

Gniezno, dn. 02.03.2021 r.

Nr sprawy DZP.241.2.2021

**Wykonawcy,  
którzy złożyli pytania**

## WYJAŚNIENIA

### ZWIĄZANE Z TREŚCIĄ SIWZ NR I

*dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr DZP.241.2.2021 - Dostawy sprzętu jednorazowego użytku do zamkniętego i otwartego systemu pobrah z dzierżawą automatycznego czytnika OB*

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

1. Dot. Wykaz asortymentowy poz. 29

Zważywszy na fakt, że pojemniki do moczu i przykrywki są pakowane oddzielnie, i występują na fakturze jako indywidualne pozycje, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na wycenę pojemników i przykrywek w oddzielnych wierszach. Dzięki temu nie będzie wątpliwości co do oferowanej ceny jednostkowej i zgodności z ceną na fakturze.

**Ad.1 TAK, Zamawiający dopuszcza wycenę pojemników i przykrywek w oddzielnych wierszach**

2. Dot. Załącznik 2b, pkt 10

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu w ostatnim zdaniu na: „W przypadku 2 awarii tego samego elementu, wymiana na nowy”. Prośbę swą pragniemy uzasadnić tym, że może zdarzyć się awaria np. bezpiecznika, który to nie jest elementem skutkującym wymianą całego urządzenia.

**Ad.2 Zamawiający podtrzymuje zapis dotyczący zasad wymiany sprzętu na nowy w przypadku powtarzających się awarii**

3. Dot. Umowa § 1 ust. 2

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. W związku z tym, iż nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia w Wykazie asortymentowym (dot. poz. 20-22, 34, 37) zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, w związku z tym nie podlegają przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych. W związku z tym zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia zamiast wymaganych dokumentów w SIWZ stosownego oświadczenia dla wyrobów, które nie zostały zakwalifikowane jako medyczne.

Dodatkowo zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów rozdz. XIII pkt 6.1 SIWZ oraz w Umowie § 1 ust. 3 poprzez dopisanie słów: „... o ile wymaga tego ustawa”.

**Ad.3 Zapisy odnoszą się tylko do Umowy a nie do SWZ, zamawiający jednocześnie wyraża zgodę na zmianę zapisu Umowy § 1 ust. 2 poprzez dodanie słów „...o ile wymaga tego ustawa”. Nowe brzmienie § 1 ust. 2**

**„Zakres rzeczowy przedmiotu umowy określa formularz asortymentowo-cenowy, stanowiący Załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Wszystkie towary będące przedmiotem niniejszej umowy muszą**



**spełniać wymagania zawarte w opisie przedmiotu zamówienia (parametry, wymagania) stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej umowy oraz w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2020 r. poz. 186) o ile wymaga tego ustawa"**

**4. Dot. SIWZ rozdz. IV pkt 1, Umowy § 3 ust. 4**

Prosimy o modyfikację § 3 ust. 4 i dopisanie: „(...) **przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto.**”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. 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.

**Ad.4 Zamawiający podtrzymuje zapis Umowy § 3 ust. 4**

**Zamówienia jednostkowe na sprzęt jednorazowego użytku do zamkniętego i otwartego systemu pobrań zawsze przekraczają wskazaną kwotę**

**5. Dot. zapisów Umowy § 6 ust. 1**

Zamawiający zapisał iż termin ważności przedmiotu umowy wynosi 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę wymaganego terminu ważności w przypadku w przypadku probówek-strzykawek i probówek preparowanych nawet 6 miesięcy (np. poz. 7 probówka do koagulologii). Oferowane elementy systemu pobierania krwi posiadają zróżnicowany termin ważności (od 9 – 18 miesięcy od daty produkcji) co wynika ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce. Dlatego prosimy o możliwość dopuszczenia probówek-strzykawek i probówek preparowanych, których termin ważności będzie wynosił minimum 6 miesięcy (poz. 7, 26, 28, 35). Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień cząstkowych w terminie 3 dni) bez zbędnego składowania produktów.

**Ad.5 Zamawiający dopuszcza minimalny termin ważności probówko-strzykawek i probówek preparowanych wynoszący 6 miesięcy**

**6. Dot. zapisów umowy § 7**

Zwracamy się z prośbą do Zmawiającego o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Ad.6 Brak zgody. Szpital nie odlicza podatku VAT, kosztem Zamawiającego jest wartość brutto i od tej kwoty naliczane są kary umowne.**

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Jednocześnie informujemy, że termin składania ofert ulega zmianie z 04.03.2021 r. na dzień **08.03.2021 r.**, godziny pozostają bez zmian.

Szpital Pomnik Chrztu Polski

Mgr inż. Zbigniew Beneda

Z-CA DYREKTORA

Kierownik Zamawiającego

Do wiadomości:  
- wszyscy uczestnicy