

Środa Wielkopolska, dnia 30 października 2020 roku

Postępowanie nr ZP/17/20

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. **Sukcesywna dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do pracowni serologii wraz z dzierżawą aparatury oraz sukcesywna dostawa drobnego sprzętu laboratoryjnego. Część nr 1: Sukcesywna dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do pracowni serologii wraz z dzierżawą aparatury**

Nr postępowania: ZP/17/20 w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych

Szpital Średzki Serca Jezusowego Sp. z o.o.
z siedzibą w Środzie Wlkp.
ul. Żwirki i Wigury 10
63-000 Środa Wielkopolska

jako Zamawiający, informuje co następuje:

I

**ZAWIADOMIENIE O UNIEWAŻNIENIU CZYNNOŚCI WYBORU
NAJKORZYSTNIEJSZEJ OFERTY**

Zamawiający unieważnia czynność wyboru najkorzystniejszej oferty z dnia 23 października 2020 roku w zakresie wyboru oferty Wykonawcy: DiaHem AG Diagnostics Products, ul. Schlosserstrasse 4, CH-8180 Bülach, Szwajcaria.

II

Po przeprowadzeniu ponownej procedury badania i oceny przedłożonych w postępowaniu ofert:

Oferta nr 2:

DiaHem AG Diagnostics Products

ul. Schlosserstrasse 4

CH-8180 Bülach, Szwajcaria

Oferta nr 5:

Farmator sp. z o.o.

ul. Olsztyńska 20

87-100 Toruń

Zamawiający postanawia:

- a) odrzucić ofertę Wykonawcy DiaHem AG Diagnostics Products, ul. Schlosserstrasse 4 CH-8180 Bülach, Szwajcaria na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zmianami): dalej pzp, jako ofertę niezgodną z treścią Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia,
- b) unieważnić postępowanie w zakresie części nr 1 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt 4 pzp.

UZASADNIENIE

Zamawiający podjął decyzję o ponowieniu procedury badania i oceny złożonych w toku postępowania ofert. Zamawiający przyznaje, że zgodnie z literalnym brzmieniem postanowień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, dalej: SIWZ, oczekiwał iż wszystkie oferowane odczynniki i aparatura składające się na przedmiot zamówienia muszą posiadać certyfikat zgodności lub deklarację zgodności - *Wykonawca dostarczy kopię certyfikatów/deklaracji przy realizacji pierwszej dostawy oraz montażu aparatury (dział III, pkt 3, ppkt 5 SIWZ)*. Oczywistym jest, że certyfikat zgodności lub deklarację zgodności wystawia się dla wyrobów medycznych. Z tego też powodu w dalszym brzmieniu Specyfikacji (dział III pkt 3 ppkt. 18 SIWZ) Zamawiający wskazał, że *przedmiot oferty powinien spełniać odpowiednie warunki wprowadzenia go do obrotu medycznego i używania, określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2020 r., poz. 186) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy*. Intencją Zamawiającego było więc, aby każdy oferowany odczynnik i aparatura posiadały przymiot wyrobu medycznego. Zamawiający przyznaje, że nie wyjaśnił jednoznacznie tej sprawy w wyjaśnieniach i modyfikacji treści SIWZ z dnia 6 października 2020 roku, w punkcie nr 38 (pytanie i odpowiedź):

38. Zapytanie do wymagania siwz dział 3. Sukcesywna dostawa odczynników i materiałów zużywalnych do pracowni serologii wraz z dzierżawą aparatury pkt 18: Przedmiot oferty powinien spełniać odpowiednie warunki wprowadzenia go do obrotu medycznego i używania, określone w ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2020 r.,

poz. 186) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający wymaga aby wykonawca zaoferował odczynniki, karty, sprzęt (pipeta, dozownik)) oraz materiały zużywalne np. końcówki do pipet i odczynnik LISS oznakowane CE. Informacja powyższa jest istotna do ustalenia kwoty brutto oferty. Zgodnie z opinią IHiT w załączeniu materiały zużywalne muszą posiadać CE dlatego VAT wynosi 8%, co jest korzystne dla Zamawiającego. a) Załącznik: opinia IHiT

Odpowiedź: Zamawiający nie reguluje szczegółowo w dokumentach postępowania tej kwestii. Ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. Z 2020 r., poz. 186) wskazuje jakie warunki musi spełniać produkt aby mógł być kwalifikowany jako wyrób medyczny. W przypadku nieprecyzyjnych zapisów ustawy Zamawiający nie rozstrzyga tej kwestii tak jak ma to miejsce np. w przypadku końcówek do pipet.

Wykonawca **DiaHem AG Diagnostics Products** zaoferował końcówki do pipet, które nie są wyrobami medycznymi - nie posiadają certyfikatu/deklaracji zgodności CE, o czym świadczy zastosowanie w pozycji formularza asortymentowo-cenowego dla tego asortymentu stawki podatku VAT w wysokości 23 %. W przypadku wyrobu medycznego byłoby to 8%. Zamawiający uznaje więc, że zaoferowany przez Wykonawcę asortyment (kończówki do pipet) jest niezgodny z treścią SIWZ i tym samym odrzuca ofertę Wykonawcy na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zmianami).

Jednocześnie Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie części nr 1 na podstawie art. 93 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp. Na realizację przedmiotowego zamówienia Zamawiający przeznaczył kwotę 86 760,00 zł brutto. Cena zaoferowana za wykonanie przedmiotu zamówienia przez Wykonawcę Farmator sp. z o.o. z siedzibą w Toruniu wynosi 101 075,62 zł brutto. Zamawiający nie ma możliwości zwiększenia kwoty przeznaczonej na realizację zamówienia do kwoty zaoferowanej przez Wykonawcę. Tym samym Zamawiający nie bada oferty Wykonawcy Farmator sp. z o. o. ale unieważnia przedmiotowe postępowanie.

Do wiadomości:

- DiaHem AG Diagnostics Products (przetargi@diahem.pl)
- Farmator sp. z o.o. (zampubl@farmator.eu)

Prezes Zarządu

Paweł Dopierala