

Suwałki, dnia 26/03/2018r.

L.dz. SZW.DZI.262.85//09/PN/WU/2018

**Wszyscy uczestnicy postępowania**  
**NS: 09/PN/WU/2018**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa zamkniętego systemu próżniowego do pobierania krwi; sprzętu jednorazowego użytku do badań mikrobiologicznych i laboratoryjnych dla Szpitala Wojewódzkiego im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach

Szanowni Państwo,

na podstawie art. 38 ust 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.) Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach przesyła treść zapytań dotyczących zapisów zawartych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

**Uczestnik 1**

**Pakiet nr 3 poz.15**

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 15 i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

**Uczestnik 2**

1. Czy Zamawiający w Części 2, poz. 1, 2, 3, 4 wymaga wymazówek klasy IIa, stosowanych do wymazów z jam ciała, oczu, uszu i nosogardzieli, jak również do wymazów ran otwartych?  
Odpowiedź : Tak wymaga
2. Czy Zamawiający w Części 2, poz. 5 wymaga wacik bawełniany? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami.  
Odpowiedź : Dopuszcza ale nie wymaga
3. Czy Zamawiający w Części 2, poz. 8 i 9 wymaga ez pakowanych w blister paperowo-foliowy?  
Odpowiedź : Dopuszcza ale nie wymaga
4. Czy Zamawiający w Części 2, poz. 10 wymaga pipet z podziałką? Pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami.  
Odpowiedź :Tak wymaga

**Uczestnik 3**

\ Pyt. 1 – dotyczy: Część 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dla próbek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż szczawian potasu pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi?

*Probówki do oznaczania poziomu glukozy powinny zawierać fluorek sodu i antykoagulant. Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu. Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która w porównaniu np. ze zwykłą mieszaniną fluorku i EDTA lepiej się rozpuszcza i zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie wstrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.*

Odpowiedź : Tak , Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pyt. 2 – dotyczy: Wymagania Zamawiającego dotyczące przedmiotu zamówienia (Część 1)- pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu wymogu: „*Probówki, igły systemowe, uchwyty ,adapтеры typu Luer oraz automatyczny czynnik OB* powinny być wykonane przez jednego producenta – w przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie producentów tych elementów o pełnej kompatybilności produkowanego elementu z elementami innych wytwórców”, który jest nieuzasadniony technicznie, niezgodny z obowiązującym prawem i utrudniającym uczciwą konkurencję na:

„*Probówki, igły systemowe, uchwyty ,adapтеры typu Luer oraz automatyczny czynnik OB* powinny być wykonane przez jednego producenta – w przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie wykonawcy, o kompatybilności wszystkich elementów systemu zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych”

*W świetle obowiązujących przepisów prawa Zamawiający nie powinien żądać oświadczeń producentów elementów systemu, ale oświadczenia wykonawcy oferującego elementy systemu pochodzące od różnych wytwórców, ponieważ:*

- pojęcie „producent”, nie ma zastosowania do wyrobów medycznych, gdyż nie występuje w ustawie o wyrobach medycznych. Ustawa ta bowiem, w swoim art. 2.1 pkt. 45 używa dla podmiotów biorących udział w procesie wytwarzania wyrobu medycznego pojęcia wytwórcy. Przypisując im o wiele szerszy zakres odpowiedzialności i kompetencji niż tylko produkcja wyrobów medycznych. A więc w przypadku postępowania o zamówienie publiczne, którego przedmiotem są wyroby medyczne nie może być ono uznane za dostatecznie dokładne i zrozumiałe określenie jak tego wymaga art. 29 ust 1 ustawy PZP;

---

- w związku z powyższym – producenci elementów systemu niejednokrotnie nie są znani i nie można ich określić, lub stanowią tajemnicę handlową przedsiębiorstwa;

- za kompatybilność poszczególnych elementów systemu nie odpowiadają producenci, a wytwórcy, zaś zgodnie z art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, oświadczenie o kompatybilności elementów systemu składa **wykonawca** tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w używaniu określonych przez ich wytwórców”.

- to wykonawca a nie producent, czy wytwórca potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”.

Odpowiedź :Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na : „Probówki, igły systemowe, uchwyty ,adaptory typu Luer oraz automatyczny czytnik OB powinny być wykonane przez jednego producenta – w przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie wykonawcy, o kompatybilności wszystkich elementów systemu zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych”

#### Uczestnik 4

##### Pytanie część 2

- Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R ) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Odpowiedź :Zamawiający wymaga sterylnych radiacyjnie (sterile – R)

##### Pytanie część 2 poz. 1-5

- Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga Medycznej Klasy IIa.

#### Uczestnik 5

##### 1. SIWZ - Dotyczy rozdziału XII

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby cena jednostkowa za 1 szt. wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

*Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).*

Odpowiedź :Tak

##### 2. Załącznika nr 1 do SIWZ - Formularz ofertowy

Z uwagi na to, że Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, a asortyment będący przedmiotem zamówienia poszczególnych części może różnić się terminem ważności, czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności Wykonawca mógł podać dla każdego pakietu osobno?

Odpowiedź : Tak

##### 3. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy §4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu dotyczącego ciągłości dostaw?

*Zamawiający nie może swoim postępowaniem wyrządzać szkody stronie stosunku cywilnoprawnego, a może się tak zdarzyć, jeżeli przyjmujemy hipotetycznie, że z różnych powodów Zamawiający popadnie w kłopoty finansowe i nie będzie w stanie spełnić swoich zobowiązań pieniężnych względem Wykonawcy.*

*Zamawiający nie może „zmuszać” Wykonawcy do dostarczania przedmiotu umowy w sytuacji niepłacenia za zakupiony przedmiot umowy. Nie może w końcu swoim postępowaniem powiększać szkody u Wykonawcy.*

*Pozwalamy sobie przy tym zwrócić uwagę Zamawiającego, iż niepłacenie za zakupiony towar jest poważnym, istotnym naruszeniem warunków zawartej umowy i w takiej sytuacji strona przeciwna umowy ma prawo w ogóle rozwiązać umowę i to w trybie natychmiastowym, domagając się przy tym wręcz naprawienia szkody.*

*Trudne do zrozumienia jest w tym przypadku nałożenie na Wykonawcę określonego obowiązku, tj. zmuszania go do dostarczania przedmiotu umowy przez pewien okres, mimo niespełniania na czas przez Zamawiającego swoich zobowiązań pieniężnych, a więc mimo łamania w sposób istotny umowy.*

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

##### 4. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy §6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto nie dostarczonej w terminie części dostawy za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

*Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.*

*Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio 182,5% wartości zamówionej dostawy.*

---

*W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.*

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

#### **5. Projektu umowy - Umowy dostawy - Dotyczy §6 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto nie wymienionego w terminie towaru wadliwego na towar bez wad za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

*Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar.*

*Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 0,5% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio 182,5% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.*

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

#### **6. Przedmiotu zamówienia - Dotyczy Część 1 pozycja 10**

Czy w przypadku zaoferowania w pozycji 8 igieł bez mechanizmu zabezpieczającego, należy w pozycji 10 zaoferować uchwyty z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym w ilości 170 000?

Odpowiedź : Tak

#### **7. Wymagań zamawiającego dotyczących przedmiotu zamówienia – Część 1 pkt. 12**

Mając na względzie przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a w szczególności definicję zamówień publicznych zawartą w art. 2 ust. 13 Ustawy, z której wynika, że umowa zawierana między zamawiającym a wykonawcą musi być odpłatna, jak i art. 32 ust. 1 i 2 Ustawy zabraniający zaniżania wartości zamówienia publicznego, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy zamieszczenie przez Zamawiającego w pkt. 12 wymogu włączenia automatycznego czytnika OB do systemu informatycznego laboratorium/szpitala oraz poniesienie kosztów wykonania odpowiednich sterowników oznacza wymaganie przez Zamawiającego świadczenia przez wykonawcę tej części wchodzącej w zakres przedmiotu zamówienia usług bezpłatnie (w formie darowizny), co nie jest w świetle przepisów ustawy – Prawo zamówień publicznych dopuszczalne? Czy też wykonawca ma prawo – zgodnie z ustawą – doliczyć koszty związane z włączeniem aparatu do systemu do ceny dzierżawy?

Odpowiedź : koszt włączenia automatycznego czytnika OB do systemu informatycznego laboratorium/szpitala podłączenia do systemu informatycznego należy ująć w pkt. 13

#### **8. Przedmiotu zamówienia - Dotyczy Część 2 pozycja 8, 9**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ez pakowanych max. po 10 szt. w opakowaniach do wielokrotnego otwierania (ze struną)?

Odpowiedź : Dopuszcza ,ale nie wymaga

#### **9. Przedmiotu zamówienia - Dotyczy Część 2 pozycja 10**

Ponieważ pipetki Pasteura wykonane są na ogół z tworzywa polietylen, a nie z polipropylenu, czy Zamawiający dopuści pipetki wykonane z polietylenu?

Odpowiedź : Dopuszcza ,ale nie wymaga

#### **10. Przedmiotu zamówienia - Dotyczy Część Pakiet 3 pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania naczynka o pojemności użytkowej 120 ml i całkowitej 140 ml?

Odpowiedź : Tak

#### **11. Przedmiotu zamówienia - Dotyczy Część Pakiet 7 pozycja 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Mając na uwadze wielość kwestii wymagających wyjaśnienia, doprecyzowania bądź modyfikacji, wnosimy o przedłużenie terminu składania ofert o odpowiedni czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach.

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie terminu składania i otwarcia ofert do dnia 09.04.2018r.

### **Uczestnik 6**

#### **Część 2**

Poz. 8, 9 – Czy Zamawiający zaakceptuje czy pakowane po 20 sztuk, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

---

Odpowiedź : Tak

**Część 3**

Poz. 9 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki na moc z zakrętką o pojemności 125 ml?

Odpowiedź : Tak

**Uczestnik 7**

Dotyczy Części 1, formularz asortymentowo cenowy, poz. 3

1. Czy Zamawiający dopuści próbkę z K3EDTA ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Części 1, formularz asortymentowo cenowy, poz. 2

2. Czy Zamawiający dopuści próbkę do glukozy z fluorkiem sodu i K3EDTA ?

Odpowiedź : Tak

Dotyczy SIWZ , punkt XIII, kryterium nr 3 Termin dostawy oraz załącznika nr 1 do SIWZ

3. W związku z tym iż w pakiecie/części nr 1 poszczególne pozycje mają różne terminy ważności , zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby wymagał podania w załączniku nr 1 do SIWZ – terminu ważności pozycji z najkrótszym terminem podanym w miesiącach ?

Odpowiedź : Zamawiający dokona zmiany kryterium oceny ofert dla części 1

Dotyczy SIWZ , punkt XIII, kryterium nr 3 Termin dostawy oraz załącznika nr 1 do SIWZ – termin dostawy

4. Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia terminu ważności oświadczeniem producenta ?

Odpowiedź : Zamawiający nie wymaga

Dotyczy Części 1, formularz asortymentowo cenowy

5. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia próbek czystych sterylnie (10-6; SAL>6) jak i próbek sterylizowanych radiacyjnie, co potwierdza znak sterylności umieszczony na każdej próbce „STERILE R” ?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga próbek sterylnych radiacyjnie oznaczonych (sterile – R)

Dotyczy Części 1, formularz asortymentowo cenowy

6. Czy Zamawiający wymaga, aby po otwarciu najmniejszego opakowania handlowego termin ważności próbek wynosił min 6 miesięcy ?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby termin ważności próbek po otwarciu opakowania handlowego wynosił co najmniej 60 dni .

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen w przypadku zmiany kursu euro jeżeli kurs będzie odbiegał o 10% od kursu średniego ogłoszonego przez NBP z dnia zawarcia umowy (kurs euro z dnia zawarcia umowy w wysokości.....)

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

**Uczestnik 8**

Pyt. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisu dotyczącego parametrów punktowanych z

**Termin ważności:**

☐ 6 m-cy – 0pkt.

☐ 12 m-cy -10pkt.

☐ 18 m-cy- 20pkt.

na

**Termin ważności (z wyjątkiem próbek do koagulologii, poz 6 część 1):**

☐ 6 m-cy – 0pkt.

☐ 12 m-cy -10pkt.

☐ 18 m-cy- 20pkt.

Odpowiedź : Zamawiający dokona zmiany kryterium oceny ofert dla części 1

Pyt. 2

Czy Zamawiający w części 1, w poz. 6 wyrazi zgodę na zaferowanie próbki ze znacznikiem pobrania w formie pierścienia wygrawerowanego bezpośrednio na próbce, wskazującego minimalną objętość pobrania?

Odpowiedź : Tak dopuszcza

Pyt. 3

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający przez „objętość pobrania” rozumie „objętość pobranej krwi”.

Odpowiedź : Zamawiający ma na myśli objętość pobranej krwi wraz z antykoagulantem do znacznika na próbce .

Pyt. 4

Czy Zamawiający w części 1 poz. 8 wyrazi zgodę na zaferowanie igieł systemowych bezpiecznych **cienościennych** w rozmiarze 0,7 i 0,8 – w zależności od potrzeby Zamawiającego?

Uzasadnienie:

Dla szybkości i skuteczności pobrania kluczowe znaczenie ma nie średnica zewnętrzna igły (rozmiar igły wskazany w formularzu cenowym), ale jej prześwit wewnętrzny. Im większy prześwit wewnętrzny tym szybszy przepływ krwi i szybsze pobranie, a także mniejsze ryzyko wystąpienia hemolizy w pobranej próbce; z kolei im mniejsza średnica zewnętrzna (rozmiar) igły - tym mniejszy dyskomfort dla pacjenta i łatwiejsze wklucie. Norma ISO 9626:2016 określa minimalną szerokość prześwitu wewnętrznego dla każdego rozmiaru igły i tak: dla igieł w rozmiarze 0,9 o zwykłych ściankach (RW – Regular Wall) minimalny prześwit wewnętrzny wynosi 0,56 mm zaś dla igieł w rozmiarze 0,8 – 0,49mm. Tymczasem dla igieł cienkościennych (TW - Thin Wall) w rozmiarze 0,8 minimalny prześwit wewnętrzny wynosi 0,547 mm oraz dla igieł w rozmiarze 0,7 – 0,44mm. Wynika stąd, że wymagając igieł bezpiecznych cienkościennych w rozmiarze 0,8 zamiast 0,9 zamawiający uzyskuje korzyść polegającą na zmniejszeniu rozmiaru igły (łatwiejsze wklucie) przy zachowaniu porównywalnego przepływu krwi. Stosowanie

---

technologii igieł cienkościennych przez producentów systemów do pobierania krwi jest w obecnych czasach standardem. Dodatkowo igły w rozmiarze 0,7 są optymalnym rozwiązaniem dla pobrań u dzieci.

Odpowiedź : Tak

Pyt. 5

Czy Zamawiający w cz. 1 poz 8. ma na myśli zabezpieczenie przeciwzakłuciowe fabrycznie umieszczone w 1 linii ze ścięciem ostrza igły. Takie rozwiązanie jest wygodne dla personelu i nie wymaga dodatkowych manipulacji przed pobraniem w celu właściwego ustawienia osłonki zabezpieczającej.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

Pyt. 6

Dotyczy części 1

Czy Zamawiający wymaga, aby termin ważności próbek nie zmieniał się po otwarciu opakowania zbiorczego?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby termin ważności próbek po otwarciu opakowania handlowego wynosił co najmniej 60 dni .

Pyt. 7

Dotyczy aparatu do OB

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania aparatu do OB w pełni automatycznego z wbudowanym miesządem, drukarką i czytnikiem kodów, nie starszego niż 2017 r., wykonującego 40 oznaczeń na godzinę? Takie rozwiązanie przyniesie Zamawiającemu wymierne korzyści:

- oszczędność zajmowanego przez aparat miejsca w laboratorium

- oszczędność pracy personelu obsługującego aparat

- brak konieczności podłączania do kilku gniazd zasilających, gdyż w przypadku aparatu w pełni automatycznego nie ma konieczności podłączenia każdego elementu (typu miesządo, czytnik kodów) z osobna.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

#### **Uczestnik 9**

Dotyczy Pakietu 1

1. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie próbki były sterylizowane radiacyjnie i każda z nich posiadała oznakowanie „STERILE R”?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga próbek sterylnych radiacyjnie oznaczonych (sterile – R)

2. Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie próbki zachowywały termin ważności co najmniej 60 dni od daty otwarcia opakowania zbiorczego?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby termin ważności próbek po otwarciu opakowania handlowego wynosił co najmniej 60 dni .

3. W związku z bardzo krótkim terminem od opublikowania ogłoszenia do składania ofert zwracamy się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na czas umożliwiający przygotowanie wykonawcom oferty ?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na przesunięcie terminu składania i otwarcia ofert do dnia 09.04.2018r.

#### **Uczestnik 10**

##### **Pytanie 1 dotyczy pakietu 3**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 1 oraz od 3 do 8 z części 3 do osobnego pakietu. Umożliwi to złożenie większej ilości ofert i zwiększy ich konkurencyjność.

Odpowiedź :Zgodnie z SIWZ

#### **Uczestnik 11**

##### **Pytanie nr 1**

##### **Dotyczy Części nr 5,7 Formularz cenowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych (szkiełka, kasetki), wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź : Tak

##### **Pytanie nr 2**

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

##### **Pytanie nr 3**

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

##### **Pytanie nr 4**

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie, „Nazwy producenta” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaoferowany wymagany asortyment.

Odpowiedź Zamawiający dokonuje zmiany formularza asortymentowo-cenowego poprzez dodanie kolumny „ Nazwa Producenta”

**Pytanie nr 5**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w §6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą zgodnie i niewykraczającą poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów:

*„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”*

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 6**

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 7**

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

*„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawę do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”*

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ

**Pytanie nr 8**

Zamawiający w Rozdziale VII SIWZ pkt 6.5 żąda złożenia próbek, które mają zostać dostarczone na żądanie Zamawiającego. Zwracamy uwagę, że kryterium oceny jest cena i termin dostawy oraz termin ważności, a nie jakość, w związku z powyższym, jeśli Zamawiający wymaga załączenia do oferty próbek, zwracamy się o wskazanie:

- do czego owe próbki będą potrzebne – sposób ich wykorzystania w przedmiotowym postępowaniu,
- dokładne opisanie kryterium badania próbek
- dokładne opisanie oceny dostarczonych materiałów aby zachować zasady prowadzenia postępowania
- w jaki sposób nastąpi zapłata za dostarczone próbki

Żądanie dostarczenia próbek bez podania uzasadnienia takiego działania oraz bez podania informacji na temat sposobu oceny jakości stanowi naruszenie zasady równego traktowania Wykonawców oraz narusza przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

Należy zauważyć, że za Wykonawcą stoją takie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych jak art. 91 ust.1, art. 7, art. 36 ust 1 pkt 18.

Zwracamy uwagę, że Zamawiający, zgodnie z zapisem w art. 91 ust 1 musi wybrać ofertę najkorzystniejszą na podstawie kryteriów oceny ofert określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Kryteria mogą dotyczyć jakości – zgodnie z zapisem art. 91 ust 2, ale muszą one być one dokładnie określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Wymóg taki wprowadza art. 36 ust 1 pkt 18, który wskazuje, że w dokumencie tym zamawiający musi zawrzeć opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny ofert. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu nie uczynił tego. Należy zaznaczyć, że żądanie próbek w tego rodzaju postępowaniach jest zbędne z punktu widzenia celu prowadzonego postępowania.

Odpowiedź : Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek o których mowa w Rozdziale VII SIWZ pkt 6.5

**Pytanie nr 9**

**Dotyczy Część 7:**

**Poz. 6**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy miał na myśli wianienki metalowe do zatapiania o wymiarach 24x37x7 mm ?

Odpowiedź : Tak

**Poz. 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie parafiny histopatologicznej o temperaturze topnienia 56-58°C gotowej do użycia.

Odpowiedź :Tak

1

Szpital Wojewódzki im. dr. Ludwika Rydygiera w Suwałkach na podstawie art. 38 ust. 4 i 6 ustawy Prawo zamówień publicznych dokonuje zmiany treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w zakresie:

- Rozdziału XIII ust. 1 poprzez ustalenie odrębnych kryterium oceny ofert dla części 1

Zamawiający dla **części 1** będzie oceniał każdą z ofert na podstawie następujących kryteriów:

LP	NAZWA KRYTERIUM	1. WAGA
1	CENA	60 %
2	Termin dostawy	40%

1. Sposób obliczania wartości punktowej kryteriów:

1/ **Kryterium nr 1 „Cena”** oceniane będzie jak niżej

$$X = \frac{C_{\min}}{C_o} \times 60 \text{ pkt.}$$

gdzie:

**X** – wartość punktowa ocenianego kryterium  
**C<sub>min</sub>** – najniższa cena ze złożonych ofert  
**C<sub>o</sub>** – cena ocenianej oferty

Maksymalna liczba punktów 60 pkt.

2/ **Kryterium nr 2 „Termin dostawy”** oceniane będzie jak niżej:

( Kryterium terminu dostawy będzie rozpatrywany na podstawie zadeklarowanego przez Wykonawcę w Formularzu oferty (załącznik nr 1 do SIWZ) terminu dostawy wyrażonego w dniach roboczych.)

4dni . -0pkt.  
3dni . -20pkt  
2 dni -40pkt.

- Brak możliwości przyznania punktów pośrednich  
Maksymalna liczba punktów 40 pkt.

➤ Rozdział VII ust. 6 w następujący sposób:

**Jest:**

**Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp:**

L.p.	Wymagany dokument
1	Dokładne opisy katalogowe oferowanych produktów uwzględniające parametry wymagane przez zamawiającego w załączniku nr 5 do SIWZ. Należy zaznaczyć kolorem oferowany asortyment (pozycja z kodem).
2	Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego  <u>Uwaga:</u> Zamawiający w trakcie badania i oceny ofert na potwierdzenie spełnienia oferowanych parametrów może wezwać Wykonawcę do przedstawienia próbek , oświadczeń lub innych dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia , celem potwierdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymaganiami SIWZ .
3	Oświadczenie wykonawcy , że oferowane wyroby spełniają wymagania europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów do diagnostyki in vitro oraz „Ustawy o wyrobach medycznych „ (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z póź. zm.) i oznakowane są znakiem CE ( nie dotyczy końcówek do wykonywania rozmazów krwi)- (dotyczy części 1 )
4	Oświadczenie wykonawcy , że oferowany system spełnia normę ISO 6710. (dotyczy części 1)
5	Próbki

**Powinno być:**

**Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez Wykonawcę w postępowaniu na wezwanie Zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp:**

L.p.	Wymagany dokument
1	Dokładne opisy katalogowe oferowanych produktów uwzględniające parametry wymagane przez zamawiającego w załączniku nr 5 do SIWZ. Należy zaznaczyć kolorem oferowany asortyment (pozycja z kodem).
2	Oświadczenie o wprowadzeniu przedmiotu zamówienia do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211), zawierające zobowiązanie Wykonawcy do dostarczenia kopii ww. dokumentów na każde żądanie zamawiającego  <u>Uwaga:</u> Zamawiający w trakcie badania i oceny ofert na potwierdzenie spełnienia oferowanych parametrów może wezwać Wykonawcę do przedstawienia próbek , oświadczeń lub innych dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia , celem potwierdzenia zgodności zaoferowanego produktu z wymaganiami SIWZ .
3	Oświadczenie wykonawcy , że oferowane wyroby spełniają wymagania europejskiej dyrektywy dotyczącej wyrobów do diagnostyki in vitro oraz „Ustawy o wyrobach medycznych „ (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z póź. zm.) i oznakowane są znakiem CE ( nie dotyczy końcówek do wykonywania rozmazów krwi)- (dotyczy części 1 )
4	Oświadczenie wykonawcy , że oferowany system spełnia normę ISO 6710. (dotyczy części 1)

---

W związku z powyższym ulega zmianie załącznik nr 5 do SIWZ (FORMULARZ ASORTYMENTOWO – CENOWY oraz załącznik nr 1 do SIWZ (FORMULARZ OFERTOWY.). Wykonawcy zobowiązani są do składania ofert na obowiązujących załącznikach .

Jednocześnie Zamawiający przedłuża następujące terminy :  
Termin składania ofert: do 09.04.2018r. godz. 11:00  
Termin otwarcia ofert: do 09.04.2018r. godz. 12:00

Treść niniejszego pisma stanowi uzupełnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia z dnia 19/03/2018r. i została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego: [www.szpital.suwalki.pl](http://www.szpital.suwalki.pl).

Z poważaniem  
**Adam Szalanda**  
**DYREKTOR**  
Szpitala Wojewódzkiego  
im. dr. Ludwika Rydygiera  
w Suwałkach