

Bydgoszcz, dnia 12 listopada 2020 r.

Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii
Powstańców Wielkopolskich 10
85-090 Bydgoszcz

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

Pismo: WIWa.272.21.3.2020

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetarg nieograniczony na **"Kultury mikrobiologiczne VII"** - znak sprawy **WIWa.272.21.2020**.

Zamawiający, **Inspekcja Weterynaryjna Wojewódzki Inspektorat Weterynarii**, działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), przedstawia poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SIWZ"):

Pytania Wykonawcy nr 1:

Pytania do umowy:

1. (§ 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej dostawy?

Uzasadnienie: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia. Dlatego też zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów treści umowy.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów treści umowy.

3. Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie problemów z dostawą związaną z obecną sytuacją tj., opóźnienia w dostawach wynikające z sił wyższych - tj. zagrożenie Koronawirusem - możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny

u producenta, termin dostaw jest wydłużony, trwają wydłużone kontrole w zakresie dostarczanych produktów od Producentów/ Dostawców? Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: obecna sytuacja związana z koronawirusem, czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów treści umowy.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie we wzorze umowy następujące postanowienia:

Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art. 144 ust. 1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. Siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za wykonanie Umowy na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARC-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: Potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowanie przez państwa dotknięte epidemią - w tym Polskę - środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic, ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów treści umowy.

5. Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej (specyfikacje produktu) w formie elektronicznej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia dokumentacji produktowej do dostawy w formie elektronicznej na adres: wiw.wewiorski@wp.pl, z zastrzeżeniem, aby w treści wiadomości powołać się na numer zamówienia oraz numer umowy.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zawarcie umowy w formie elektronicznej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę?

Uzasadnienie:

W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny równoważny podpisowi odręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78(1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów treści umowy.

Pytania Wykonawcy nr 2:

Zad. 1.

Poz. 17. Czy Zamawiający zaakceptuje dostarczenie 4 opakowań testu Bacident Oxidase po 50 pasków w opakowaniu? Jest to zamiennik produktu 113300.0001. Załączam specyfikację.

Odpowiedź: Zamawiający zaakceptuje dostarczenie 4 opakowań testu po 50 paków w opakowaniu.

Zad1. Czy Zamawiający zaakceptuje dostarczenie podłoży z poniższymi terminami ważności?

Poz. 2. 06.09.2023.

Poz. 4. 23.05.2023.

Poz. 5. 23.05.2023.

Poz. 15. 05.02.2021.

Poz. 17. 30.09.2021.

Poz. 18. 31.05.2023.

Poz. 19. 11.06.2021.

Poz. 20. 21.02.2021.

Poz. 21. 11.08.2021.

Odpowiedź:

Ad. 2, poz. nr 2 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Ad. 3, poz. nr 4 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Ad. 4, poz. nr 5 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Ad. 5, poz. nr 15 – Zamawiający nie zaakceptuje proponowanego terminu ważności.

Ad. 6, poz. nr 17 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Ad. 7, poz. nr 18 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Ad. 8, poz. nr 19 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Ad. 9, poz. nr 20 – Zamawiający nie zaakceptuje proponowanego terminu ważności.

Ad. 10, poz. nr 21 – Zamawiający zaakceptuje proponowany termin ważności.

Pytania Wykonawcy nr 3:

Dotyczy: Zadanie nr 5 Diagnostyka mikrobiologiczna IV

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie wraz z ofertą próbek podłoży w butelkach opakowaniu po 1x 100ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie wraz z ofertą próbek podłoży w butelkach, w opakowaniu po 1 x 100 ml.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania podłoży od producenta, który potwierdza swoje wyniki kontroli jakości wybranych podłoży mikrobiologicznych w zewnętrznym laboratorium akredytowanym wg ISO 17025? Jako potwierdzenie Wykonawca załączy do oferty przykładowy raport z wykonywanych badań zgodnie z ISO 11133.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby kontrola pożywek przeprowadzona była z wykorzystaniem szczepów z kolekcji ATCC zgodnie z ISO 11133. Wykonawca może załączyć do oferty przykładowy raport stanowiący potwierdzenie, że kontrola jest właściwie przeprowadzona.

Zamawiający

Z-ca Kujawsko-Pomorskiego
Wojewódzkiego Lekarza Weterynarii
Wojciech Młynarek