



Mazowieckie Centrum Rehabilitacji „STOCER” Sp. z o.o.

05-510 Konstancin – Jeziorna, ul. Wierzejewskiego 12
tel. 22 711 90 00, fax: 22 711 90 02, e-mail: stocer@stocer.pl
NIP 123-11-94-950 REGON 142013120

Konstancin-Jeziorna, 2021.04.27

Do wszystkich
uczestników postępowania
Znak sprawy – TP-13/2021

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym o szacunkowej wartości **poniżej progu**, którego przedmiotem jest dostawa, **nr ogłoszenia 2021/BZP 00035654/01 z dnia 19.04.2021 r. Znak sprawy – TP-13/2021 – Dostawa podłoży bakteriologicznych na płytkach i w probówkach, testów do różnicowania drobnoustrojów, krążków do antybiogramów, pasków z antybiotykami z gradientem stężeń krążków diagnostycznych, testów diagnostycznych, wzorcowych szczepów bakteryjnych, i wybranych odczynników do mikrobiologii.**

Zamawiający informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 r. poz. 2019) – dalej: p.z.p., wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego (MCR STOCER Sp. z o.o.) z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

W związku z powyższym, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

(§ 6 ust. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości netto niezrealizowanej umowy?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy. Celem kary umownej ma być zapewnienie prawidłowej realizacji umowy przez cały okres jej obowiązywania.

Pytanie 3

(§ 6 ust. 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 0,5% wartości netto opóźnionej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmniejszenie naliczanej kary umownej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki do 5% wartości netto opóźnionej dostawy.

Pytanie 4

Prosimy o modyfikację § 2 wzoru umowy poprzez dopisanie, iż wartość pojedynczej dostawy nie może być mniejsza niż

150,00 zł netto.

Uzasadnienie:

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu, na które składają się min. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Z uwagi na konieczność zapewnienia ciągłości pracy szpitala, nie jest możliwe dokonanie wnioskowanej modyfikacji.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych – tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zmianę w §11 ust. 1 pkt 7 umowy:

„7) w zakresie zmiany zakresu rzeczowego, w przypadku wycofania przez producenta któregośkolwiek z produktów przedmiotu umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu o tych samych właściwościach co pierwotnie zaoferowany produkt w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany lub niedostępny produkt;”

Pytanie 6

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycjach 47 i 64 wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiotykowych od innego producenta, ale tego samego dostawcy?

Uzasadnienie: Z punktu widzenia Zamawiającego ważny jest fakt jaką końcową wydajność otrzyma. Zaoferowane przez naszą firmę produkty w pakiecie 2 poz. 47 i 64 pozwolą otrzymać porównywalne lub wyższe wydajności.

Odpowiedzi: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycji 81 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w konfekcji 6x5 ml?

Uzasadnienie: Zmiana wielkości opakowania nie wpłynie na jakość oferowanego produktu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8

Czy Zamawiający w pakiecie 5 pozycji 9 dopuści produkt, który nie podlega ustawie z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2019.175 tj.), tym samym ze względu na swoje przeznaczenie nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny i dla którego stawka VAT wynosi 23%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9- Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści szczepy wzorcowe z pierwszego pasażu w postaci liofilizowanych krążków, w op. = 10 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający opisał w wymaganiach: Na opakowaniach jednostkowych naklejka lub nadruk z nazwą produktu, nr serii, data ważności, nazwą producenta. Szczepy kontrolne przeznaczone do oznaczania MIC i metody krążkowej. Drobnoustroje pochodzące maksymalnie z 3 pasażu szczepu wzorcowego kolekcji ATCC. Wymagany zestaw zawierający liofilizat szczepu, wymazówkę oraz płyn uwadniający.

Pytanie 10- Pakiet 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 27 podłoża w probówce 5 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 11- Pakiet 1

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w wymaganiach pod pakietem podając:

„Płytki w poz. 24 muszą być o wymiarach płytek 65 mm”

zamiast

„Płytki w poz. 23 muszą być o wymiarach płytek 65 mm” ?

W pozycji nr 23 Zamawiający wymaga płytek odciskowych typu Count-Tact.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający popełnił omyłkę pisarską.

Pytanie 12- Pakiet 1

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w wymaganiach pod pakietem podając:

„Poz. 29,30,31,32,33 -probówka mała z wciskany plastikowym korkiem, średnica korka równa średnicy probówki”

zamiast

„Poz. 28,29,30,31,32 -probówka mała z wciskany plastikowym korkiem, średnica korka równa średnicy probówki”

W pozycjach nr 28-32 Zamawiający wymaga probówek 3 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający popełnił omyłkę pisarską.

Pytanie 12- dot. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostaw pilnych z 1 dnia roboczego na 2 dni robocze? Większość Wykonawców dostarcza swoje produkty za pomocą firm kurierskich dlatego 2 dni robocze to minimalny czas potrzebny do realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie 13- dot. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu wymiany wadliwego towaru z 2 dni roboczych na 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający wyrazi zgodę.

Pytanie 14- dot. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy z 10% wartości netto umowy na 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis umowy. Celem kary umownej ma być zapewnienie prawidłowej realizacji umowy przez cały okres jej obowiązywania.

Pytanie 16- dot. umowy

Czy Zamawiający mógłby określić maksymalny termin dostawy towaru?

Odpowiedź: Zamawiający określa maksymalny termin dostawy do 5 dni roboczych.

Pytanie 17- dot. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawianie faktur w formie papierowej? Faktura będzie dostarczona wraz z towarem.

Odpowiedź: Zgodnie z § 3 ust. 6 umowy, Wykonawca do każdej dostawy częściowej dołącza dokument potwierdzający rodzaj i cenę towaru, będącego przedmiotem umowy, zawierający ilość oraz cenę zamówionego i dostarczonego towaru. Z uwagi na obowiązujące u Zamawiającego procedury związane z obiegiem dokumentów, Zamawiający wymaga, żeby faktura była przesyłana drogą elektroniczną.

Pytanie 18

Czy Zamawiający w pakiecie 5 wyrazi zgodę na podpisanie Porozumienia (oświadczenia) użytkownika końcowego, które Wykonawca jest zobligowany archiwizować dla wytwórcy materiałów zakaźnych?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19

Prosimy o wyłączenie pozycji 4, 8, 13, 14 z pakietu 4 utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 4 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 7 ust. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części): „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ. Zamawiający wykazał w jednym pakiecie testy, które nie są oferowane tylko przez jednego Wykonawcę.

Pytanie 20

Czy Zamawiający odstąpi w pakiecie 4 od wymagania bezpłatnego udziału dla 1 osoby w konferencjach Wiosenna Szkoła Mikrobiologii oraz Postępy w Medycynie Zakażeń? Obecny wymóg nie jest bezpośrednio związany z

przedmiotem Zamówienia. Takie wymaganie nie spełnia również Zasady proporcjonalności, która oznacza, że opisane przez zamawiającego warunki udziału w postępowaniu muszą być uzasadnione jego charakterystyką, zakresem, stopniem złożoności lub warunkami realizacji zamówienia. Nie powinny także ograniczać dostępu do zamówienia wykonawcom dającym rękojmię należytego jego wykonania. Wnosimy o zaprzestanie naruszania przepisów ustawy PZP.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy Załącznika nr 1 do SWZ- Pakiet 4 (modyfikacja dostępna na stronie <https://platformazakupowa.pl/pn/stocer/proceedings>).

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do wykrywania Rotawirusa i Adenowirusa o czułości >95% oraz swoistości >97%?

Odpowiedź: Zamawiający określił czułość i specyficzność na takim poziomie aby otrzymać testy wysokiej jakości co jest bardzo ważne w diagnostyce.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego Giardię Lamblię o czułości >96% oraz specyficzności >97%?

Odpowiedź: Zamawiający określił czułość i specyficzność na takim poziomie aby otrzymać testy wysokiej jakości co jest bardzo ważne w diagnostyce.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu wykrywającego H.Pylorii o czułości >98,8% oraz specyficzności >98,6%?

Odpowiedź: Zamawiający określił czułość i specyficzność na takim poziomie aby otrzymać testy wysokiej jakości co jest bardzo ważne w diagnostyce.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu kasetkowego wykrywającego wirusa grypy A i B o czułości >97,73%?

Odpowiedź: Zamawiający określił czułość i specyficzność na takim poziomie aby otrzymać testy wysokiej jakości co jest bardzo ważne w diagnostyce.