Kraków, dnia 3.10.2019 r.

Nr sprawy: DFP.271.68.2019.AM

***Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu***

*Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę materiałów anestezjologicznych.*

Zgodnie z art. 38 ust. 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych przekazuję odpowiedzi na pytania Wykonawców dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz modyfikuję Specyfikację.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośba o dopuszczenie w części 3 : Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą, sterylne, z tworzywa nietoksycznego, pakowane pojedynczo.

- Konfiguracja zestawu: 1x przetwornik ciśnienia, 2x kranik trójdrożny, 1x drenik ciśnieniowy 25 cm, 1x drenik ciśnieniowy 125 cm, 1x linia płucząca

- Częstotliwość własna przetwornika 1200Hz

- Wodoszczelne i pinowe połączenie kabla sygnałowego przewodu elektrycznego przetwornika

- Prostoliniowy przepływ płynu płuczącego przez przetwornik zapobiegający powstawaniu zakłóceń pomiarowych

- Wygodny i bezpieczny sposób wypełniania i płukania linii przez lekkie pociągnięcie wypustki w dowolnym kierunku lub ściśnięcie skrzydełek

- Konstrukcja kabla przetwornika zawierająca osobny port do testowania poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem / kabel sygnałowy / monitor

- Linia płucząca z biuretą wyposażoną w zakrzywioną igłą w zbiorniku wyrównawczym zapobiegającą przed zapowietrzeniem.

Komplet mocowania przetwornika do szyny lub statywu. Dostawca przetworników zobowiązuje się do dostosowania kabli przyłączeniowych monitorów w poszczególnych jednostkach Zamawiającego do przetworników.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 2

Dotyczy Części nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do aerozoterapii zawierający: maskę aerozolową dla dzieci i dorosłych (rozmiary S, M, L, XL), nebulizator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości lateksu, podawania leku o pojemności 10 ml, skalowany co 2 ml, o wydajności 76% cząsteczek o średnicy 2-3 µm przy przepływie 8l/min, możliwość pracy nebulizatora w pozycji pionowej i poziomej, złącze nebulizatora o średnicy F22, dren o przekroju gwiazdkowym o długości 2.1 m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 3

część11 pozycje 1, 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długościach:

dla pozycji 1 - 17 cm, 20 cm

dla pozycji 2 - 17 cm, 20 cm, 25 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Zamawiający nie otrzymał załącznika.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 4

część 12 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 FR i 14 FR i długościach: 12 Fr długości: 15 cm, 17 cm 20 cm 25 cm i 14 Fr długości: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm
do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 5

część 12 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z części 12 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 6

Zamawiający w części 7 wymaga zaoferowania:

Wnosimy o wyłącznie pozycji nr 2 z części 7 lub umożliwienie składania ofert w części nr 7 na poszczególne pozycje.

Pozycja nr 2 opisuje produkt wyłącznie jednego wykonawcy tj. firmy PROMED, która jest wyłącznym dystrybutorem firmy Intersurgical będącej producentem opisanego produktu. Stanowi „bloker” dla innych potencjalnych Wykonawców. Uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty. Stawia w sytuacji uprzywilejowanej firmę PROMED, która spełnia wymagania opisów w pozycjach 1 i 2 części 7. Zastosowana praktyka opisu przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego narusza zapisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych w zakresie art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej.
Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp).

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 7

Zamawiający w części 9 wymaga zaoferowania:

Wnosimy o wyłącznie pozycji nr 2 z części 9 lub umożliwienie składania ofert w części nr 9 na poszczególne pozycje.

Pozycja nr 2 opisuje produkt wyłącznie jednego wykonawcy tj. firmy PROMED, która jest wyłącznym dystrybutorem firmy Intersurgical będącej producentem opisanego produktu. Stanowi „bloker” dla innych potencjalnych Wykonawców. Uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty. Stawia w sytuacji uprzywilejowanej firmę PROMED, która spełnia wymagania opisów w pozycjach 1 i 2 części 9. Zastosowana praktyka opisu przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego narusza zapisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych w zakresie art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców i uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej.
Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp)

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 8

Część 11 Pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie zestawu do cewnikownia żył centralnych do hemodializy o składzie i parametrach jak opisane w SIWZ, długości 25cm bez powłoki antybakteryjnej, przy zachowaniu wymogu zaoferowania cewników z powłoką antybakteryjną długości 16 i 20cm spełniających wszystkie pozostałe parametry SIWZ.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 9

Część 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny; port do napełniania balonika retencyjnego, oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu. System przebadany klinicznie, czas utrzymania do 29 dni. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml, z filtrem węglowym zawierające wewnątrz saszetkę z absorbentem cieczy

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 10

Część 8, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie 500 ml, przednia część przeźroczysta, tylna biała, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym (do wyboru z filtrem lub bez) pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, w opakowaniu po 3 sztuki bez filtra z absorbentem cieczy lub 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 11

Część nr 9, pozycja nr 1 – Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dorosłych z maską w jednym rozmiarze, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 12

Część nr 9, pozycja nr 2 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z inhalatorkiem lekowym, o poj. 6 ml skalowany co 1 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 13

Część nr 9, pozycja nr 2 – Czy Zamawiający wyłączy z części nr 9 pozycję nr 2 i utworzy z niej osobną część?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

Pytanie 14

Część nr 14, pozycja nr 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych zestawów do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 3 procedury o składzie: 2 opakowania, każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 2 otworami ssącymi i gąbką na górnej powierzchni, płyn do płukania jamy ustnej z roztworem chlorheksydyny w saszetce, 1 gąbkę aplikator; 1 opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem, płyn do płukania jamy ustnej z roztworem nadtlenku wodoru lub chlorheksydyny w saszetce, 1 saszetkę preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i aloesem oraz 1 gąbkę aplikator. Każde opakowanie pełniące funkcję pojemnika na płyn i pozwalające na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania. Zestaw posiada numerację sugerującą kolejność stosowania. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody (pojedyncze zestawy są w innym przetargu, natomiast zamawiający oczekuje zastawów 24 godzinnych).**

Pytanie 15

Część nr 14, Pozycja nr 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych cewników typu yankauer z osłonką i z plastikową końcówką, uniwersalny uchwyt ssący z regulacją siły ssania, łącznik ‘’Y’’ do układu ssącego. Zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Obecny opis w części 14, pozycja 1-2 wskazuje jednoznacznie na produkt firmy Sage Products,

której wyłącznym dystrybutorem w Polsce jest firma Skamex. Stanowi to naruszenie zasad

uczciwej konkurencji co jest niezgodne z ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

„Opis przedmiotu zamówienia winien być dokonany w sposób obiektywny,

nieutrudniający uczciwej konkurencji, nie może zawierać sformułowań, które

powodują uprzywilejowanie określonych wykonawców lub dyskryminowanie innych,

uniemożliwiając im złożenie oferty.” (Wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 5

sierpnia 2013 r., KIO 1781/13),

„Opis przedmiotu zamówienia - zgodnie z dyrektywą wyrażoną w art. 29 ust. 2 ustawy

Prawo zamówień publicznych - powinien być dokonany w sposób, który nie utrudnia

uczciwej konkurencji. Oznacza to obowiązek wyeliminowania z opisu przedmiotu

zamówienia takich elementów, które będą wskazywały na jednego tylko producenta,

przy czym w konkretnej sytuacji może to dotyczyć zestawienia cech, które razem brane

pod uwagę może spełnić tylko jeden przedmiot. Powyższe postulaty winny być

spełnione przy opisie przedmiotu zamówienia, niezależnie od prawa nabycia przez

Zamawiającego przedmiotu czyniącego zadość jego uzasadnionym potrzebom.”

(uchwała Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 31 lipca 2013 r., KIO/KD 67/13).

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodne ze Specyfikacją, w szczególności rejestracja wyrobu medycznego klasy IIA.**

Pytanie 16

Część nr 3 – Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą

Która z poniższych końcówek łączy przetwornik z kablem monitora?

**Odpowiedź: Zgodnie ze Specyfikacją, końcówka wodoszczelna, bezpinowa.**

Pytanie 17

Część nr 3 – Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą

Bardzo prosimy Zamawiającego o podanie jak wygląda procedura oceny kryteriów jakościowych?

**Odpowiedź: Zgodnie z punktem 13 Specyfikacji.**

Pytanie 18

Część nr 3 – Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia metodą krwawą

Prosimy o wykreślenie części 3 tj. oceny jakości przetworników pod kątem jakości. Naszym zdaniem skala, którą przyjął Zamawiający (od 0 do 50) nie ma zastosowania w żadnych oficjalnych jednostkach miar i wag, a tym samym rodzi bardzo duże pole do nadużyć. W jaki sposób bowiem Zamawiający będzie w stanie odróżnić przetwornik, który oceni pod kątem łatwość połączenia na wartość 29 od tego, który uzyska wartość 31? Prosimy o zmianę treści SIWZ i utworzenie kryteriów, które będą mogły być sprawiedliwie i obiektywnie ocenione.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji.**

Pytanie 19

Część 1, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści worki stomijne przeźroczyste, odpuszczane do przycinania, śred. 13-60 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 20

Część 1, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści worki stomijne przeźroczyste, odpuszczane do przycinania, śred. 19-70 mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 21

Część 1, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści worki stomijne przeźroczyste, odpuszczane do przycinania, z filtrem do odprowadzania gazów, z przylepcem owalnym do przycinania w rozm. 13-60-80mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 22

Część 1, pozycja 3:

Czy Zamawiający dopuści worki stomijne nieprzezroczyste-beżowe, odpuszczane do przycinania, z filtrem do odprowadzania gazów, z przylepcem owalnym do przycinania w rozm. 13-60-80mm?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 23

Część 13

Prosimy o dopuszczenie kocy o następujących parametrach:

zapewniają równomierny przepływ powietrza w celu skutecznego ogrzania pacjenta

• wykonane z miękkiej tkaniny

• strona pacjenta - kolor biały, zewnętrzna - żółty

• unikalny mikroporowaty materiał koców od strony pacjenta zapewnia optymalne przenikanie powietrza

• mocny materiał dwuwarstwowy PP (Polipropylen) laminowany PE (Polietylen)

• odporne na płyny

• brak zawartości lateksu

• przezierne dla promieni RTG

• uniwersalny port węża dostosowany do współpracy z większością popularnych ogrzewaczy konwekcyjnych Cocon, WarmTouch, Bair Hugger, Mistral-Air, Equator, (system mocowania za pomocą wiązania)

Prosimy o dopuszczenie koca na całe ciało pacjenta o wymiarach: 195 x 100 cm

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 24

Dzień dobry, w załączenie przesyłam pytania do projektu umowy do postępowania nr DFP.271.68.2019.AM.

Zamawiający nie otrzymał treści pytań.

**Odpowiedź: Wykonawca nie załączył pytań, Zamawiający nie jest w stanie zapoznać się z pytaniami i nie ma możliwości odniesienia się do nich nie znając ich treści.**

Pytanie 25

Dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby konstrukcja przetwornika umożliwiała podłączenie strzykawki do przepłukania systemu, która nie wpłynie na swobodną pracę kranika?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 26

Dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby osobny port do testowania poprawności działania systemu przetwornika opisany w SIWZ będzie wyraźne zaznaczony i opisany na przetworniku?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 27

Dot. pakietu nr 3

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane płytki montażowe miały możliwość mocowania min. 6 przetworników?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 28

Część nr 9 poz 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowego użytku dla dorosłych w kompletnym zestawie z jedną maską – dużą + 2 maski- mała i średnia, pozostałe parametry zgodnie z Siwz?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 29

Części nr 9 poz 2
Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw z inhalatorkiem lekowym o poj 8ml, skalowany co 2 ml, z nebulizatorem wytwarzającym cząsteczki 2-3 mikrona, z dobrze przylegającą do twarzy maską z PCV, z drenem 2 m?

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 30

pakiet 3 Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia.
Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej jakości przetworników do krwawego pomiaru ciśnienia bez wbudowanego portu testowego - zaoferowane przez nas przetworniki są już wstępnie wykalibrowane i nie wymagają dodatkowego testowania.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 31

pakiet 3 Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia
Czy Zamawiający wymaga zestawu wyposażonego w dodatkowe żółte koreczki dla zapobiegania przypadkowej kontaminacji?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

Pytanie 32

pakiet 3 Jednorazowe przetworniki do pomiaru ciśnienia
Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie do jakich urządzeń będą dedykowane przetworniki, w celu dopasowania odpowiednich kabli.

**Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż obecnie prowadzone jest odrębne postępowanie na monitory, które nie zostało rozstrzygnięte. W związku z powyższym Zamawiający nie może udzielić odpowiedzi.**

Pytanie 33

Części 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do przetargu system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w : silikonowy rękaw +/- 165 cm, pokryty substancją zabezpieczającą, która chroni przed przedostawaniem się nieprzyjemnego zapachu na zewnątrz, wyposażony w specjalnie zaprojektowaną konstrukcję, umożliwiającą umieszczenie końcówki drenu w jamie ciała pacjenta bez penetracji odbytu przy pomocy palca, miękki silikonowy balonik retencyjny (pierścień uszczelniający z paskiem RTG), port do napełnienia balonika retencyjnego, port irygacyjny umożliwiający również podawanie leków doodbytniczo, port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną, w zestawie jest klamra zamykająca światło drenu przy podawaniu leków doodbytniczo, strzykawka skalowana z końcówką luer – lock o pojemności 45 ml do napełnienia pierścienia / irygacji, pasek schodkowy do podwieszania, samoprzylepna karteczka z miejscem na opis, podstawa do mocowania do łóżka, zestaw wyposażony w trzy worki o pojemności 1500 ml kompatybilne z zestawem, worki wyposażone w filtr węglowy o wysokiej absorpcji zapachów, zabezpieczone przed balonowaniem oraz posiadające wkład żelujący, worki skalowane: 100ml, 250ml, 500ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml. System biologicznie czysty, czas stosowania u tego samego pacjenta to 29 dni.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 34

Części 8 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od dostarczenia próbki dla wyżej wymienionej pozycji. Prośbę swą motywujemy wysoką wartością jednej sztuki oferowanego produktu.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody, prosimy o możliwość zafakturowania Zamawiającemu jednej sztuki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy Specyfikacji.**

Pytanie 35

Części 8 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania worków o pojemności 1500ml kompatybilnych z zestawem, skalowane 100ml, 250ml, 500ml, 750ml, 1000ml, 1250ml, 1500ml. Worki wyposażone z filtr węglowy (niwelujący zapach) oraz substancję żelującą zawartość worka. Biologicznie czyste.

**Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.**

Pytanie 36

Części 8 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania worków w opakowaniu a’10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 40 opakowań a’10 sztuk tj. 400 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

Pytanie 37

W odniesieniu do zapisu 10.2.4. SIWZ o brzmieniu: "Pełnomocnictwo w formie oryginału podpisanego przez Wykonawcę kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności lub kopii elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym notariusza." - zwracamy się z uprzejmym pytaniem czy pełnomocnictwo do podpisania Oferty, zamiast drogą opisaną w SIWZ, może zostać złożone w oryginale do Zamawiającego - z własnoręcznym podpisem osoby uprawnionej zgodnie z KRS oferenta? Prosimy o zgodę na dopuszczenie takiego rozwiązania z podaniem na jaki adres i do jakiej daty należy złożyć fizyczne, oryginalne pełnomocnictwo i w jaki sposób zaadresować przesyłkę do Zamawiającego.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z art 10a ust. 1 ustawy prawo Zamówień publicznych: „*W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między zamawiającym a wykonawcami, w szczególności składanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oraz oświadczeń, w tym oświadczenia składanego na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, (…) odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.*”**

W załączeniu przekazuję Opis przedmiotu zamówienia (stanowiący załącznik nr 1 i 1a do specyfikacji) uwzględniający powyższe odpowiedzi i wprowadzone zmiany.

Termin składania ofert uległ przedłużeniu **do dnia 21.10.2019 r. do godz. 10:00**. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 21.10.2019 r. o godz. 10:00**. Pozostałe informacje dotyczące składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.