braku wypełnienia Zamawiający zwróci wadium na numer konta, z którego dokonano jego przelewu.

16. Zobowiązujemy się udostępnić Zamawiającemu**:

- zestaw instrumentarium niezbędnego do implantowania wyrobów wyspecyfikowanych w poszczególnych częściach przedmiotu objętego zamówieniem w kontenerach przeznaczonych do sterylizacji i przechowywania (dotyczy Zadania 2, Zadania 3, Zadania 5, Zadania 6, Zadania 7, Zadania 8, Zadania 9, Zadania 10);
- zestaw instrumentarium niezbędnego do implantowania wyrobów wyspecyfikowanych w poszczególnych częściach przedmiotu objętego zamówieniem w kontenerach przeznaczonych do sterylizacji (dotyczy Zadania 4);
- wypożyczenie wirówki (dotyczy Zadania 12);

17. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO (rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

* Ceny należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

** Niepotrzebne skreślić.

*** W przypadku Wykonawców wspólnie składających ofertę należy podać nazwy i adresy siedzib wszystkich Wykonawców, a w przypadku Konsorcjum wskazać dodatkowo funkcje pełnione w Konsorcjum przez poszczególne podmioty (np. Lider, Partner, itp.).

**** Wypełnić w przypadku wniesienia wadium w formie pieniądza.

(W przypadku gdy Wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

.....
data, podpis i pieczęć imienna osoby uprawnionej)

LANGUAGE:	PL
CATEGORY:	ORIG
FORM:	F14
VERSION:	R2.0.9.S02
SENDER:	ENOTICES
CUSTOMER:	biogea
NO_DOC_EXT:	2018-XXXXXX
SOFTWARE_VERSION:	9.6.5
ORGANISATION:	ENOTICES
COUNTRY:	EU
PHONE:	/
E-mail:	ez.marciniak@wp.pl
NOTIFICATION TECHNICAL:	YES
NOTIFICATION PUBLICATION:	YES

Sprostowanie

Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji

Dostawy

Sekcja I: Instytucja zamawiająca/podmiot zamawiający

I.1) Nazwa i adresy
 Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
 ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2
 Wrocław
 54-049
 Polska

Osoba do kontaktów: Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka - Centrum Medycyny Ratunkowej
 Tel.: +48 713064419
 E-mail: zp@szpital-marciniak.wroclaw.pl
 Faks: +48 713064867
 Kod NUTS: PL514
 Adresy internetowe:
 Główny adres: www.szpital-marciniak.wroclaw.pl

Sekcja II: Przedmiot

II.1) Wielkość lub zakres zamówienia

II.1.1) Nazwa:

Dostawy wyrobów medycznych do ortopedii

Numer referencyjny: EZ030/217118

II.1.2) Główny kod CPV

33141700 - PA02 - PA01

II.1.3) Rodzaj zamówienia

Dostawy

II.1.4) Krótki opis:

Przedmiotem zamówienia są dostawy wyrobów medycznych do ortopedii według wymienionych niżej części:
 ZADANIE 1 + ZADANIE 18.

Ww. części przedmiotu zamówienia zostały wykazane i opisane w „Formularzu cenowym” stanowiącym integralną część niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

2. Miejsce wykonywania ww. dostaw – siedziba Zamawiającego przy ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2 we Wrocławiu.
 3. Warunki umowy realizacji przedmiotowego zamówienia publicznego zawierają wzory umów, stanowiące integralną część niniejszej SIWZ.

4. Wspólny słownik zamówień (CPV):

33141700-7: Wyroby ortopedyczne;

33141770-8: Wyroby używane w przypadku złamań, śruby i płyty;

33169000-2: Przyrządy chirurgiczne;

CPV uzupełniające:

PA02-0: Dzierzawa;

PA01-7: Wynajem.

5. Termin realizacji przedmiotu zamówienia – 36 miesięcy. Termin dostawy: 2 dni od dnia otrzymania każdorazowego zamówienia na adres e-mail Wykonawcy.

Sekcja VI: Informacje uzupełniające

- VI.5) **Data wysłania niniejszego ogłoszenia:**
 VI.6) **Numer pierwotnego ogłoszenia**
 Pierwotne ogłoszenie przesłane przez eNotices.
 Login TED eSender: ENOTICES
 Logowanie jako Klient TED aSender: Biegła
 Dane referencyjne ogłoszenia: 2018-057407
 Numer ogłoszenia w Dz.Urz. UE – OJ/S: 2018/S 075-166481
 Data wysłania pierwotnego ogłoszenia: 13/04/2018

Sekcja VII: Zmiany

- VII.1) **Informacje do zmiany lub dodania**
 VII.1.1) **Przyczyna zmiany**
 Modyfikacja pierwotnej informacji podanej przez instytucję zamawiającą
 VII.1.2) **Tekst, który należy poprawić w pierwotnym ogłoszeniu**
 Numer sekcji: VI.3
 Zamiast:

- (...)1. Oferta musi zawierać:
 a) „Ofertę Wykonawcy” – zgodnie ze wzorem przedłożonym przez Zamawiającego, stanowiącym integralną część SIWZ.
 b) wypełniony „Formularz cenowy” – zgodnie ze wzorem przedłożonym przez Zamawiającego, stanowiącym integralną część SIWZ, na podstawie którego sporządzony zostanie załącznik nr 1 do umowy w przypadku wyboru oferty jako najkorzystniejszej.
 c) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, o którym mowa w rozdziale III pkt. 2.1. SIWZ, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w rozdziale II punkt 1. niniejszej SIWZ (zgodnie ze wzorem Zamawiającego - JEDZ Część II-VI, w tym alfa);
 d) dokument, z którego wynika upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy; jeśli ofertę podpisuje pełnomocnik – dokument pełnomocnictwa oraz dokument, z którego wynika uprawnienie dla osoby udzielającej pełnomocnictwa, do dokonania takiej czynności, jeżeli takie umocowanie nie wynika z dokumentów ogólnie dostępnych w bazach CEIDG lub KRS. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (np. Spółka Cywilna, Konsorcjum) – pełnomocnictwo rodzajowe do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, e) aktualne na dzień składania ofert – Materiały w języku polskim z danymi technicznymi producenta (np. instrukcje użytkownika, strony katalogów itp.) z wyspecyfikowanymi numerami katalogowymi (jeżeli dotyczy).POTWIERDZAJĄCE wyspecyfikowane PARAMETRY DODATKOWE dla wszystkich Zadań za wyjątkiem –Zadania 1, Zadania 6, Zadania 15, dopuszcza się własne tłumaczenie (może być wpisane ręcznie i odnosić się tylko do tych fragmentów, które dotyczą potwierdzenia spełnienia wyspecyfikowanych parametrów); Wykonawca w „Formularzu cenowym” wskazuje, numer strony przedłożonych materiałów, na której umieszczona jest informacja potwierdzająca spełnienie określonych przez Zamawiającego parametrów (informacja ta powinna zostać odpowiednio uwidoczniiona, np. poprzez zakreślenie, dopuszcza się wpisanie ręczne), brak potwierdzenia skutkować będzie nieprzyznaniem określonej ilości punktów.
 UWAGA!

Materiały składane w formie kopii winny być poświadczone za zgodność z oryginałem oraz podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy..

f) zaleca się, by oferta zawierała również potwierdzenie wniesienia wadium, zgodnie ze wskazaniami rozdziału VI SIWZ.

2. Wykonawca jest związany swoją ofertą przez okres 60 dni od ostatecznego terminu składania ofert.
 3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, jednorazowego zwrócenia się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu na oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

4. Wykonawca może samodzielnie przedłużyć termin związania ofertą.

5. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium, albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania z ofertą. (...)

Powinno być:

(...)1. Oferta musi zawierać:
 a) „Ofertę Wykonawcy” – zgodnie ze wzorem przedłożonym przez Zamawiającego, stanowiącym integralną część SIWZ.

b) wypełniony „Formularz cenowy” – zgodnie ze wzorem przedłożonym przez Zamawiającego, stanowiącym integralną część SIWZ, na podstawie którego sporządzony zostanie załącznik nr 1 do umowy w przypadku wyboru oferty jako najkorzystniejszej.

c) Jednolity Europejski Dokument Zamówienia, o którym mowa w rozdziale III pkt. 2.1. SIWZ, w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w rozdziale II punkt 1. niniejszej SIWZ (zgodnie ze wzorem Zamawiającego - JEDZ Część II-VI, w tym alfa);

d) dokument, z którego wynika upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy; jeśli ofertę podpisuje pełnomocnik – dokument pełnomocnictwa oraz dokument, z którego wynika uprawnienie dla osoby udzielającej pełnomocnictwa, do dokonania takiej czynności, jeżeli takie umocowanie nie wynika z dokumentów ogólnie dostępnych w bazach CEIDG lub KRS. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (np. Spółka Cywilna, Konsorcjum) – pełnomocnictwo rodzajowe do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, e) aktualne na dzień składania ofert – Materiały w języku polskim z danymi technicznymi producenta (np. instrukcje użytkownika, strony katalogów itp.) z wyspecyfikowanymi numerami katalogowymi (jeżeli dotyczy).POTWIERDZAJĄCE wyspecyfikowane PARAMETRY DODATKOWE dla wszystkich Zadań za wyjątkiem –Zadania 1, Zadania 6, Zadania 15, dopuszcza się własne tłumaczenie (może być wpisane ręcznie i odnosić się tylko do tych fragmentów, które dotyczą potwierdzenia spełnienia wyspecyfikowanych parametrów); Wykonawca w „Formularzu cenowym” wskazuje, numer strony przedłożonych materiałów, na której umieszczona jest informacja potwierdzająca spełnienie określonych przez Zamawiającego parametrów (informacja ta powinna zostać odpowiednio uwidoczniiona, np. poprzez zakreślenie, dopuszcza się wpisanie ręczne), brak potwierdzenia skutkować będzie nieprzyznaniem określonej ilości punktów.
 UWAGA!

Materiały składane w formie kopii winny być poświadczone za zgodność z oryginałem oraz podpisane przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy..

f) zaleca się, by oferta zawierała również potwierdzenie wniesienia wadium, zgodnie ze wskazaniami rozdziału VI SIWZ.

2. Wykonawca jest związany swoją ofertą przez okres 60 dni od ostatecznego terminu składania ofert.

3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, jednorazowego zwrotu się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu na oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.
4. Wykonawca może samodzielnie przedłużyć termin związania ofertą.
5. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium, albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania z ofertą.

Klauzula informacyjna RODO rozdział XXV SIWZ zamieszczona w sekcji VII.2) Inne dodatkowe informacje (...)
Numer sekcji: IV.2.2

Zamiasci:

Data: 22/06/2018

Czas lokalny: 10:00

Powinno być:

Data: 04/07/2018

Czas lokalny: 10:00

Numer sekcji: IV.2.7

Zamiasci:

Data: 22/06/2018

Czas lokalny: 10:15

Powinno być:

Data: 04/07/2018

Czas lokalny: 10:15

VII.2) Inne dodatkowe informacje:

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Dolnośląski Szpital Specjalistyczny im. T. Marciniaka Centrum Medycyny Ratunkowej, ul. 54-049 Wrocław, ul. Gen. A. E. Fieldorfa 2, tel. 71 306 44 19;

inspektorem ochrony danych osobowych w jest Pan Michał Przybycień, tel. 71 306 44 79,

iod@szpitalmarciniak.wroclaw.pl;

Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, a mianowicie EZ/030/217/18 Dostawy wyrobów medycznych do ortopedii prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego powyżej 221 000 euro;

odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępnienia zostanie

dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 i 2018), dalej „ustawa Pzp”;

Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;

obowiązkiem podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest

wymógiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o

udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;

w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;

posiada Pani/Pan:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

nie przysługują Pani/Pan:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż, podstawa prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

Prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Exploatacyjnych
mgr inż. Katarzyna Kapucińska