



DZP.134.2024.AŁ

Szczecin, dnia 15.05.2024 r.

<https://platformazakupowa.pl/transakcja/918359>

ODPOWIEDZI NA WNIOSKI O WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

I MODYFIKACJA SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa specjalistycznych oraz podstawowych odczynników chemicznych”, nr postępowania: DZP-240/17/PN/2024.

Zamawiający – Pomorski Uniwersytet Medyczny w Szczecinie, działając na podstawie **art. 135 ust. 2 i 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2** ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, udostępnia treść zapytania wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1:

Dotyczy SWZ Rozdz IV pkt 3 ppkt d oraz par 3 umowy do części nr 8 pkt 2 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z minimalnym terminem ważności dla podłóż na płytach z krwią – min. 4 – 5 tygodnie, dla podłóż na płytach bez krwi oraz podłóż chromogennych – min. 4 – 8, tygodni oraz dla pozostałych produktów 4-6 miesięcy od daty pojedynczej dostawy?

Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje modyfikacji § 3 ust. 2 Wzoru umowy dla części 8, nadając mu nowe, poniższe brzmienie:

„Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania odczynników z minimalnym terminem ważności dla podłóż na płytach z krwią – min. 4 – 5 tygodni, dla podłóż na płytach bez krwi oraz podłóż chromogennych – min. 4 – 8 tygodni oraz dla pozostałych produktów 4-6 miesięcy od daty pojedynczej dostawy”.

Pytanie nr 2:

Dotyczy SWZ Rozdz IV pkt 3 ppkt b - Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby świadectwo dopuszczenia do obrotu posiadały tylko te wyroby które zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym podlegają Ustawie o wyrobach? Wykonawca dodatkowo przedstawi w ofercie oświadczenie które produkty nie są zaliczane do wyrobów medycznych i nie podlegają ustawie o wyrobach medycznych a tym samym nie wymagają posiadania dopuszczenia do obrotu na terenie Polski.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę aby świadectwo dopuszczenia do obrotu posiadały tylko te wyroby które zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym podlegają Ustawie o wyrobach.

Pytanie nr 3:

§8 ust. 1 pkt 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej i modyfikację postanowienia umownego na: „5 % maksymalnej wartości umowy netto wskazanej w § 5 ust. 1 jeżeli zwłoka, o której mowa w pkt. 2), przekroczy 10 dni roboczych. W takim przypadku Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia ww. kary umownej,”?

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe i dokonuje modyfikacji § 8 ust. 1 pkt 3 Wzoru umowy, nadając mu nowe, poniższe brzmienie:

„5 % maksymalnej wartości umowy netto wskazanej w § 5 ust. 1 jeżeli zwłoka, o której mowa w pkt. 2), przekroczy 10 dni roboczych. W takim przypadku Zamawiający ma prawo wypowiedzieć umowę, a Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia ww. kary umownej”

W imieniu zamawiającego: