Węgrów, dnia 01.10.2020 r.

Samodzielny Publiczny

Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Kościuszki 15

07-100 Węgrów

**PYTANIA I ODPOWIEDZI**

**Dotyczy: zapytania ofertowego na dostawę odczynników laboratoryjnych dla pracowni biochemii, analityki, hematologii, serologii i bakteriologii, Znak sprawy: Z/OL/10/20**

Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Węgrowie informuje,   
iż w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące pytania od Wykonawców.

**Dotyczy Zaproszenia do złożenia oferty cenowej**

**II.4.1.**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie na wezwanie instrukcji bądź metodyk zamiast próbek w celu oceny zgodności zaoferowanych produktów?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wyraża zgodę*** na dostarczenie na wezwanie instrukcji bądź metodyk zamiast próbek w celu oceny zgodności zaoferowanych produktów.

**II.4.2.a)**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 4, 47 i 66 krążków   
z antybiotykami pochodzącymi od innego producenta jak pozostały asortyment oraz z terminem ważności 12 miesięcy.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** zaoferowanie w powyższych pozycjach krążków z antybiotykami pochodzącymi od innego producenta jak pozostały asortyment pozwalających otrzymywać porównywane lub wyższe wydajności oraz z terminem ważności 24 miesiące.

**II.4.2.b)**

Czy Zamawiający dopuści krążki z antybiotykami pakowane po 4 fiolki w zbiorczym opakowaniu zabezpieczone pochłaniaczem wilgoci i każda fiolka dodatkowo zabezpieczona kapturkiem,   
z przeliczeniem na wymaganą przez Zamawiającego ilość fiolek.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na krążki z antybiotykami pakowane po 4 fiolki w zbiorczym opakowaniu zabezpieczone pochłaniaczem wilgoci i każda fiolka dodatkowo zabezpieczona kapturkiem, z przeliczeniem na wymaganą przez Zamawiającego ilość fiolek

**Dotyczy załącznika nr 2 do zaproszenia do złożenia oferty cenowej – Formularz cenowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w formularzu cenowym – załącznik nr 2 ująć tylko te pakiety na które składana jest oferta?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wyraża zgodę*** na ujęcie w Formularzu cenowym (Załącznik nr 2) tylko tych pakietów, na które składane jest oferta.

**Pakiet 2**

Prosimy o podanie, w jaki sposób w Pakiecie 2 prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych   
w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku gdy wynik dzielenia całkowitej ilości sztuk podanej w danej pozycji formularza asortymentowego przez liczbę opakowań jest liczbą ułamkową (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***informuje,*** że prawidłowe przeliczenie ilości opakowań handlowych to ***pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę***.

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane testy wykrywające zbiorczo kilka parametrów naraz posiadały na powierzchni kasetki/ panelu opis lub symbol jednoznacznie identyfikujący każdy z testowanych parametrów? Brak takiego oznakowania może wprowadzać dezorientację Personelu co do faktycznie ocenianego parametru, co może z kolei prowadzić do błędnej interpretacji wyniku pomiaru i błędnego dobrania dalszej diagnostyki/ postępowania.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga***, zaoferowane testy wykrywające zbiorczo kilka parametrów naraz posiadały na powierzchni kasetki/ panelu opis lub symbol jednoznacznie identyfikujący każdy z testowanych parametrów.

**Poz. 1, 4**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2 poz. 1 i 4 zaoferowanie testów pakowanych indywidualnie w pojedynczych saszetkach, konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych x 25 szt. (po przeliczeniu całkowitej liczby testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę)? Opakowania zbiorcze umożliwiają szybsze wykonywanie testów w warunkach rutynowej pracy Personelu Szpitala.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** w powyższych pozycjach zaoferowanie testów pakowanych indywidualnie w pojedynczych saszetkach, konfekcjonowanych w opakowaniach zbiorczych x 25 szt. (po przeliczeniu całkowitej liczby testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę).

**Poz. 8**

Czy Zamawiający wymaga testu o czułości analitycznej dla grupy GI.1-3 ng/ml i GII.4-0,75 ng/ml?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***potwierdza, że wymaga*** testu o czułości analitycznej dla grupy GI.1-3 ng/ml i GII. 4-0,75 ng/ml.

**Poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu Campylobacter spp. o czułości i specyficzności powyżej 99%?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** zaoferowanie testu Campylobacter spp. o czułości i specyficzności powyżej 99%.

Czy Zamawiający dopuści test, którego czułość wynosi 98,1% a swoistość 95,9%, z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na zaoferowanie test, którego czułość wynosi 98,1% a swoistość 95,9%, z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów.

**Pakiet 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie odczynnika PBS w opakowaniach 1x500 ml w ilości 200 butelek?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wyraża zgodę*** na zaoferowanie odczynnika PBS w opakowaniach 1x500 ml w ilości 200 butelek.

**Pakiet 5**

Czy zamawiający potwierdza że dla pakietu nr 5 dostawy będą odbywać się według harmonogramu dostaw?

***Odpowiedź***:

Czy Zamawiający potwierdza, że w formularzu cenowym dla pakietu 5 doszło do omyłki pisarskiej w kolumnie: cena jednostkowa netto za 1 ml (zł) i powinno być: **cena jednostkowa netto za 1 zestaw (zł)?**

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***potwierdza***, że w formularzu cenowym ***doszło do omyłki pisarskiej*** w kolumnie: cena jednostkowa netto za 1 ml (zł) i powinno być: ***cena jednostkowa netto za 1 zestaw (zł)***

**Poz. 1**

Zamawiający podał liczbę zestawów jednak nie doprecyzował pojemności ampułek. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał w zestawach 3x5 ml?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga*** zestawów 3x4ml.

**Poz. 2**

Zamawiający podał liczbę zestawów jednak nie doprecyzował pojemności ampułek.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie krwinek wzorcowych do wykrywania przeciwciał w zestawach 4x5 ml?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga*** zestawów 4x4ml.

**Poz. 3**

Czy Zamawiający wymaga zestawy próbek kontrolnych w buteleczkach z kroplomierzem co ułatwia korzystanie z zestawu?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga*** zestawów próbek kontrolnych w buteleczkach z kroplomierzem.

**Pakiet 6**

**Poz. 5**

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przez Wykonawcę odczynnika monoklonalnego o innym klonie niż RUM?

***Odpowiedź***:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie odczynnika monoklonalnego o innym klonie niż RUM.

**Poz. 11, 13**

Czy Zamawiający wymaga aby odczynniki Standard anty-D oraz Standard anty-D do mikrometody były ważne po otwarciu do daty określonej na etykiecie? (zachowując swoją czułość i specyficzność po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności)

***Odpowiedź***:

Zamawiający wymaga aby odczynniki Standard anty-D oraz Standard anty-D do mikrometody były ważne po otwarciu do daty określonej na etykiecie (zachowując swoją czułość i specyficzność po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności).

Prosimy o doprecyzowanie pojemności ampułek dla pakietu nr 6 pozycja 11 i 13. Zamawiający podał liczbę ampułek jednak nie doprecyzował ich pojemności. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie odczynników o pojemności 5 ml lub 10 ml?

***Odpowiedź***:

Zamawiający wymaga ampułek o pojemności 2 ml.

**Poz. 12**

Czy Zamawiający wymaga, aby odczynnik papaina był stabilny po otwarciu minimum 2 miesiące?

***Odpowiedź***:

Zamawiający dopuszcza, aby odczynnik papaina był stabilny po otwarciu minimum 2 miesiące.

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga papainy w postaci płynnej, gotowej do bezpośredniego użycia?

***Odpowiedź***:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papainy w postaci płynnej, gotowej do bezpośredniego użycia.

Zamawiający podał liczbę ampułek jednak nie podał wymaganej pojemności. Prosimy   
o doprecyzowanie o jaką pojemność ampułek dla tej pozycji Zamawiający wymaga?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga*** ampułek 3 ml.

**Poz. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie surowicy antyglobulinowej poliwalentnej płynnej   
w opakowaniach handlowych 10 x 10 ml w ilości 1 opakowania lub 1 x 5 ml w ilości 20 buteleczek?

***Odpowiedź***:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie surowicy antyglobulinowej poliwalentnej płynnej   
w opakowaniach handlowych 10 x 10 ml w ilości 1 opakowania lub 1 x 5 ml w ilości 20 buteleczek.

**Pakiet 7**

**Poz. 2**

Czy Zamawiający wymaga testu identyfikującego na podstawie trzech cech: białko A, koagulaza związana i otoczka polisacharydowa?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** test identyfikujący na podstawie trzech cech: białko A, koagulaza związana   
i otoczka polisacharydowa.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnego z załączoną metodyką?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***informuje***, że do pytania ***nie została dołączona metodyka*** w związku z tym nie jest   
w stanie udzielić odpowiedzi na powyższe pytanie.

**Pakiet 8**

Czy Zamawiający dopuści krążki antybiotykowe z terminem ważności minimum 2 lata z wyjątkiem krążków z karbapanemami, których termin ważności wynosi 12 miesięcy?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza krążki*** antybiotykowe z terminem ważności minimum 2 lata z wyjątkiem krążków z karbapanemami, których termin ważności wynosi 12 miesięcy.

Czy Zamawiający w pakiecie wymaga dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która jest potwierdzeniem jakości otrzymywanych krążków oraz ich bezpieczeństwa stosowania w procesie diagnostycznym?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga*** dostarczenia wraz z ofertą pozytywnej opinii KORLD dla wszystkich krążków antybiotykowych, która jest potwierdzeniem jakości otrzymywanych krążków oraz ich bezpieczeństwa stosowania w procesie diagnostycznym.

Czy Zamawiający wymaga aby krążki antybiotykowe zostały poddane ocenie EUCAST i uzyskały bardzo dobre wyniki tej oceny?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***wymaga*** aby krążki antybiotykowe zostały poddane ocenie EUCAST i uzyskały bardzo dobre wyniki tej oceny.

**Poz. 16, 36**

Czy Zamawiający dopuści krążki antybiotykowe od innego producenta, ale tego samego dostawcy? Uzasadnienie: Z punktu widzenia Zamawiającego ważny jest fakt jaką końcową wydajność otrzyma. Zaoferowane przez Firmę Argenta Sp. z.o.o Sp. K produkty w pakiecie 8 poz. 16 i 36 pozwolą otrzymać porównywalne lub wyższe wydajności.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuści*** krążki antybiotykowe od innego producenta, ale tego samego dostawcy.

**Poz. 72**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania testu PYR konfekcjonowanego po 60 oznaczeń w opakowaniu z opcją zaokrąglenia „w górę” do 120 oznaczeń, czyli 2 opakowań.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** zaoferowania testu PYR konfekcjonowanego po 60 oznaczeń w opakowaniu   
z opcją zaokrąglenia „w górę” do 120 oznaczeń, czyli 2 opakowań.

**Poz. 75**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji testów konfekcjonowanych po 48 oznaczeń w opakowaniu z długim terminem ważności, co pokrywa zapotrzebowanie Zamawiającego opisane w SIWZ.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na zaoferowanie w powyższej pozycji testów konfekcjonowanych po 48 oznaczeń w opakowaniu z długim terminem ważności.

**Pakiet 11**

**Poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności 3 miesiące od daty produkcji i minimum 11 tygodni od daty dostawy?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** zaoferowanie podłoża z terminem ważności 3 miesiące od daty produkcji   
i minimum 11 tygodni od daty dostawy

**Dotyczy załącznika nr 4 do zaproszenia do złożenia oferty cenowej – Projekt umowy**

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***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. **Uzasadnienie**: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na modyfikację zapisu i naliczanie kar umownych od wartości netto.

Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"? **Uzasadnienie**: Terminy „opóźnienie” i „zwłoka” mają walor prawny, przy czym „zwłoka” oznacza opóźnienie zawinione.   
W sytuacji objętej niniejszą umową dowodzenie winy Wykonawcy przez Zamawiającego byłoby niecelowe a po części niemożliwe. Zwracamy uwagę, iż Wykonawca, realizując przedmiot umowy, ponosi zwykłe ryzyko biznesowe prowadzonej przez siebie działalności.

***Odpowiedź***:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"

Prosimy o modyfikację § 2 ust. 2 Umowy poprzez dopisanie: „Dostawa odczynników na koszt Wykonawcy przy czym 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***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na dodanie powyższego zapisu.

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? **Uzasadnienie**: Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji ofertowej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym min. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 roku KIO 1087/10 art. 29 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez Zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet , jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 roku KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła , że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczona pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podejmowaniu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***ustalił z należyta starannością*** ilości podane w załączniku nr 2 – Formularz cenowy na podstawie rocznego zużycia odczynników przez Laboratorium Centralne Szpitala Powiatowego   
w Węgrowie

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***dopuszcza*** zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT.

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie   
z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

***Odpowiedź***:

Zamawiający dopuszcza zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie   
z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu   
i istoty umowy? **Uzasadnienie**: Zezwoli to Zamawiającemu na dokonanie aneksowania umowy bez podejrzenia naruszenia ustawy Pzp, w związku z tym, iż Zamawiający przewidział takowy wariant już na etapie uruchomienia procedury przetargowej.

***Odpowiedź***:

Zamawiający ***nie wyraża zgody*** na dodanie powyższego zapisu.

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 ***wyraża zgodę*** na wprowadzenie do projektu umowy proponowanych zapisów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia: Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrola stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów. **Uzasadnienie**:   
Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia , stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

***Odpowiedź***:

Zamawiający informuje, iż niniejsze postępowanie nie podlega pod ustawę Pzp ponieważ wartość zamówienia nie przekracza 30 000 euro. Z uwagi na obecną sytuację, Zamawiający wprowadza do projekty umowy w § 13 ust. 1pkt 5) o treści: „gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrola stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej:

***Zamawiający informuje iż w związku z udzielonymi odpowiedziami modyfikuje:***

1. ***Załącznik nr 2 – Formularz cenowy***
2. ***Załącznik nr 4 – Projekt umowy***

***Powyższe załączniki zostaną umieszczone w dniu 02.10.2020 r. do godz. 10:00 na platformie:*** [***https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz\_wegrow***](https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_wegrow)

***Podpisał:***

***Zastępca Dyrektora***

***ds. Ekonomiczno-Eksploatacyjnych***

***Leszek Rychlik***