



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10
tel. centrala (0 52) 39 56 500
tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 10 marca 2023 r.

N/znak: FZAP-380-1/6/23

Wyjaśnienia i zmiany treści SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym, o jakim stanowi art. 275 pkt 2 na dostawę testów, podłoży, barwników, odczynników stosowanych w Laboratorium Mikrobiologii i w Laboratorium Analitycznym – metody manualne.

I. Zamawiający, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.) przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami w niniejszym postępowaniu:

Pytanie nr 1:

Czy Zamawiający w pakiecie 2 pozycjach 4, 6 oraz 8 dopuści testy posiadające wewnętrzną kontrolę testu, bez kontroli dodatniej i ujemnej?

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający w pakiecie 4 pozycji 7 dopuści podłoże z terminem ważności około 2 tyg. z możliwością częstszych dostaw cząstkowych? Uzasadnienie: Oferowane podłoże posiada termin ważności, który wynosi 4-tygodnie od daty produkcji, odliczając czas potrzebny na kontrolę jakości oraz transport podłoża w dniu dostawy będą posiadały około 2-tygodniowy termin ważności.

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający w pakiecie 11 pozycjach 1, 3 oraz 4 dopuści podłoże w probówce o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy w taki sposób, aby kary umowne były naliczane od wartości netto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 11 dopuści wysokość próbki 160 mm i średnicę skosu 18 mm?

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie nr 6:

Czy Zamawiający w pakiecie 3 pozycjach 5, 6 oraz 8 dopuści testy posiadające wewnętrzną kontrolę testu, bez dostarczania kontroli dodatniej i ujemnej?

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający w pakiecie 13 pozycji 5 wyrazi zgodę na podpisanie Porozumienia (oświadczenia) użytkownika końcowego dotyczącego użytkowania szczepów wzorcowych, które Wykonawca jest zobligowany archiwizować dla wytwórcy materiałów zakaźnych? Uzasadnienie:

Producent oferowanych szczepów wzorcowych wymaga podpisania Porozumienia użytkownika końcowego przez użytkowników, którzy korzystają w swoich pracowniach ze szczepów wzorcowych.

Odpowiedź:

TAK. Zamawiający wyraża zgodę na podpisanie oświadczenia, że będzie korzystał z oferowanych szczepów wzorcowych wyłącznie do celów kontroli jakości w laboratorium.

Pytanie nr 8:

Dot. pakietu nr 4:

Czy Zamawiający w celu standaryzacji badań wymaga zaoferowania podłoży od jednego producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025 oraz wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty?

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przykładowego wyniku badania kontroli jakości przeprowadzonego przez akredytowane laboratorium zgodnie z ISO 17025 wystawionego w 2022 roku dla podłoża MacConkey Agar z fioletem krystalicznym, podłoża Columbia Agar oraz podłoża Mueller Hinton?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania podłoży od producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025. Zamawiający nie wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty. Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty przykładowego wyniku badania kontroli jakości przeprowadzonego przez akredytowane laboratorium zgodnie z ISO 17025

wystawionego w 2022 roku dla podłoża MacConkey Agar z fioletem krystalicznym, podłoża Columbia Agar oraz podłoża Mueller Hinton.

Pytanie nr 9:

Dot. pakietu nr 5:

Czy Zamawiający w celu standaryzacji badań wymaga zaoferowania podłoży od jednego producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025 oraz wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty?

Czy Zamawiający w pozycji nr 6 wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoża z terminem ważności 6 miesięcy od daty produkcji i min. 5 miesięcy od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania podłoży od producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025. Zamawiający nie wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty.

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 6 podłoża z terminem ważności 6 miesięcy od daty produkcji i minimum 5 miesięcy od daty dostawy.

Pytanie nr 10:

Dot. pakietu nr 10:

Czy Zamawiający w celu standaryzacji badań wymaga zaoferowania podłoży od jednego producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025 oraz wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania podłoży od producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025. Zamawiający nie wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty.

Pytanie nr 11:

Dot. pakietu nr 11:

Czy Zamawiający w celu standaryzacji badań wymaga zaoferowania podłoży od jednego producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025 oraz wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zaoferowania podłoży od producenta spełniającego wymogi normy PN-EN ISO/IEC 17025. Zamawiający nie wymaga załączenia aktualnego certyfikatu ISO 17025 do oferty.

Pytanie nr 12:

Dot. pakietu nr 3:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 zaoferowanie testu o czułości 95,2% i swoistości 93,5 % względem ELISY?

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie nr 13:

Dot. pakietu nr 3:

Czy Zamawiający w poz. 9 wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych 25 szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź:

NIE.

Pytanie nr 14:

Dot. pakietu nr 3:

Prosimy o wyłączenie pozycji 1 i 9 pakietu 3 utworzenie z niej odrębnego pakietu Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 3 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;

3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

- II. Zamawiający na podstawie art. 286 ust. 1 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022, poz. 1710 ze zm.), zmienia treść Specyfikacji Warunków Zamówienia w następującym zakresie:

Zmiana nr 1:

W Rozdziale XVIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ ust 1, o treści:

„Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni, tj. do dnia 12.04.2023 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.”

Zastępuje się następującym:

„Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni, tj. do dnia 14.04.2023 r. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.”

Zmiana nr 4:

W Rozdziale XIX. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 1, o treści:

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: www.platformazakupowa.pl/pn/szpital_chojnice w myśl ustawy p.z.p. na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 14.03.2023 r. do godziny 10:00.”

Zastępuje się następującym:

„Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: www.platformazakupowa.pl/pn/szpital_chojnice w myśl ustawy p.z.p. na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia 16.03.2023 r. do godziny 10:00.”

Zmiana nr 5:

W Rozdziale XIX. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT ust. 6, o treści:

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 14.03.2023 r. o godzinie 11:00.”

Zastępuje się następującym:

„Otwarcie ofert nastąpi w dniu 16.03.2023 r. o godzinie 11:00.”

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w wyniku dokonanych zmian dokonał zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu.

Zgodnie z art. 286 ust. 7 Pzp dokonaną zmianę treści SWZ, Zamawiający udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Z poważaniem


Z-ca DYREKTORA
działania ekonomicznych
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicza
w Chojnicach
Monika Frymark-Fifielska