



odbor veřejných zakázek  
náměstí Hrdinů 1634/3  
140 21 Praha 4

Č. j. MV- 32348-2/VZ-2021

Praha 24. února 2021



**Rozhodnutí o částečném odmítnutí žádosti dle z. č. 106/1999 Sb. (dále jen „rozhodnutí“)**

Č.j: NEUVEDENO

K Vaší žádosti ze dne 21. 2. 2021 (dále jen „žádost“) o poskytnutí informací podle zákona č. 106/1999 Sb., o svobodném přístupu k informacím, ve znění pozdějších předpisů (dále jen „zákon“), ve smyslu poskytnutí informací v souvislosti s nákupem antigenních testů do škol, za které je odpovědné Ministerstvo vnitra (MV), sdělujeme, že se **částečně odmítá**:

***Odůvodnění:***

**ad) 1:** Na základě čl. I odst. 3 usnesení vlády č. 170 ze dne 15. února 2021 (dále jen „UV“) bylo 1. místopředsedovi vlády a ministru vnitra uloženo zadání veřejné zakázky na pořízení testů uvedených v bodě I/1 tohoto usnesení, a to v počtu potřebném pro pilotní období od 1. března 2021 do 2. dubna 2021 a **ministru zdravotnictví určit omezený počet konkrétních screeningových POC antigenních testů vhodných pro provádění preventivního plošného testování žáků/studentů základních, středních a vyšších odborných škol a zaměstnanců škol pro pilotní období splňující parametry uvedené v části III materiálu čj. 163/21, a to nejpozději do 15. února 2021.**

MV tudíž nedělalo první předvýběr jednotlivých druhů testů, ale od MZd obdrželo předvybraných 10 dodavatelů tří druhů testů. Všechny tyto dodavatele MV dne 16. 2. 2021 oslovilo. Na základě jakých parametrů byli tito dodavatelé jednotlivých druhů testů na MZd vybíráni, není MV známo, protože MV nedisponuje odbornými znalostmi v rámci zdravotnických prostředků.

Vzhledem k tomu, že byli osloveni dodavatelé tří druhů testů (STANDARD™ Q COVID-19 Ag Test (kat.č. 09COV31D); Abbott Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test Device (Nasal) a 2019-nCoV Antigen Rapid Test Kit, MV se nedomnívá, že by byl finální výběr dodavatele již pouhou formalitou.



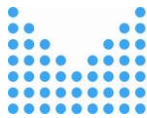
**ad 2):** Nemůžeme, protože toto není z hlediska předmětné veřejné zakázky relevantní. Žádné zadávací řízení jsme totiž nedělali, neboť zakázka byla zadávána na výjimku ze zákona o veřejných zakázkách (ZZVZ) dle § 29 písm. c) a vyžadovat reference není povinné ani ve standardním zadávacím řízení dle ZZVZ. Navíc v současné době se řada firem přeorientovala na distribuci osobních ochranných prostředků i zdravotnických prostředků, neboť schopnosti dodávek těchto komodit jsou založené převážně na obchodních kontaktech v zahraničí a schopnosti logisticky zabezpečit převoz zboží do ČR.

**ad 3):** Vybraný dodavatel dodá 1 000 350 kusů testů. Disponujete zkreslenými informacemi z médií. Ve Výzvě, což ovšem nejsou klasické zadávací podmínky dle ZZVZ, bylo jasně stanoveno, že o všech hodnotících kritériích lze jednat a lze je na základě těchto jednání upravovat. Opět zdůrazňujeme, že se nejednalo o zadávací řízení dle ZZVZ, ve kterém by skutečně nebylo možné zadávací podmínky měnit. Pro Vaši informaci uvádíme, že termín 25. 2. 2021 byl stanoven pouze jako prvotní, pracovní termín, přičemž bylo pravděpodobné, že se může posunovat, ovšem s cílem dodržet, aby testy do škol byly dodány do 1. 3. 2021. Veškerý postup, který byl při výběru dodavatele zvolen, byl poplatný skutečnosti, že na nákup a dopravu testů do ČR byla extrémně krátká doba, která neumožňovala využití standardních hledisek a vzhledem k tomu, že veřejná zakázka byla realizována podle výjimky ze zákona, dle § 29 písm. c), byl také plně oprávněný.

**ad 4):** Ve Výzvě bylo stanoveno, že cena je sice hlavním, ale ne jediným hodnotícím kritériem. Vzhledem k tomu, že Pirátská strana veřejně prosazuje vícekritériální hodnocení, domníváme se, že otázka na hospodárnost z hlediska ceny postrádá smysl a není tedy třeba nic dokládat, protože kromě ceny byly hodnoceny i další nabízené parametry.

**ad 5, 6, 7, 8):** Vyhodnocení rizikovosti jednotlivých dodavatelů je interní neveřejný dokument, který není MV oprávněno zveřejňovat. Žádný interní předpis z hlediska ZZVZ neexistuje, protože není nutný. Při standardních zadávacích řízeních dle ZZVZ se rizikovost dodavatelů nevyhodnocuje, protože nelze postupovat nad ZZVZ. Toto ovšem nebylo standardní zadávací řízení dle ZZVZ, tudíž si zadavatel mohl vyhodnocovat rizikovost dodavatelů, právě i jako náhradu standardních nástrojů dle ZZVZ, což také u všech učinil, stejně jako při nákupech osobních ochranných prostředků na výjimku na jaře 2020. Nemáme informace, na základě čeho byla rizikovost vyhodnocována. Jestliže lhůta na podání nabídek byla do 12,00 hod. dne 18. 2. 2021 a smlouva s vybraným dodavatelem musela být uzavřena dne 19. 2. 2021, aby bylo reálné splnit předmětné usnesení vlády a zajistit dodání testů do škol do 1. 3. 2021, skutečně nebylo možné provádět podrobné finanční zkoumání, ale vycházelo se s předložených údajů, věrohodnosti dokladů a informací o rizikovosti.

**ad 9):** Jak již bylo konstatováno v bodě 1, prvotní předvýběr 10 dodavatelů udělalo ministerstvo zdravotnictví. Ministerstvo vnitra nebylo v žádném případě kompetentní tento seznam žádným způsobem upravovat a rozšiřovat. Z tohoto seznamu oslovilo ministerstvo vnitra všech 10 dodavatelů.



Finální vyhodnocení nabídek je interním neveřejným dokumentem, který ministerstvo vnitra předloží pouze kontrolním orgánům.

**ad 10):** Ministerstvo vnitra těžko může něco takového garantovat, ministerstvo vnitra může pouze garantovat, že bylo provedeno vše, aby se dodání testů v tomto termínu uskutečnilo. V extrémně krátké době se mu podařilo uzavřít smlouvu s dodavatelem, který jako jediný poskytl reálné garance, že testy budou dopraveny do Prahy 28. 2. 2021 dopoledne. Splnění tohoto závazku Ministerstvo vnitra zabezpečilo vysokou sankcí, protože dodavateli hrozí za každý den z prodlení s dodávkou sankce 1 milión korun, což je pro dodavatele jistě velká motivace závazek splnit.

**ad 11):** Firma Siemens Healthineers nebyla na seznamu 10 vybraných dodavatelů ze strany ministerstva zdravotnictví, tudíž nebyla ze strany ministerstva vnitra oslovena.

Testovací a odběrové sady, jako diagnostické zdravotnické prostředky in vitro, musí splňovat zákonné regulatorní požadavky pro uvedení na trh a k použití v ČR.

Registrace subjektu uvádějícího výrobek na trh se řídí dle § 26 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích.

Registrace výrobku se řídí dle § 31 a § 33 zákona č. 268/2014 Sb., o zdravotnických prostředcích.

Pro účely doložení splnění regulatorních podmínek pro uvedení předmětu plnění na trh a k použití během zadávacího řízení bylo požadováno, aby dodavatelé předložili řádně podanou žádost o udělení výjimky dle § 4 odst. 8 nařízení vlády č. 56/2015, o technických požadavcích na diagnostické zdravotnické prostředky in vitro. Vámi uváděné certifikáty nebyly požadovány, neboť byly nadbytečné, protože byly součástí technické dokumentace předložené na ministerstvo zdravotnictví při žádosti o udělení výjimky.

#### **Poučení:**

Proti tomuto rozhodnutí lze podat odvolání, a to ve lhůtě do 15 dnů ode dne doručení písemného vyhotovení tohoto rozhodnutí. Odvolání se podává kanceláři ministra vnitra prostřednictvím Odboru veřejných zakázek MV ČR.

Mgr. Lenka Příbová  
ředitelka