Nr sprawy ZP/9/2020 Tuchola, dnia 19. 01.2021r.

**Uczestnicy postępowania**

Dotyczy postępowaniao udzielenie zamówienia publicznego na**„**Zakup i dostawę sprzętu jednorazowego użytku”

1. **Odnośnie pakietu nr 5 Pozycji nr 15:** „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

1. Uprzejmie prosimy, ze względu na niejednorodny charakter asortymentu, o zgodę na wydzielenie **z pakietu nr 5 pozycji nr 15.** Taki podział pakietu zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pakietu w obecnym kształcie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający dokonał świadomego i celowego podziału zamówienia na 38 pakietów i nie widzi potrzeby dalszego podziału**