



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZKOWIE**

07-200 Wyszaków
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1



Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, <http://www.szpitalwyszkow.pl/>

Wyszaków, dnia 7 stycznia 2025 r.

DEZ/Z/341/PU-39/2024

Dotyczy zapytania ofertowego w przedmiocie „**Zakup i dostawa probówek i pipet do SPZZOZ w Wyszakowie**”, nr procedury **DEZ/Z/341/PU-39/2024**

W odpowiedzi na wniesione pytanie, dotyczące powyżej wskazanego zapytania ofertowego, Zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytanie 1 dotyczy Pakiet 2, pozycja 4

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga kapilar hematokrytowych nieheparynowych o poj. 60 µl czy 75 µl?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kapilar typu 44-1460-OE Vitrex

Pytanie 2 dotyczy Pakiet 2, pozycja 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników z PP o wym. 30x80 mm, z polem do opisu spełniających pozostałe wymagania Zamawiającego?

Jeżeli nie, czy Zamawiający wydzieli te pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pojemników typu 24-0300-1SR Medlab Products

Pytanie 3 dotyczy Pakiet 2, pozycja 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników z PP o wym. 30x80 mm, spełniających pozostałe wymagania Zamawiającego?

Jeżeli nie, czy Zamawiający wydzieli te pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pojemników typu 24-0300-1SR Medlab Products

Pytanie 4 dotyczy Pakiet 2, pozycja 33

Czy Zamawiający wymaga probówek na 1 czy na 2 ml krwi?

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie nastąpiła omyłka w określeniu ilości probówek do morfologii?

Zamawiający określił ilość jako „1” bez wskazania jednostki miary.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje probówek typu 32-0301-2N Medlab Products

Pytanie dotyczy Pakiet 2, pozycja 34

Prosimy o podanie do jakich badań mają być probówki na 2 ml krwi?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje probówek typu 32-0402-2N Medlab Products

Pytanie 6 dotyczy Pakiet 2, pozycja 8, 9, 13, 14, 16, 17, 21, 24, 26, 27, 28

W związku z tym, że zapotrzebowanie ilościowe ww. pozycjach asortymentowych jest mniejsze niż najmniejsze opakowanie handlowe, a przedmiotem zamówienia są wyroby medyczne, które mogą być sprzedawane jedynie w pełnych opakowaniach handlowych producenta wyrobu, prosimy o możliwość zaoferowania produktów w najmniejszych opakowaniach handlowych, które są następujące:

Poz. 8, 9 - 1000 szt.

Poz. 13, 14 – 100 szt.

Poz. 16 – 200 szt.

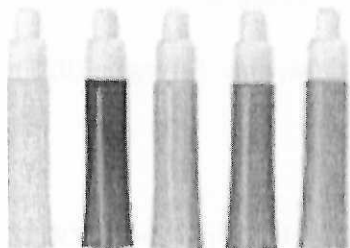
Poz. 17 – 250 szt.

Poz. 21 – 400 szt.
Poz. 24 - 200 szt.
Poz. 26, 27 – 600 szt.
Poz. 28 – 1000 szt.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje ilości w Załączniku nr 2.

Pytanie 7 dotyczy Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy o następującym kształcie:



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że będzie to nakłuwacz jednorazowy igłowy, głębokość nakłucia 1,8mm (zasada działa tożsama z działaniem nakłuwacza grzybka).

Pytanie 8 dotyczy Pakiet 3, pozycja 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikrometody na skrzep z kapilarą na 250 ul?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 dotyczy projektu umowy & 5 ust. 1 pkt. 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 1 % wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia za każdą rozpoczętą dobę zwłoki w dostawie / wartości brutto reklamowanego Towaru za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia upływu terminu wyznaczonego na usunięcie wad 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 2,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia / wartości brutto reklamowanego Towaru 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, 912,5% 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: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy § 5 ust. 2 i 3.

Pytanie 10 dotyczy pakietu nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie zapotrzebowania z 10 szt. na 50 szt. ?

Uzasadnienie: 10 szt. nie stanowi pełnego opakowania produktu (op. = 50 szt.) zatem realizacja wymagałaby rozpakowania produktu, co jest zabronione w przypadku wyrobów medycznych oraz wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro wg. regulacji unijnych : (UE) 2017/745 z 5 kwietnia 2017 r. Medical Device Regulation – MDR oraz (UE) 2017/746 z 5 kwietnia 2017 r. In Vitro Diagnostic Regulation - IVDR.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje Załącznik nr 2 Pakiet nr 1.

Pytanie 11 dotyczy formularza ceowego załącznik nr 2 dla pakietu nr 1 oraz pakietu nr 4
Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/ wpisów do rejestru wyrobów medycznych i wyrazi zgodę na dołączenie deklaracji zgodności produktów oraz certyfikatów jednostki notyfikowanej (o ile dotyczy danej grupy produktów w świetle obowiązującego prawa) ?

Uzasadnienie: Wpis bądź zgłoszenie produktów do rejestru Wyrobów Medycznych jest czynnością materialno -techniczną , której obowiązek dokonania spoczywa na Wykonawcy, natomiast oficjalnym dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu w świetle ustawy z dnia 20.05. 2010r o wyrobach medycznych (tekst jednolity Dz. U. z 2020 r. poz. 186) jest właśnie deklaracja zgodności CE i certyfikat CE (certyfikat jednostki notyfikowanej) o ile dotyczy to danej grupy produktów zgodnie z ww. ustawą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 dotyczy projektu umowy §3 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby dla pozycji nr 11 termin ważności wynosił min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego ?

Uzasadnienie: Nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności, co wynika ze specyfikacji odczytnika znajdującego się w probówko – strzykawce.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i modyfikuje § 3 ust. 6.

Pytanie 13 dotyczy projektu umowy §5 ust. 1 pkt 2: oraz 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 2% wartości netto niezrealizowanej części zamówienia oraz reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki ?

Odpowiedź: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesunięcie terminu składania ofert na 13.01.2025 Uzasadnienie: Pytania można zadawać do 08.01.25 do godz. 10.00 , gdzie termin składania ofert przypada na dokładnie tę samą datę i godzinę. W praktyce nie umożliwi to Wykonawcy złożenia oferty wraz z uwzględnieniem odpowiedzi Zamawiającego na zadane pytania.

Uprzejmie prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytania o tę zmianę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia termin składania ofert do dnia 13.01.2025 r. do godz. 10.00.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert uległ zmianie i jest do dnia 13.01.2025 r. do godz. 10.00

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zespołu
Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wyszkowie
Tomasz Borowski