

Golub-Dobrzyń, dn. 08.12.2020 r.

Numer sprawy: DTZ.382.11.2020

Dotyczy: zaproszenia do złożenia oferty na dostawę paneli, podłoży, testów, krążków dla laboratorium bakteriologicznego

W związku z pytaniami zadanyymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

Zapytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych w § 5 ust. 1 a odstępując od zapisów :

" ... w wysokości 3 % wartości towaru nie dostarczonego lub towaru niezgodnego za każdy przypadek."

po przez zmianę powyższego zapisu na :

...., w wysokości 1 % wartości towaru nie dostarczonego lub towaru niezgodnego za każdy przypadek. ."

Kara umowna, którą przedstawił Zamawiający są nie adekwatna do wartości zamówień częściowych, może dojść do sytuacji w których kary umowne będą przewyższać wartość tych Zamówień.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu.

Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

Zapytanie 2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w § 5 ust. 1 b poprzez obniżenie wysokości kary umownej do 5 % wartości brutto NIEZREALIZOWANEJ umowy jeżeli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy.

Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

Zapytanie 3

- **Dotyczy załącznika nr 2 – zamawianie niepełnych opakowań**

Czy Zamawiający potwierdza, że będzie składał zamówienia zgodnie z wyspecyfikowanym w formularzu cenowym konfekcjonowaniem?

Zamawiający zastrzegł możliwość zamawiania niepełnych opakowań, jednak na mocy Załącznika nr 1, Część I, pkt 5 ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ZDROWIA z dnia 17 lutego 2016 r. ws. wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, wyroby medyczne do diagnostyki in vitro muszą być opakowane w sposób uniemożliwiający pogorszenie ich właściwości na skutek warunków transportu i składowania, z uwzględnieniem

instrukcji i informacji dostarczanych przez wytwórcę. Stwierdzić należy, że w przypadku wyspecyfikowanych produktów warunki te mogą zostać spełnione wyłącznie przy zachowaniu oryginalnego opakowania zbiorczego producenta. W przeciwnym wypadku, rozpakowane pojedyncze sztuki tracą certyfikat kontroli jakości i ewentualna reklamacja nie zostanie uznana.

Mając powyższe na uwadze, czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie produkty wyspecyfikowane w formularzu cenowym były dostarczane do niego w minimalnych opakowaniach zbiorczych, **zgodnych z opisanym w załączniku nr 2 konfekcjonowaniem**, spełniających określone przepisami prawa wymogi dot. oznakowania oraz zabezpieczenia produktów przed uszkodzeniem?

Odpowiedź:

- **TAK. Zamawiający nie wymaga.**

Zapytanie 4

- **Dotyczy §2 ust. 9 projektu umowy (Załącznik nr 4):**

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu dot. zabezpieczenia utylizacji opakowań w przypadku używania substancji niebezpiecznych, nasza firma zajmuje się sprzedażą odczynników do diagnostyki laboratoryjnej, nie posiada jednak uprawnień do utylizacji odpadów.

Każda placówka służby zdrowia wykonująca badania laboratoryjne i inne procedury medyczne ma podpisaną umowę na odbiór różnego rodzaju odpadów medycznych, szkodliwych itp.

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 sędowanie na Wykonawcę odpowiedzialności za utylizację opakowań po dostarczonym przedmiocie zamówienia jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad.

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę. Modyfikacja.**

Zapytanie 5

- **Dotyczy §5 ust. 1a) projektu umowy (Załącznik nr 4):**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru.

Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgodę.**

Zapytanie 6

- **Dotyczy §5 ust. 1b) projektu umowy (Załącznik nr 4):**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy brutto.

Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wyraża zgodę.**

Zapytanie 7

- **Dotyczy załącznika nr 2**

- Czy Zamawiający wprowadzi wymóg dodania kolumny z nr katalogowych? Zgodnie z obecnymi zapisami Zamawiający nie ma możliwości dokładnej oceny zgodności zaoferowanego asortymentu z wymaganym w formularzu cenowym opisem. Bez jednoznacznego wskazania konkretnych numerów katalogowych Wykonawca będzie miał swobodę dowolnych zmian oferowanych produktów w trakcie trwania postępowania.

Odpowiedź:

- **Zamawiający nie wymaga**

Zapytanie 8

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 9

**Dotyczy punktu nr 3 załącznika nr 1 „parametry wymagane”**

- Czy zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie czasu długości inkubacji jako różnicy pomiędzy datą i godziną zakończenia protokołu, a datą i godziną rozpoczęcia protokołu, wyliczanej przez Użytkownika.

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 10

**Dotyczy punktu nr 10 załącznika nr 1 „parametry wymagane”**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie punktu 10 z parametrów granicznych?

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

Zapytanie 11

**Dotyczy punktu nr 11 załącznika nr 1 „parametry wymagane”**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na aparat z ilością miejsc inkubacyjno – pomiarowych -40, z możliwością dołożenia modułu aparatu, który nie zwiększy dodatkowej powierzchni stołu, na kolejnych 40 miejsc - w przypadku zwiększenia liczby badań w szpitalu, ze zwiększeniem czynszu dzierżawnego o taką samą sumę jak zaproponowana w tym postępowaniu, dla modułu 40 miejsc inkubacyjno – pomiarowych.

Odpowiedź:

- **Zamawiający wyraża zgodę.**

**Zamawiający modyfikuje treść zaproszenia do złożenia oferty w taki sposób, że:**

- **Wykreśla się zapis o treści:**

W przypadku używania substancji niebezpiecznych i toksycznych Wykonawca zabezpiecza utylizację opakowań.