Wrocław, 18.04.2018 r.

 ****

**4 WOJSKOWY SZPITAL KLINICZNY**

**z POLIKLINKĄ SP ZOZ we Wrocławiu**

50-981 Wrocław, ul. R. Weigla 5

**WYJAŚNIENIE I MODYFIKACJA TREŚCI**

**SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych dla Klinicznego Oddziału Chirurgii Naczyniowej oraz Klinicznego Oddziału Kardiochirurgii wraz z najmem komputerów i aparatów, znak sprawy: 27/WZM/2018**

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SP ZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1 ,2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2017 poz. 1579 z późn.zm.) dalej PZP informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

**Pytanie nr 1**– Czy, jako dopuszczone do eksploatacji na terenie RP zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych produkty równoważne, Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 7 złożenie oferty na sterylne, całkowicie przezroczyste, w 100% kompatybilne ze wstrzykiwaczem Angiomat Illumena wkłady jednorazowe o pojemności 150 ml i ciśnieniu granicznym 1200 PSI/84 bar?

UZASADNIENIE: Zapis o treści „Zamawiający wymaga produktu oryginalnego do urządzenia objętego gwarancją będącego własnością szpitala” narusza zapisy art. 7 ust. 1 i art. 29ust. 2 PZP, ponieważ ogranicza konkurencję poprzez wskazanie wyłącznie materiałów eksploatacyjnych wyprodukowanych przez producenta urządzenia Angiomat Illumena.

Zgodnie z obowiązującym prawem, producenci urządzeń (w tym urządzeń medycznych) nie mogą umieszczać w umowach gwarancyjnych nakazu stosowania (wyłącznie) ich własnych produktów, lub obarczać takich umów dodatkowymi obwarowaniami.

Działanie tego typu jest traktowane jako niezgodna z prawem sprzedaż wiązana i jest niedopuszczalne, zwłaszcza w instytucjach zobowiązanych do stosowania zapisów Prawa Zamówień Publicznych.

Interpretacjatego faktu zawarta jest ponadto w uzasadnieniach wyroków zespołu arbitrów, np. UZP/ZO/0-1961/06, UZP/ZO/0-795/05 oraz UZP/ZO/0-761/05.

Zgodnie z naszą wiedzą, popartą 20-letnim doświadczeniem jako dystrybutor materiałów eksploatacyjnych do różnego typu wstrzykiwaczy kontrastu (w tym do aparatu Angiomat Illumena), używanie materiałów eksploatacyjnych kompatybilnych z tymi urządzeniami nie ma wpływu na ich stan techniczny i na warunki obsługi.

**Odpowiedź na pytanie nr 1** : **Zamawiający dopuszcza, jednocześnie wymaga potwierdzenia przez producenta strzykawki, ze oferowane wkłady do wstrzykiwania są dopuszczone do używania z podanym przez Zamawiającego urządzeniem i nie będą powodem utraty gwarancji.**

**Pytanie nr 2**– Czy w Pozycji 2 Pakietu nr 9 Zamawiający dopuści złożenie oferty na jednorazowe łączniki wysokociśnieniowe o długości 120 cm i wytrzymałości ciśnieniowej 1200 PSI?

UZASADNIENIE: Parametry wyspecyfikowanych przez Zamawiającego w Pozycji 2 Pakietu nr 9 łącznikow wysokociśnieniowych wskazują jednoznacznie na preferowanie jedynego w skali światowej produktu, jakim są jednorazowe łączniki wysokociśnieniowe o symbolu katalogowym Medrad DCT-120 lub/i DCT-148, wytwarzane przez producenta urządzeń, do ktorych nabywany jest sprzęt (BAYER, dawniej Medrad).

Treść opisu i sposób sformułowania przez Zamawiającego wymogu dla Pozycji 2 Pakietu nr 9 narusza zatem zapisy art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 2 PZP, ponieważ jako dostawcę nabywanych materiałów eksploatacyjnych do urządzenia MEDRAD (Bayer) wskazuje producenta urządzenia MEDRAD (Bayer lub firma współpracująca z firma Bayer), ograniczając przy tym uczciwą konkurencję.

Korzystając z ponad 20-letniego doświadczenia, jakiego nabyliśmy reprezentując w latach 1995-2015 w Polsce i prowadząc na zasadach wyłączności obsługę serwisową wszystkich urządzeń firmy MEDRAD (obecnie: BAYER) oświadczamy i potwierdzamy, iż dostępne na rynkach światowych generyczne złącza wysokiego ciśnienia do wstrzykiwaczy Medrad nie powodują uszkodzenia tych urządzeń, ani nieprawidłowości w ich działaniu.

**Odpowiedź na pytanie nr 2** : **Tak, Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 3**– Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 7 § 1 wzoru umowy (cyt.):

1. *Oprócz oryginału faktury Wykonawca w terminie do 2 dni po zafakturowaniu prześle fakturę w wersji elektronicznej na adres:* *apteka.faktury@4wsk.pl**, lub w wersji pisemnej na numer faksu 261 660 463. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznej w formacie DATA-FARM ( format tekstowy, plik z rozszerzeniem FAK, specyfikacja dostępna na stronie* [*http://www.datum.pl/*](http://www.datum.pl/) *w zakładce DATA- FARM ).*

i nada mu proponowane brzmienie:

1. *Oprócz oryginału faktury Wykonawca w terminie do 2 dni po zafakturowaniu prześle fakturę w wersji elektronicznej na adres:* *apteka.faktury@4wsk.pl**, lub w wersji pisemnej na numer faksu 261 660 463. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznej w formacie DATA-FARM (format tekstowy, plik z rozszerzeniem FAK, specyfikacja dostępna na stronie* [*http://www.datum.pl/*](http://www.datum.pl/) *w zakładce DATA- FARM).*

*Dopuszcza się przesłanie oryginału faktury VAT mailem lub faksem w dniu dostawy towaru, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą.*

UZASADNIENIE:

W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za dostarczane towary, brak jest możliwości dołączenia faktury do wysyłanego wyrobu medycznego (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ).

Na potrzeby logistyczno-formalne (np. przyjęcie towaru do magazynu Zamawiającego) wystarczające będzie przekazanie wraz z towarem skanu faktury, zaś na potrzeby księgowości oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

**Odpowiedź na pytanie nr 3** :**Tak, Zamawiający modyfikuje:**

***„ 7. Oprócz oryginału faktury Wykonawca w terminie do 2 dni po zafakturowaniu prześle fakturę w wersji elektronicznej na adres: apteka.faktury@4wsk.pl, lub w wersji pisemnej na numer faksu 261 660 463. Zamawiający dopuszcza również złożenie faktury elektronicznej w formacie DATA-FARM (format tekstowy, plik z rozszerzeniem FAK, specyfikacja dostępna na stronie http://www.datum.pl/ w zakładce DATA- FARM).***

***Dopuszcza się przesłanie oryginału faktury VAT mailem lub faksem w dniu dostawy towaru, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą.”***

**Pytanie nr 4** –Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści ust. 1, ppkt. 2 § 9 wzoru umowy (cyt.):

*1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:*

1. *w wysokości 5% ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.*

i nada mu proponowane brzmienie:

*1. W razie nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu karę:*

1. *w wysokości 5% ceny brutto* ***niezrealizowanej części*** *gwarantowanej wartości pakietu, w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.*

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kara jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego odstąpienie od umowy, musi być adekwatna do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinna być wygórowana, co jest szczególnie istotnym czynnikiem w świetle faktu, iż Zamawiający we wzorze umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis pkt. 1. § 6 wzoru umowy o postulowanej treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

**Odpowiedź na pytanie nr 4**: **Nie, zapisy SIWZ bez zmian**