

Numer postępowania: **ZP-271-67/21**

Kraków, dnia 03 grudnia 2021 r.

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji (art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp) na **dostawę wyrobów medycznych**

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 oraz art. 286 ust. 1, 3, 5 i 7 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

Pytanie nr 1

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Pytanie nr 1 - Zadanie 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Lubragel w postaci sterylnego (sterylizacja radiacyjna), rozpuszczalnego w wodzie żelu, używanego do ułatwiania wprowadzania cewników oraz innych urządzeń medycznych podczas zabiegów dotyczących cewki moczowej jak np. cewnikowanie, endoskopia czy cystoskopia oraz do zabiegów odbytniczych i okrężniczych jako żel lubrykacyjny.

100 g żelu zawiera:

- o Wodę destylowaną
- o Glikol propylenowy, hydroksyetylocelulozę
- o 2g chlorowodorek lidokainy
- o 0.250g glukonian chlorohexydy (stężenie 20%)
- o 0.060g hydroksybenzoat metylu
- o 0.025g hydroksybenzoat propylu

Produkt pakowany w bezlateksowych i wygodnych ampułkostrzykawkach z podziałką o pojemności 6ml (6g)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę.

Pytanie nr 2

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Pytanie nr 2 -Zadanie 1 poz. 1- dotyczy ilości wymaganych próbek

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia próbek wraz z ofertą, na rzecz złożenia ich do oferty najkorzystniejszej, kryterium oceny ofert stanowi bowiem 100% cena. Przedłożenie próbek ma jedynie potwierdzić zgodność zaoferowanego asortymentu z wymaganiami Zamawiającego stawianymi w SWZ co można potwierdzić przez dołączenie do oferty Karty katalogowej i instrukcji użytkowania.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Pytanie nr 3 -Zadanie 1 poz. 1- dotyczy ilości wymaganych próbek

W związku z faktem, iż ocena jakości nie stanowi kryterium oceny ofert, a przedłożenie próbek ma jedynie potwierdzić zgodność zaoferowanego asortymentu z wymaganiami Zamawiającego stawianymi w SWZ, zwracamy się z wnioskiem o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 szt.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższą zmianę.

Pytanie nr 4

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Część nr 1 poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jałowego żelu w pojedynczych dawkach po 18 g, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Prosimy o wyłączenie pozycji 2 z Pakietu 4 oraz utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Pakietach uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), 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.

Pytanie nr 6

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Obecnie przygotowany pakiet 4 asortymentu faworyzuje konkretnego wytwórcę, który jako jedyny posiada zarówno wyszczególnione w SIWZ testy immunochromatograficzne oraz płyn do płukania jamy ustnej. Czy Zamawiający podzieli pakiet zbiorczy w następujący sposób:

- testy immunochromatograficzne
- płyn do płukania jamy ustnej?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 7

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego żelu znieczulającego o składzie : chlorowodorek lidokainy 2% + chloheksydyna 0,05% z zastosowaniem do cewnikowania, endoskopu, zgłębników oraz rurek intubacyjnych, jałowy, zachowujący pełną przejrzystość, w sterylnym jednorazowym harmonijkowym aplikatorze 8,5 g, pakowany indywidualnie w blistrach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 8

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutageny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

(dotyczy załącznika nr 1A do SWZ)

Pakiet 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy żel ma być przeznaczony także do intubacji, co jest potwierdzone w instrukcji użycia produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż żel, o którym mowa w części postępowania nr 1 jest przeznaczony wyłącznie do cewnikowania pęcherza.

Zmiany treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

Zmiana nr 1

Było:

10. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

10.1. Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę **wraz z ofertą** następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

Lp.	Wymagany dokument
1.	<u>Próbki zaoferowanego przedmiotu zamówienia:</u> Część postępowania nr 1 – 3 szt. Zamawiający informuje, iż próbki zaoferowanego przedmiotu zamówienia nie będą przedmiotem zwrotu z uwagi na fakt, że ocena jej zgodności z opisem przedmiotu zamówienia wymaga przeprowadzenia procedury medycznej.

Jest:

10. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

10.1. Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

Lp.	Wymagany dokument
1.	<p><u>Próbki zaoferowanego przedmiotu zamówienia:</u></p> <p>Część postępowania nr 1 – 1 szt.</p> <p>Zamawiający informuje, iż próbki zaoferowanego przedmiotu zamówienia nie będą przedmiotem zwrotu z uwagi na fakt, że ocena jej zgodności z opisem przedmiotu zamówienia wymaga przeprowadzenia procedury medycznej.</p>

Zmiana nr 2

Było:

17. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

17.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą **do dnia 04 stycznia 2022 r.**

Jest:

17. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

17.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą **do dnia 08 stycznia 2022 r.**

Zmiana nr 3

Było:

19. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

19.1. Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie **do dnia 06 grudnia 2021 r. do godz. 08:00.**

Jest:

19. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

19.1. Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie **do dnia 10 grudnia 2021 r. do godz. 08:00.**

Zmiana nr 4

Było:

20. TERMIN OTWARCIA OFERT

20.1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 06 grudnia 2021 r. o godz. 08:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

Jest:

20. TERMIN OTWARCIA OFERT

20.1. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 10 grudnia 2021 r. o godz. 08:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.