



Ldz. 90 – 0902/1002/2020

Olsztyn, dnia 17.06.2020 r.

Nr postępowania : 182 / 2020 / PN / DZP

*Do wiadomości
wszystkich uczestników
postępowania*

Dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pt. *Dostawa jednorazowa specjalistycznych odczynników chemicznych do jednostek organizacyjnych Uniwersytetu Warmińsko-Mazurskiego w Olsztynie.*

ODPOWIEDZI NA PYTANIA NR 1

Zamawiający Uniwersytet Warmińsko – Mazurski w Olsztynie działając na podstawie art. 38 ust. 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawia uprzejmie odpowiedź na otrzymane zapytanie.

Pytanie nr 1:

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 10

Prosimy o odstąpienie od konieczności dostarczenia wraz z fakturą podpisanego przez obie strony protokołu odbioru na rzecz dostarczenia dokumentu WZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie może wyrazić zgody na powyższe z uwagi na fakt, iż dokument WZ potwierdza tylko wydanie z magazynu nie potwierdza zaś czy dostarczony odczynnik jest zgodny z zamówieniem.

Pytanie nr 2:

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 10

W związku z planowaną od 1 lipca bieżącego roku zmianą matrycy stawek VAT zwracamy się z prośbą o dodanie do §9 umowy następującego zapisu:

„W przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT ceny netto nie ulegną zmianie a uwzględnienie nowej stawki podatku VAT nastąpi automatycznie zgodnie z datą określoną w przepisach wprowadzających zmianę, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie zapisu o możliwości zmiany treści umowy w oparciu o urzędową zmianę podatku VAT, dodając ust. 2 w § 9 o brzmieniu:

„Dopuszcza się możliwość zmiany zawartej umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT. W takim przypadku cena netto nie ulegnie zmianie. Zmianie ulegnie wartość umowy określona w § 3 ust. 1 pod warunkiem, iż Wykonawca wystąpi do Zamawiającego o aneks do umowy w oparciu o zmianę stawki podatku VAT na produkty które są przedmiotem niniejszej umowy.”

Pytanie nr 3:

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 5

Prosimy o odstąpienie od wymogu odbioru opakowań wielokrotnego użytku i odpady

opakowaniowe po odczynnikach stanowiących tzw. środki niebezpieczne. Firma nasza zajmuje się dystrybucją urządzeń i odczynników do diagnostyki laboratoryjnej, nie posiada jednak uprawnień do utylizacji odpadów.

Zgodnie z Ustawą o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi, koszty gospodarowania wytworzonego odpadu ponosi posiadacz, wytwórca odpadu (w tym przypadku Szpital – Zamawiający) i zgodnie z Ustawą o odpadach zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. W związku z powyższym scedowanie na Wykonawcę odpowiedzialności do odbioru zużytych opakowań po dostarczonym przedmiocie zamówienia jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i na nim spoczywa obowiązek utylizacji odpadów, bez względu na to czy są one niebezpieczne, czy nie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie nakazuje Wykonawcy odbioru opakowań po środkach niebezpiecznych. Zamawiający informuje jedynie, iż jeśli taki stanowią przedmiot zamówienia to przekaże we własnym zakresie opakowania po takich produktach Wykonawcy.

Zgodnie z Art. 43. Ustawy z dnia 13 czerwca 2013 r. o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz.U.2019.0.542):

„Obowiązek przyjmowania odpadów opakowaniowych po środkach niebezpiecznych

1.Przedsiębiorca prowadzący jednostkę handlu detalicznego lub hurtowego, który sprzedaje środki niebezpieczne będące środkami ochrony roślin, jest obowiązany przyjmować od użytkowników odpady opakowaniowe po tych środkach.

2.Użytkownik środków niebezpiecznych będących środkami ochrony roślin jest obowiązany zwrócić odpady opakowaniowe po tych środkach przedsiębiorcy, o którym mowa w ust. 1.”

Jeśli powyższe nie dotyczy Wykonawcy, Zamawiający nie będzie realizował zapisów SIWZ w zakresie zwrotu opakowań.

PYTANIE DO CZĘŚCI NR 9

Pytanie nr 1:

Proszę o sprecyzowanie , czy zamawiający chce otrzymać przeciwciało oczyszczone czy sprężone z fluorochromem, jeśli tak to z jakim?

Odpowiedź:

Przeciwciała mają być do zastosowania in vivo jako lek immunosupresyjny u zwierząt. W opisie przedmiotu zamówienia pojawiła się omyłka pisarska.

Właściwy opis przedmiotu zamówienia brzmi:

„Przeciwciało CD154 (CD40L) 200 mg do blokowania in vivo ścieżki sygnałowej CD40/CD40L, Klon MRI.

Numer katalogowy: BE0017-1”

Pytanie nr 2:

Proszę o sprecyzowanie czy zamawiający wymaga 200 mg czy µg?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga opakowania o pojemności 200 mg.

Sporządziła: Anna Adamkiewicz

SPECIALISTA

mgr Anna Adamkiewicz

Z poważaniem


p.o. KANCLERZA
mgr Andrzej Gózdź