

Znak Sprawy: ZP/220/58/18**Szczecin, dnia 02.10.2018 r.*****Dotyczy: dostawy odczynników laboratoryjnych i testów diagnostycznych na potrzeby Pracowni Patomorfologii, Mikrobiologii, Cytogenetyki i Alergologii SPSK-2 PUM,***

Wyjaśnienie nr 2

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

Dotyczy: wzór umowy – dla pozostałych zadań

1. (§ 13) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, 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? 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: W dniu 14 września br. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ, również w zakresie wzoru umowy (zmian do umowy)

2. (§ 13) 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: W dniu 14 września br. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ, również w zakresie wzoru umowy (zmian do umowy)

3. (§ 13) 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: W dniu 14 września br. Zamawiający dokonał modyfikacji SIWZ, również w zakresie wzoru umowy (zmian do umowy)

4. (§ 10 ust. 1 lit. c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości NETTO niezrealizowanej części 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.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody.**

5. (§ 10 ust. 1 lit. a-b) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody**.

Wykonawca nr 2

Pytanie 14. Dotyczy zadania 7 i 8.

Czy Zamawiający Wymaga aby krążki antybiotykowe z zadania 8 były kompatybilne z oferowanym aparatem do automatycznego odczytu krążków antybiotykowych z zadania 7 a oferowany system w zadaniu Nr 7 umożliwiał automatyczne rozpoznawanie rodzaju krążków antybiotykowych oraz stężenia antybiotyku zawartego w krążku co standaryzuje wykonywanie badań oraz odczyt badań oraz zabezpiecza przed pomyłką jaki krążek został użyty do oceny lekowrażliwości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższy warunek. Nie jest możliwe postawienie takiego wymogu aby produkty z jednego zadania były kompatybilne z produktami z innego zadania.

Wykonawca nr 3

Prosimy o odpowiedź na następujące pytanie:

W wyjaśnieniach z dn. 14.09.2018 r udzielonych Wykonawcy nr 1 z w pytaniu nr 6 Zamawiający zawarł następującą treść: „Zamawiający **wymaga** aby zaoferowane podłoża posiadały etykiety w języku polskim.”

Prosimy zatem o wyjaśnienie czy jest to parametr oceniany czy wymagany. Jednocześnie pragniemy zauważyć, że przy obecnym stanie odpowiedzi żaden z Wykonawców na rynku polskim nie jest w stanie złożyć oferty ponieważ żaden z nich nie oferuje etykiet na butelkach w języku polskim. Mając na uwadze powyższe, czy Zamawiający dopuszcza zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2015,876 t.j.), by każdy pojedynczy egzemplarz dostarczanego towaru był oznakowany etykietą handlową, która z uwagi na niewystarczającą ilość miejsca zawiera tylko zharmonizowane symbole lub rozpoznawalne kody (np. nazwę, nr katalogowy i nr serii)?

Przepisy ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U.2015,876 t.j.), w Rozdziale 2 Wprowadzanie wyrobów do obrotu i wprowadzanie do używania oraz przekazywanie do oceny działania, w artykule 14 punkcie 1 wyraźnie dopuszczają, by wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej miały oznakowanie w języku polskim albo wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów. Każde zbiorcze opakowanie, które jest znacznie większe niż jednostkowe, ma oznakowanie w języku polskim oraz dodatkowo zawiera te same zharmonizowane symbole lub rozpoznawalne kody co opakowanie pojedyncze. Każdy produkt będący wyrobem medycznym lub wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro oferowany przez Spółkę posiada również ulotkę w języku polskim dostępną w Bibliotece Technicznej po wcześniejszym zalogowaniu się w niej przez Kupującego.

Odpowiedź: Zamawiający **nie wymaga** aby zaoferowane podłoża posiadały etykiety w języku polskim, niemniej jednak **wymaga** by każdy pojedynczy egzemplarz dostarczanego towaru był oznakowany etykietą handlową, zawierał zharmonizowane symbole lub rozpoznawalne kody (np. nazwę, nr katalogowy, nr serii, kolor).

Modyfikacja Załącznika nr 6

W zakresie zadania nr 7 parametry wymagane dla ANALIZATORA DO IDENTYFIKACJI BAKTERII I GRZYBÓW OPARTEGO NA METODZIE SPEKTOMETRII MAS.

Wykreśla się punkt. 12, gdyż warunek w nim zawarty nie dotyczy parametrów wymaganych dla urządzenia oraz jest niezgodny z informacją zamieszczoną w Ogłoszeniu o zamówieniu oraz SIWZ.

W związku ze zmianami dokonanymi niniejszym wyjaśnieniem Zamawiający przekazuje :

- 1) Zmodyfikowany Załącznik nr 6 Wymagane parametry dla zadania nr 7

Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert.

NOWY Termin składania ofert upływa dnia 09.10.2018 r. do godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 09.10.2018 r. o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego w pokoju nr 11, budynek M.

W dniu dzisiejszym Zamawiający przekaże stosowną zmianę Ogłoszenia do publikacji w Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich.

Z poważaniem

*Dyrektor SPSK-2 PUM
w Szczecinie*

Sprawę prowadzi: Wioletta Sybal
Tel. 91 4661088