

Szczecin, dn. 29.07.2016 r.

Znak sprawy: ZP/220/62/16

*Dotyczy: postępowania prowadzonego na dostawę na dostawę elektrod do monitorowania, prowadnic do trudnych intubacji, czepków do mycia głowy na sucho, materiałów laboratoryjnych, odczynników laboratoryjnych do aparatu Cobas e601, szyciwa do usuwania zabrudzeń dla SPSK 2 PUM w Szczecinie*

## Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Wykonawca nr 1

Dotyczy pakiet nr 6

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie końcówek do pipet, które są dopuszczone do obrotu na terytorium RP, ale nie są wyrobami medycznymi?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby końcówki do pipet nie były wyrobami medycznymi i posiadały stawkę VAT w wys. 23%.**

### Wykonawca nr 2

#### Zadanie 1 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji równoważnej elektrody do EKG:

-Elektroda EKG prostokątna rozmiarach 55mm/35mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. elektrodę.**

#### Zadanie 1 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji równoważnej elektrody do EKG:

-Elektroda do Holtera o rozmiarach 55mm/40mm przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. elektrodę.**

#### Zadanie 1 poz. 4

Jako producent elektrod typu EK-S 61P o rozmiarze 61 x 50 mm, informujemy, że nie produkujemy już elektrod o ww. rozmiarze. Obecnie elektrody EK-S 61P posiadają rozmiar 55 x 53 mm. W związku z tym prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 55 mm x 53 mm, pozostałe parametry będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. elektrodę.**

#### Zadanie 1 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane

rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny za opakowanie w pozycjach nr 1-4, należy podać cenę za 1 elektrodę, przy czym cena jednostkowa za 1 elektrodę może być podana z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.**

### **Projekt umowy- §10 pkt. 1c**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 10 ust.1c projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą propozycję.**

W związku z wprowadzonymi zmianami **Zamawiający modyfikuje SIWZ** w następującym zakresie, zgodnie z którym zapisy otrzymują nowe brzmienie:

### **III. Opis przedmiotu zamówienia (art. 36 ust 1 pkt 3, art. 29-31 PZP)**

- 1. Opis przedmiotu zamówienia oraz wymagane parametry** zawiera formularz cen jednostkowych, stanowiący **załącznik nr 4** do formularza oferty.
- 2. Zamawiający wymaga, aby:**
  - a) określone w **zadaniu nr 1,2,5,7 wyroby - stanowiły wyroby medyczne** w rozumieniu Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679) oraz były wprowadzone do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.
  - b) określone w **zadaniu nr 8 odczynniki stanowiły wyroby medyczne** w rozumieniu Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679) oraz były wprowadzone do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.
- 3. Zamawiający wymaga, by dostarczane wyroby posiadały okres przydatności do użycia nie krótszy niż 12 miesięcy, licząc od daty ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego.**
- 4. Zamawiający ma prawo zamówić mniejszą ilość wyrobów, z tym że nie mniej niż 60 % ilości podanej w formularzu/ach cen jednostkowych.**

## IX. Inne dokumenty (oświadczenia) wymagane przez Zamawiającego

- 1.1. Oświadczenie, że oferowane w zadaniach nr 1,2,5,7 wyroby oraz w zadaniu nr 8 odczynniki stanowią wyroby medyczne i zostały wprowadzone do obrotu zgodnie z **Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2015 r, poz. 876) i posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu.**

## Rozdział II Wzór umowy

### § 2

1. Sprzedawca oświadcza, że oferowane w zadaniach nr **1,2,5,7** wyroby są wyrobami medycznymi i są dopuszczone do obrotu i używania na terytorium RP, zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. nr z 2015 poz. 876).
2. Sprzedawca zobowiązuje się na żądanie Kupującego, przedłożyć w terminie maksymalnie 5 dni roboczych od otrzymania żądania przesłanego faksem lub e-mailem dokument potwierdzający dopuszczenie danego wyrobu medycznego do obrotu na terytorium RP.

**W związku z tym, iż do terminu składania ofert pozostało jeszcze 5 dni, Zamawiający nie przesuwa terminu składania i otwarcia ofert.**

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego w pokoju nr 13 (Sekretariat), budynek C.
2. Termin składania ofert upływa dnia **04.08.2016 r.** o godz. 10:00.
3. W przypadku złożenia oferty po tym terminie Zamawiający niezwłocznie zwróci Wykonawcy ofertę złożoną po terminie.
4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **04.08.2016 r.** o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych, budynek Działu Technicznego, pok. nr 11.

### **Załącznikami do Wyjaśnienia nr 1 są:**

- 1- Zmodyfikowany załącznik nr 4 stanowiący Formularz cen jednostkowych dla zadania nr 6
- 2- Zmodyfikowany załącznik nr 6 stanowiący oświadczenie wykonawcy nt. dopuszczenia do obrotu oferowanych wyrobów

Zamawiający w dniu dzisiejszym dokona zmiany Ogłoszenia o zamówieniu w zakresie przewidzianym w obowiązujących przepisach.

*Z poważaniem*