

**KUJAWSKO-POMORSKIE CENTRUM
PULMONOLOGII W BYDGOSZCZY**

ul. Seminaryjna 1,
85-326 Bydgoszcz
E.ZP.261.24.2023

Bydgoszcz, dnia 20.07.2023 r.
Postępowanie nr: 32 Z TP 23

ZAWIADOMIENIE

o sposobie zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia NA DOSTAWĘ SPIROMETRU

Dyrekcja Kujawsko - Pomorskiego Centrum Pulmonologii w Bydgoszczy zawiadamia, o **unieważnieniu** postępowania o udzielenie zamówienia na dostawę spirometru z uwagi **na obarczenie postępowania niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego** art. 255 pkt 6) ustawy – Prawo zamówień publicznych (*t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.*).

UZASADNIENIE

Dnia 31 maja 2023 roku Zamawiający wszczął postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na dostawę spirometru.

Dnia 16 czerwca 2023 roku dokonano czynności otwarcia Ofert. W ramach niniejszego postępowania Ofertę złożyło dwóch Wykonawców.

Podczas badania Ofert Zamawiający ustalił, że Specyfikacja Warunków Zamówienia obarczona jest błędem wynikającym z niewłaściwie postawionego wymagania dotyczącego przedmiotu zamówienia. Zamawiający wymagał, zgodnie z zapisem zawartym w pkt. 4.5. SWZ, aby zaoferowany przedmiot zamówienia był wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 2017 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.). Na potwierdzenie wyżej wskazanego wymogu Zamawiający wymagał dołączenia do oferty dokumentu potwierdzającego, że oferowany przedmiot zamówienia jest wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektywy Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z maja 2017r., str. 1 ze zm.) w formie deklaracji zgodności, zgodnie w wymogiem zawartym w pkt. 10.1 SWZ.

Powyższy wymóg dotyczy wszystkich punktów Opisu przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SWZ), a więc także przenośnego komputera wymienionego w pkt. 24 powyższego Opisu.

Wymóg ten był błędny, ponieważ nie istnieje żadna przesłanka właściwie uzasadniająca jego zastosowanie. Przenośny komputer, jakiego Zamawiający oczekiwał w ramach niniejszego postępowania nie musi być wyrobem medycznym spełniającym wymagania określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 2017 117 z 5 maja 2017 r., str. 1 ze zm.).

Biorąc powyższe pod uwagę, Zamawiający przyznaje, iż nieumyślnie wprowadził w błąd Wykonawców. Tym samym Zamawiający dokonał czynności opisu przedmiotu zamówienia z naruszeniem przepisów ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (*t.j. Dz. U. z 2022 r., poz. 1710 ze zm.*), która mogła mieć wpływ na wynik przedmiotowego postępowania, a w konsekwencji uniemożliwić zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Wada w treści SWZ w tym zakresie jest nieusuwalna, gdyż została ujawniona po otwarciu ofert, zatem ma ona charakter nieodwracalny. Zamawiający nie ma już możliwości dokonania zmian w treści SWZ.

W powyższej sytuacji Zamawiający unieważnia postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym na dostawę spirometru, z uwagi na obarczenie postępowania niemożliwą do usunięcia wadą uniemożliwiającą zawarcie niepodlegającej unieważnieniu umowy w sprawie zamówienia publicznego.