



Szpital Kliniczny im. ks. Anny Mazowieckiej
Ul. KAROWA 2,00-315 WARSZAWA

L.dz. SK/621z/DPUB/05/2021

Warszawa, dnia 03.09.2021 r.

**Wyjaśnienie i Modyfikacja
Specyfikacji Warunków Zamówienia**

Dotyczy postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie podstawowym na „Dostawy akcesoriów laboratoryjnych” nr 07/08/21

W związku z prośbą o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, Zamawiający działając na podstawie **art. 284 ust. 6** ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r, poz. 1129) wyjaśnia, co następuje:

PAKIET 4

Pytanie nr 1 dot. poz. 1

Czy Zamawiający dopuści końcówki bez znaczników?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczony produkt, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w odpowiedniej kolumnie(ach) formularza, z którego będzie jednoznacznie wynikać zaoferowany produkt

PAKIET 6

Pytanie nr 2 dot. poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 200 szt. szkiełek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 8 opakowań a 200 szt. szkiełek.

W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczony produkt, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w odpowiedniej kolumnie(ach) formularza, z którego będzie jednoznacznie wynikać zaoferowany produkt

PAKIET 7

Pytanie nr 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie szkiełek zgodnych z parametrami ale w pionowych opakowaniach nie przedzielanych bibułą? Bibuła jest tylko jednym ze sposobów zapobiegania wilgoci. Chcielibyśmy zaproponować szkiełka w opakowaniu zabezpieczone folią, która uniemożliwia dostanie się wilgoci do środka, a ponadto z osuszaczem w każdym opakowaniu. Zabezpieczenie tego typu zapobiega w 100% sklejanie się szkiełek, a przy okazji ułatwia pracę zapobiegając ciągłemu przyleganiu bibuły podczas gdy wszystkie materiały zużywalne są naelektryzowane. Szkiełka produkowane na miejscu, nie narażone na transport dalekomorski.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PAKIET 8

Pytanie nr 4 dot. poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania pojemniki o poj. użytkowej 120 ml, całkowitej 140 ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

PAKIET 9

Pytanie nr 5 dot. poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ezy pakowane po max. 20 szt.? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ezy pakowane po 20 szt. w ilości 2 000 opakowań.

Pytanie nr 6 dot. poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ezy pakowane po max. 20 szt.? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ezy pakowane po 20 szt. w ilości 50 opakowań.

Pytanie nr 7 dot. poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści ezy pakowane po 20 szt., reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza:

Poz. 1 – 2 000 opakowań a 20 szt.

Poz. 2 – 50 opakowań a 20 szt.

W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczony produkt, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w odpowiedniej kolumnie(ach) formularza, z którego będzie jednoznacznie wynikać zaoferowany produkt

PAKIET 10**Pytanie nr 8 dot. poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 2 j.m. 1op.=1 000 szt., łącznie 8 takich opakowań

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 dot. poz. 4 i 5

Czy Zamawiający dopuści opakowanie 100 szt. zestawów transportowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza:

w poz. 4 zaoferowanie 150 opakowań a 100 szt.

w poz. 5 zaoferowanie 15 opakowań a 100 szt.

Pytanie nr 10 dot. poz. 4 i 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wymazówki sklasyfikowane były jako produkt klasy IIa i dopuści do zaoferowania wymazówki klasy I.

Zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010r o wyrobach medycznych (zwaną dalej Ustawą), Dyrektywą MDD 93/42/EWG UE oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 05.11.2010r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (zwane dalej Rozporządzeniem), wymazówki w zależności od sposobu ich stosowania mogą być:

- wyrobami medycznymi inwazyjnymi (inwazyjny wyrób medyczny lub wyposażenie wyrobu medycznego, który jest wprowadzany lub które jest wprowadzane, w całości lub części, do wnętrza ludzkiego ciała przez otwory ciała albo przez jego powierzchnię - art. 2 pkt. 15 Ustawy), jeśli pobierany jest materiał z otworów ciała lub jego wnętrza;
- wyrobami nieinwazyjnymi (par. 1 ust. 9 Rozporządzenia)- jeśli służą do pobierania i przeniesienia materiału do badań bez kontaktu z ciałem ludzkim.

Niezależnie od tego, czy są wyrobem inwazyjnym, czy nieinwazyjnym - wymazówki są wyrobami medycznymi chwilowego użytku, gdyż mają kontakt z ciałem krócej niż 60 min (par. 2 ust. 1 Rozporządzenia).

W związku z powyższym wielu wytwórców nie klasyfikuje wymazówek bez podłoża do klasy IIa, a tylko - zgodnie z Rozporządzeniem - do klasy I.

Zarówno wymazówki klasy I, jak i wymazówki klasy IIa podlegają obowiązkowi certyfikowania przez Jednostkę Notyfikowaną, dlatego też Klasa IIa nie wskazuje na to, że wymazówki te posiadają lepszą jakość niż wymazówki klasy I zwłaszcza, iż produkowane są w tych samych warunkach, z tych samych produktów, przez tych samych producentów.

Nie dopuszczenie wymazówek bez podłoża transportowego klasy I stanowi utrudnienie uczciwej konkurencji, poprzez uniemożliwienie złożenie ważnych ofert wielu wykonawcom, którzy oferują wymazówki klasy IIa tylko z podłożem transportowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 11 dot. poz. 4 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią do pytania nr 9.

W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczony produkt, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w odpowiedniej kolumnie(ach) formularza, z którego będzie jednoznacznie wynikać zaoferowany produkt

PAKIET 11**Pytanie nr 12 dot. poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści płytki Petriego w opakowaniu 480 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 34 opakowań a 480 szt.

Pytanie nr 13 dot. poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pojemniki pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Poz. 1 – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 30 opakowań a 100 szt.

Poz. 2 – Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 14 dot. poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowania 600 sztuk z zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 27 opakowań a 600 szt.

W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczony produkt, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w odpowiedniej kolumnie(ach) formularza, z którego będzie jednoznacznie wynikać zaoferowany produkt

PAKIET 13

Pytanie nr 15 dot. poz. 1

Czy Zamawiający dopuści próbówki do badań w opakowaniu zbiorczym 200 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie 30 opakowań a 200 szt.

W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczony produkt, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w odpowiedniej kolumnie(ach) formularza, z którego będzie jednoznacznie wynikać zaoferowany produkt

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

Pytanie nr 16 dot. § 3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 3 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 dot. § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności każdej dostarczonej partii towaru do 9 m-cy?

Prośbę motywujemy tym, że Zamówienia będą składane sukcesywnie w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 18 dot. § 8 ust.2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 5 dni jest trudne do wykonania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19 dot. § 11 ust.1.1), 1.2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości **0,5% wartości niezrealizowanej części ZAMÓWIENIA / wartości wymienianego towaru wadliwego** za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak w takim przypadku Zamawiający ma obowiązek opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na

zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie

towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

W związku z powyższym sugerujemy modyfikację zapisu **§ 11** tak, aby wysokość kar za opóźnienie w spełnieniu zobowiązania była liczona nie od wartości całej umowy, ale od wartości niedostarczonego w terminie towaru. Liczenie kar od całej wartości umowy jest, bowiem niesprawiedliwe, gdyż wykonawca, który spóźnił się z dostawą o wartości np. 500 zł., będzie obciążony karą liczoną od wartości np. 50000 zł., a zatem niewspółmierną do przewinienia. To tak, jakby wykonawca liczył Zamawiającemu odsetki za nieterminowe płatności od wartości całej umowy, a nie od wartości nieuregulowanej w terminie faktury. Na taką sytuację Zamawiający nie wyraziłby zgody, dlatego więc Wykonawca ma być obciążany karami liczonymi od całej wartości umowy tj. od wartości towarów dostarczonych w terminie + od towarów, na które jeszcze Zamawiający nie złożył zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 dot. § 11 ust.1.3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „5 % niezrealizowanej wartości umowy brutto.”? Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Obecny zapis umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZATWIERDZIŁ
DYREKTOR SZPITALA
mgr Ewa Piotrowska