Nowy Targ 03.02.2021 rok

**WSZYSCY WYKONAWCY**

# Nasz znak: DZP-271-37/20

 Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający - Podhalański Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II w Nowym Targu, ul. Szpitalna 14 –

w odpowiedzi na pytania zadane przez Wykonawców, udziela wyjaśnień do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu przetargowym prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę podłóż i odczynników mikrobiologicznych oraz drobnego sprzętu laboratoryjnego.**

**TREŚĆ PYTAŃ I ODPOWIEDZI:**

**Dotyczy: PAKIET NR 16**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłóż z dodatkiem krwi z terminem

min. 6 tygodni od daty dostawy?

**Odpowiedź: tak – patrz odpowiedź na pytanie nr 44.**

1. Czy Zamawiający wymaga aby producent posiadał ISO 17025?

**Odpowiedź: tak.**

**Dotyczy: PAKIET NR 20**

1. Czy Zamawiający wymaga aby producent posiadał ISO 17025?

**Odpowiedź: tak.**

1. **Dotyczy pakietu 17 pozycji 59**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie ilości zamawianych krążków z nowobiocyną.

**Odpowiedź: 2 amp.**

1. **Dotyczy: PAKIET NR 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podłóż z dodatkiem krwi z terminem

min. 6 tygodni od daty dostawy?

**Odpowiedź: jak w pyt. nr 1.**

1. Czy Zamawiający wymaga aby producent posiadał ISO 17025?

**Odpowiedź: jak w pyt. nr 2.**

1. **Dotyczy: PAKIET NR 20**

Czy Zamawiający wymaga aby producent posiadał ISO 17025?

Treść niniejszego pisma zostaje zamieszczona na stronie internetowej.

**Odpowiedź: jak w pyt. nr 3.**

**Dotyczy: PAKIET NR 3**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycje nr 4,5,7,10,11,16-19 (wymazówki)

i utworzenie dla nich osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

**Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza innej wielkości opakowania, dot. poz. 1-19, po przeliczeniu ilości i zaokrągleniu w górę do pełnych opakowań?

**Odpowiedź: tak.**

1. Czy Zamawiający w poz. nr 16 wyrazi zgodę na zaoferowanie wymazówek sterylnych nylonowych?

**Odpowiedź: tak.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza w poz. nr 17 „Wymazówki sterylne nylonowe do wirusów – do wymazów z nosogardzieli z aplikatorem plastikowym w probówce, o średnicy 12mm x 80mm lub 16x100mm,z etykietą, z podłożem transportowym?

**Odpowiedź: tak.**

1. Czy Zamawiający dopuszcza w poz. nr 18-19 zaoferowanie wymazówek sterylnych wiskozowych pakowanych pojedynczo, 1op.=1000szt?

**Odpowiedź: tak.**

**Do pakietu 11, 12, 13, 14**

1. Dot. Formularza cenowego w zakresie pakietu 13 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby metodyki wykonania, certyfikaty jakości CE i IVD były dostępne na stronie www wykonawcy? Uzasadnienie: Strona internetowa oferenta została stworzona po to, aby ułatwić klientom dostęp do potrzebnych informacji oraz usprawnić procesy związane z dostawami produktów.

**Odpowiedź: nie. Zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Dot Formularz cenowy pakiet 13oraz pakiet 14 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do każdej serii podłoży na płytkach świadectwa kontroli jakości, jeśli Wykonawca udostępni adres strony internetowej, na której będą się znajdowały wymagane dokumenty, do samodzielnego pobrania przez Zamawiającego?
Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne, aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, deklaracje zgodności dostępne dla Zamawiającego całodobowo. Dodatkowo, towar jest wysyłany prosto z magazynu, gdzie pracownicy nie wiedzą, która dostawa jest pierwsza.

**Odpowiedź: tak, zamawiający wyraża zgodę.**

1. Dot Formularz cenowy pakiet 13Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia kolorowych folderów/ ulotek dla podłoży chromogennych jeżeli Wykonawca zaoferuje bezpłatny dostęp do strony internetowej ze zdjęciami, które pozwolą łatwo zinterpretować wyniki ?

**Odpowiedź: nie. Zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Dotyczy pakietu nr 11 Prosimy o wydłużenie terminu dostawy odczynników w zadaniu nr 11 do 15 dni roboczych

Uzasadnienie : Dostawa obejmuje między innymi zestawy do diagnostyki SARS CoV 2 , których dostępność uzależniona jest od aktualnej sytuacji epidemiologicznej ( zarówno na etapie zapotrzebowania jak i produkcji ) .

**Odpowiedź: tak. Patrz – odp. na pytanie nr 34.**

1. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na odczynniki z etykietą na opakowaniu w języku angielskim, zawierającą zharmonizowane symbole i rozpoznawalne kody?
Uzasadnienie: Ustawodawca zgodnie z art. 14 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211) dopuszcza, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

**Odpowiedź: tak.**

1. Dotyczy pakiet nr 12, wymagania graniczne – Czy Zamawiający w ostatnim pkt. wymaga zaoferowania 2 dodatkowych pipet oprócz tych z zestawu z aparatem ?

**Odpowiedź: nie, zamawiający wymaga w sumie 2 pipet.**

1. Dotyczy pakiet nr 13, Wymagania pkt. 4 – Czy Zamawiający odstąpi od konieczności zapewnienia udziału w Ogólnopolskiej Konferencji Mikrobiologicznej organizowanej przez Centralny Ośrodek Diagnostyki Mikrobiologicznej z uwagi na firmowe procedury wewnętrzne? Oferent zapewni bezpłatne uczestnictwo przy okazji samodzielnego organizowania konferencji / webinarium.

**Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dotyczy pakiet nr 13, pkt. 33, formularz cenowy Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kart do oznaczania lekowrażliwości grzybów przy użyciu dzierżawionego aparatu VITEK w zamian za pozycję 33 ATB Fungus w tej samej ilości testów ?

**Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Dotyczy pakiet nr 14, pkt. 5, formularz cenowy – Czy Zamawiający wykreśli lub wyodrębni produkt **Cefinaza** do osobnego pakietu z powodu braku dostępności produktu w ofercie ?

**Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody.**

1. Jeżeli nie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie poz. 5 pochodzącej od innego producenta ?

**Odpowiedź: tak.**

1. Czy w zakresie pakietu 11,12, 13, 14 Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie kolumny w formularzu cenowym z ceną netto na 1 opakowanie? W celu usprawnienia procesu realizacji zamówień

**Odpowiedź: tak.**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności:

Pakiet 12 – min 6-9 m-cy

Pakiet 13 poz. 1-31 min 12 m-cy, poz. 35-38 min 4-6 tygodni

Pakiet 14 poz. 1 min 6 m-cy, poz 2-10 min 9 m-cy, poz. 11 – 6 tygodni

*Uzasadnienie: Wykonawca nie może zagwarantować 12/24 miesięcznego terminu ważności dla niektórych produktów. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.*

**Odpowiedź: Patrz odp. na pytanie nr 44.**

**Pytania do Umowy (zał. nr 4):**

1. §2 pkt 9 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Czynsz dzierżawny wymieniony w ust. 3 obejmuje koszty przekazania zamawiającemu aparatów, ich instalacji i przekazania do eksploatacji, szkolenia w zakresie obsługi, przeglądy okresowe zgodnie z zaleceniami producenta, naprawy oraz wszelkie inne koszty wymienione w opisie przedmiotu zamówienia.”?

Uzasadnienie: W skład jednego z pakietów do których Wykonawca ma zamiar przystąpić wchodzi analizator, który zgodnie z zaleceniami producenta nie wymaga dokonywania przeglądówokresowych. Mając powyższe na uwadze Wykonawca zwraca się z prośbą o doprecyzowanie zapisu, iż przeglądy dzierżawionych urządzeń będą prowadzone według zaleceń producenta.

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.**

**Par. 2 ust. 9 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

**„Czynsz dzierżawny wymieniony w ust. 3 obejmuje koszty przekazania zamawiającemu aparatów, ich instalacji i przekazania do eksploatacji, szkolenia w zakresie obsługi, przeglądy okresowe zgodnie z zaleceniami producenta, naprawy oraz wszelkie inne koszty wymienione w opisie przedmiotu zamówienia”.**

1. §3 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę do 4 dni roboczych dla pakietów 12, 13, 14?

**Odpowiedź: patrz odp. na pytanie nr 34.**

1. §3 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na tzw. dostawy pilne do 48 godzin w dni robocze dla pakietów 12, 13, 14?

**Odpowiedź: patrz odp. na pytanie nr 34.**

1. §3 pkt 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę aparatu do 21 dni?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu przeznaczonego na dostawę sprzętu do 21 dni licząc od daty zawarcia niniejszej umowy ze względu na konieczność sprowadzenia aparatury z zagranicy bezpośrednio od producenta. Skomplikowane procedury celne oraz czas niezbędny na dostarczenie aparatu uniemożliwiają dotrzymanie powyższego terminu. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o przychylne rozpatrzenie pytania.

**Odpowiedź: tak.**

**Par. 3 ust. 5 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

**„Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć aparaty w ciągu 21 dni od podpisania umowy (pakiet 11,12). Przekazanie aparatów przez Wykonawcę jak i ich zwrot po upływie okresie obowiązywania umowy (w terminie uzgodnionym przez strony) na koszt i ryzyko Wykonawcy w formie protokołu zdawczo-odbiorczego, spisanego przez strony”.**

1. §8 pkt 4 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,naprawy trwającej powyżej 3 dni roboczych ma dostarczyć Zamawiającemu aparat zastępczy do czasu naprawy przedmiotu dzierżawy,”?

**Odpowiedź: tak.**

**Par. 8 ust. 4 lit. a otrzymuje brzmienie:**

**„naprawy trwającej powyżej 3 dni roboczych ma dostarczyć Zamawiającemu aparat zastępczy do czasu naprawy przedmiotu dzierżawy”**

1. Dotyczy pakietu nr 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto  za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki probówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza wycenę do 4 miejsc po przecinku dla ceny jednostkowej netto.**

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: zamawiający nie wyraża zgody. Umowa zostanie przesłana do wykonawcy za pomocą operatora pocztowego.**

1. Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 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 pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. (§ 9 ust. 1 pkt. 2, 3) 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 odstąpienie 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.

W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Prosimy o modyfikację §3 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: par. 3 ust. 3 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

**„Dostarczanie partii towaru będzie realizowane przez Wykonawcę według wskazań Zamawiającego dokonywanych pisemnie w formie faksu lub wiadomości e-mail, telefonicznie, w ciągu:**

* **pakiet 1-10 3 dni roboczych (pn-pt),**
* **pakiet 10,15-20 3 dni roboczych (pn-pt), w sytuacjach pilnych w ciągu 24 godzin w dni robocze (pn-pt)**
* **pakiet 11 15 dni roboczych (pn-pt), w sytuacjach pilnych w ciągu 24 godzin w dni robocze (pn-pt),**
* **pakiet 12,13,14 4 dni roboczych (pn-pt), w sytuacjach pilnych w ciągu 48 godzin w dni robocze (pn-pt),**

**od złożonego zamówienia, w godz. 7:00 – 14:00 do:**

1. **Pakiet 1-10 – magazynu zamawiającego,**
2. **Pakiet 11-20 – Zakładu Mikrobiologii.**

**Dostawy na koszt i ryzyko Wykonawcy.**

**Wartość pojedynczej dostawy będzie wynosić co najmniej 150.00 zł”.**

1. 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 pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?

**Odpowiedź: pakiet 1-10 - tak. Par. 2 ust. 10 i 11**

1. **Zamawiający dopuszcza możliwość zmian treści niniejszej umowy w przypadkach:**
2. **wprowadzenia nowej generacji produktu, przy zachowaniu jego parametrów - w przypadku wprowadzenia na rynek takiego produktu,**
3. **zmiany numeru katalogowego produktu - w przypadku wprowadzenia nowych numerów katalogowych,**
4. **zmiany sposobu jego konfekcjonowania, a co za tym idzie liczby opakowań – w przypadku takiej zmiany,**
5. **obniżenia ceny przez Wykonawcę - w przypadku zmiany cen stosowanych przez Wykonawcę,**
6. **przekształcenia nazwy i innych danych identyfikacyjnych Zamawiającego lub Wykonawcy - w przypadku zmiany tych danych,**
7. **rezygnacji Wykonawcy z powierzenia wykonania części/całości umowy podwykonawcy – jeśli w realizacji zamówienia będzie brał udział podwykonawca,**
8. **zamiany oferowanego produktu na produkt równoważny, w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu,**
9. **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 zostanie przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika będzie równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy,**
10. **„zastosowania art. 15 r ustawy z dnia 2 marca 2020 r. „o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych” (Dz. U. 2020, poz. 374, z późn. zmianami) – w przypadku zaistnienia odpowiednich okoliczności”,**
11. **Zmiany, o których mowa w ust. 10 muszą być odpowiednio udokumentowane przez każdą ze stron i obowiązują po podpisaniu aneksu przez obie strony.**
12. 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 zabezpieczenieciągłości 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: jak w pyt. nr 36.**

1. 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 dodaje w par. 2 ust. 1 lit. i – patrz odpowiedź na pytanie nr 36.**

1. Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw ( specyfikacje produktów, MSDS ) w formie elektronicznej?

**Uzasadnienie:**

Pozwoli to Zamawiającemu na szybkie odnalezienie wymaganych dokumentów,bez konieczności wykonywania wydruku.

**Odpowiedź: tak.**

1. Prosimy o wyłączenie pozycji 9 z pakietu 19 utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 19 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. 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: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. Obecnie przygotowany pakiet asortymentu faworyzuje konkretnego wytwórcę, który jako jedyny posiada zarówno testy immunochromatograficzne, immunoenzymatyczne. Czy Zamawiający podzieli pakiet 19 w następujący sposób :

- testy imunochromatograficzne

- testy immunoenzymatyczne?

Każda z powyższych kategorii produktów stanowi zbiór odrębny, niepowiązany strukturalnie ani funkcjonalnie z innymi kategoriami. Z tego względu umieszczenie w/w grup produktów w jednym pakiecie faktycznie wyklucza możliwość zaistnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym postępowaniu, tworząc dla wybranego wykonawcy monopol na kształtowanie cen ofert – przy czym wykonawca ustala ceny bezpośrednio lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Liczba tych podmiotów nie ma znaczenia dla braku faktycznej konkurencji w sytuacji, w której w istocie jeden podmiot dyktuje wszystkie ceny przetargowe.

Skutkować to będzie dopuszczeniem większej liczby wykonawców, co przełoży się na otrzymanie korzystnych cenowo ofert.

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

Dotyczy Pakiet nr 10 Załącznik nr 3 -System próżniowy do pobierania krwi.

1. Wobec wątpliwości dotyczących opisu wymogu pochodzenia od 1 producenta prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga, aby dla pakietu nr 10 igły , uchwyty, adaptery jak również probówki systemowe pochodziły od jednego producenta co , zgodnie z zaleceniami CLSI i EFLM , jest gwarantem pełnej kompatybilności elementów systemu zamkniętego podczas procedury pobierania krwi oraz czy w przypadku, jeżeli któraś z probówek będzie pochodzić od innego producenta , Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producentów zaoferowanych elementów systemu o ich wzajemnej kompatybilności - producenci mają dostęp do technologii produkcji i tylko oni mogą się nią wymieniać i na jej podstawie taką kompatybilność poświadczyć ?

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. W jaki sposób Zamawiający zamierza zweryfikować zgodność zaoferowanego przez Wykonawców asortymentu w zakresie pakietu nr 10 z wymogami zawartymi w SIWZ?

Czy Oferenci powinni w związku z tym przedłożyć próbki zaoferowanego asortymentu systemu zamkniętego ( igły, uchwyty, adaptery, probówki) w jakiejś określonej ilości lub karty katalogowe , foldery na potwierdzenie spełnienia przez ten asortyment wymogów SIWZ ?

**Odpowiedź: zamawiający będzie wymagał próbek oraz katalogów potwierdzających spełnianie wymogów.**

**- pkt 19 specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w dziale DOKUMENTY WYMAGANE OD WYKONAWCÓW (…) otrzymuje brzmienie:**

1. **Dokumenty związane z przedmiotem zamówienia – opisane w załączniku nr 3 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia (o ile występują).**

**W pakiecie nr 10 zamawiający będzie wymagał próbek oraz katalogów na potwierdzenie spełniania wymagań.**

**Uwaga !!!**

**Zamawiający odstępuje od wymogu składania ofert w wersji elektronicznej (art. 10c ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp) wyłącznie w odniesieniu do wymogu złożenia próbek.**

**Wymagane próbki należy złożyć do Zakładu Mikrobiologii zamawiającego, ul. Szpitalna 14, 34-400 Nowy Targ, w pakiecie nr 10 - na Dziennik Podawczy zamawiającego, za pośrednictwem operatora pocztowego, osobiście lub za pomocą posłańca (art. 10c ust. 2 ustawy Pzp).**

**Zamawiający informuje również, że próbki zostaną zużyte.**

1. Czy można zaoferować w pakiecie nr 10 w pozycji nr 3 probówki do koagulologii z 4-miesięcznym terminem ważności, zaś pozostałe produkty z około 12-miesięcznym terminem ważności ?

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Par. 3 ust. 4 projektu umowy otrzymuje brzmienie:**

**Termin ważności dostarczanego przedmiotu zamówienia ma wynosić:**

1. **Pakiet 10 poz. 3 – min. 4 miesiące, pozostałe pozycje – min. 12 miesięcy.**
2. **Pakiet 11 – min. 6 miesięcy,**
3. **Pakiet 12 – min. 9 miesięcy,**
4. **Pakiet 13 poz. 1-31 – min. 12 miesięcy, poz. 32,34 – min. 6 miesięcy, poz. 35-38 – min. 6 tygodni,**
5. **Pakiet 14 poz. 1-10 – min. 12 miesięcy, poz. 12 – min. 6 tygodni**
6. **Pakiet 15 poz. 1 – min. 6 miesięcy, poz. 2-10 – min. 9 miesięcy, poz. 11-min. 6 tygodni, poz. 12-15 – min. 12 miesięcy,**
7. **Pakiet 16 – podłoża z dodatkiem krwi min. 6 tygodni, pozostałe – min. 8 tygodni,**
8. **Pakiet 18 – min. 12 miesięcy**
9. **Pakiet 19 – min. 12 m-cy**
10. **Pakiet 20 – min. 6 m-cy**

**od dnia dostawy do siedziby zamawiającego.**

1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na przesyłanie faktury za pośrednictwem maila w dniu dostawy bądź pocztą w terminie ok. 3 dni od dostawy.

**Odpowiedź: zgodnie z par. 4 projektu umowy – zamawiający wymaga dostarczenia faktury wraz z towarem, w jeden z podanych tam sposobów.**

1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wycenę do 3, 4 miejsc po przecinku dla ceny

jednostkowej netto.

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.**

1. Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

*Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.*

**Odpowiedź: tak.**

1. **Dotyczy Opisu kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty.**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla Pakietów 1-11, 13-20 minimalnego terminu załatwienia reklamacji wynoszącego 3 dni? Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin załatwienia reklamacji. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 60%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin załatwienia reklamacji 1 dzień otrzyma 40 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin załatwienia reklamacji np. 3 dniowy - tylko 13,33 pkt. Tak dużej różnicy punktowej drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin rozpatrzenia reklamacji mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego. Za ustaleniem minimalnego terminu załatwienia reklamacji np. 3 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem zamówienia nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu załatwienia reklamacji.

**Odpowiedź: pakiet 1-11,13-20 – tak.**

**Do SIWZ w dziale OPIS KRYTERIUM (…) dla pakietów 1-11,13-20 dodaje się zapis w brzmieniu:**

**„TERMIN ZAŁATWIENIA REKLAMACJI MA BYĆ OKREŚLONY W PEŁNYCH DNIACH I MA WYNOSIĆ MIN. 3 DNI, MAKS. 5 DNI.**

**W PRZYPADKU BRAKU INFORMACJI NA TEMAT TERMINU ZAŁATWIENIA REKLAMACJI, ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE ROZUMIAŁ TEN TERMIN JAKO 3 DNI.**

**JEŻELI WYKONAWCA:**

* **PODA DŁUŻSZY TERMIN NIŻ 5 DNI** - OFERTA ZOSTANIE ODRZUCONA NA PODSTAWIE ART. 89 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP
* **PODA KRÓTSZY TERMIN NIŻ 3 DNI -** ZAMAWIAJĄCY PRZYJMIE DO OCENY 3 DNI.

**PRZEZ DNI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE ROZUMIAŁ KAŻDORAZOWO DNI ROBOCZE**

**Projektu umowy:**

1. **Dotyczy § 3 ust.3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 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: jak w pyt. nr 34**

1. **Dotyczy § 9 ust. 1 pkt. 1, 2, 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych: z „10%” na „5%”, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. **Dotyczy § 9 ust. 1 pkt. 4):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5 % wartości zamówionego przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

*Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.*

*Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1,5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio 547,5% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.*

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Przedmiotu zamówienia:**

1. Dotyczy Pakiet I pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści probówki do OB. na 1ml zawierające 0,26ml cytrynianu sodowego?

Jest to standardowa ilość odczynnika w probówkach na 1ml, która gwarantuje poprawność otrzymanych wyników

**Odpowiedź: zamawiający dopuszcza.**

1. Dotyczy Pakiet I pozycja 12, 13, 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z kapilarą, bez lejka, niesterylnych. Prośbę motywujemy tym, że probówki z lejkiem i kapilarą w wersji sterylnej zostały wycofane z naszej oferty handlowej i zastąpione wersją probówek bez lejka – pakowanych zbiorczo (niestetylnych)?

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

1. Dotyczy Pakiet II pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu  2 nakłuwaczy jednorazowych automatycznych (poz. 1 i 2) i stworzenie na nie oddzielnego pakietu z uwagi na:

- nakłuwacze należą do grupy [33141300-3 - Urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a zatem „jako innego rodzaju produkty” powinny być osobno, niż pozostały przedmiot zamówienia określony w Pakiecie 2 szacowane do ustalenia wartości zamówienia na dostawy powtarzające się okresowo. Zasadne jest umieszczenie ich w osobnym pakiecie, a nawet w osobnym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.](http://www.rynekzdrowia.pl/przetargi/cpv.html?list=331413003)

- włączanie nakłuwaczy do jednego pakietu z typowym sprzętem laboratoryjnym preferuje wszelkiego rodzaju hurtownie farmaceutyczne lub autoryzowanych bezpośrednich dostawców producenta, eliminując wysokiej klasy dostawców i producentów specjalizujących się w typowym sprzęcie laboratoryjnym.

- wyłączenie pozycji nr 2 z pakietu, spowoduje dostawy towarów bez marży pośredników oraz umożliwi szeroką konkurencję bezpośrednich dostawców, co w konsekwencji doprowadzi do obniżenia cen, co leży w interesie publicznym.

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

1. **Dotyczy Pakiet II pozycja 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na kamery Pentasquare z siatką do ilościowej analizy elementów komórkowych w osadzie moczu, z PMMA – 10 miejscowe (na 10 badań)?

Dopisek „typu” przy nazwie handlowej produktu „Fast Read 102” nie oznacza, że Zamawiający dopuszcza produkt równoważny, gdyż pozostałe cechy produktu opisane w pytaniu, a zatem rodzaj siatki, a przede wszystkim pojemność celki i wymiary kamer mogą być spełnione tylko przez jeden konkretny produkt, tj. tylko przez kamery „Fast Read 102”. Żadne inne kamery, których jest kilka rodzajów na rynku, nie mogą zostać zaoferowane w niniejszym pakiecie.

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

1. **Dotyczy Pakiet V pozycja 2, 3, 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o czystości aseptycznej?

Produkt czysty aseptycznie - o czystości laboratoryjnej, ale wykonany w warunkach aseptycznych, dla którego prawdopodobieństwo znalezienia na/w nim zdolnych do życia drobnoustrojów nie przekracza 10-3 (P≤10-3). Oznacza to jałowość na poziomie SAL≥3.

Można przy jego użyciu wykonywać większość laboratoryjnych badań mikrobiologicznych in vitro (w tym badań diagnostycznych medycznych i weterynaryjnych).

**Odpowiedź: zamawiający wyraża zgodę.**

1. **Dotyczy Pakiet X pozycja 2**

Czy przez określenie „probówka PET 1 ml lub 2 ml” należy rozumieć, że wykonawca zaoferuje probówki albo na 1 ml albo na 2 ml krwi, czy też wykonawca ma zaoferować oba rodzaje probówek – do wyboru przez Zamawiającego? W drugim przypadku Zamawiający będzie mógł zamawiać probówki na 1 ml krwi lub na 2 ml krwi wg. potrzeb.

**Odpowiedź: należy rozumieć probówka PET 1 ml albo 2 ml.**

1. **Dotyczy Pakiet X pozycja 3**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek do koagulologii z podwójną ścianką?

**Odpowiedź: tak.**

1. **Dotyczy Pakiet X pozycja 5 d**

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły z wizualizacją prawidłowości wkłucia z uchwytem z zabezpieczeniem przeciw zakłuciu, niezintegrowanym z igłą, lecz w komplecie?

2. Jeżeli nie wyrazi zgody na powyższe rozwiązanie, to czy wydzieli do osobnego pakietu gdyż Jest to produkt unikatowy i dostępny w ofercie tylko jednego dostawcy będącego dystrybutorem drogiego systemu zagranicznego wytwórcy. Biorąc pod uwagę relatywnie niewielką ilość a co za tym idzie wartość tej pozycji, jej pozostawienie w tej postaci ogranicza dostępność innych wykonawców, co stanowi czyn utrudniający uczciwą konkurencję.

**Odpowiedź: zamawiający pozostawia zapisy jak w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.**

**Termin składania i otwarcia ofert: 23.02.2021 r.**

**Godziny i miejsca pozostają bez zmian.**

Otrzymują:

Wszyscy Wykonawcy, którzy pobiorą SIWZ.

a/a

Podpis

Dyrektor PSzS im. Jana Pawła II

w Nowym Targu

Marek Wierzba