

Data zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego : 29.12.2017r.

Wysokie Mazowieckie dn. 29.12.2017r.

### Wg rozdzielnika

**Dotyczy :** Postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup odczynników laboratoryjnych i mikrobiologicznych Nr sprawy 24/ 2017 .

Otrzymałmy zapytanie do w/w postępowania następującej treści :

#### **Dotyczy pakietu nr 6 :**

1.Czy Zamawiający zezwoli na załączenie do dostawy lub na życzenie Zamawiającego oświadczenia że zaofiarowane odczynniki i karty nie klasyfikują się jako substancje niebezpieczne (jeśli nie posiadają w składzie substancji niebezpiecznych) .

**Odpowiedź : Wszystkie wymagania Zamawiający określił w SIWZ .**

2.Czy dla produktów , które zawierają w opisie lub wymaganiach cechy charakterystyczne dla określonego producenta tzw. znaki towarowe lub opisy techniczne wskazujące na pochodzenie zamawiający dopuści produkty równoważne zgodnie z art. 29 , 30 Pzp wraz z wymaganiem aby wykonawca udowodnił równoważność w ofercie . Prosimy o potwierdzenie .

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga realizację pakietu zgodnie z zaleceniami producenta posiadanego sprzętu do badań z zakresu serologii grup krwi .**

3.Prosimy o wskazanie minimalny jaki poziom będzie realizowany w zakresie pakietu nr 6 .

Zwyczajowo szpitale określają na poziomie +/- 80% ponieważ szacunki ilości poczynione przez Zamawiającego nie zawsze mogą być w 100% realne .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ , oraz istotnymi postanowieniami umowy .**

4.Prosimy o wskazanie jaki sprzęt firmy DiaMed posiada zamawiający oraz wskazanie parametrów : wirowania , czas inkubacji , czas wirowania , temperatura inkubacji , jakie pojemności dozuje pipetor ID .

Rok produkcji sprzętu posiadanego abyśmy mogli złożyć ważną ofertę .

**Odpowiedź : Czas wirowania 10´ 1175 obrotów/min +/- 5obr / pojemność pipetora 5ul , 25ul, 50ul , czas inkubacji 15´ , temp. 37<sup>0</sup> C . rok produkcji sprzętu 2007r.**

5.Czy Zamawiający uwzględni fakt , że łatwiej komunikować się poprzez pocztę elektroniczną a Wykonawcy mogą przesłać zapytania w formie elektronicznej co usprawnia pracę działu zamówień publicznych .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

#### **Dotyczy pakietu nr 6 :**

1.Czy Zamawiający potwierdza , że końcówki do pipet typu typ ID pipetor mają posiadać CE .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

2.W związku z tym , że poprzez opis końcówki do pipet typu typ ID wskazał producenta , znak towarowy końcówek ( firmy DiaMed ) czy zgodnie z art. 29 Pzp dopuszcza produkt równoważny .

**Odpowiedź : Zamawiający jest właścicielem ID-pipet i wymaga końcówek kompatybilnych do posiadanego systemu w celu zapewnienia właściwego działania .**

3.Dotyczy wymagania :

Wszystkie odczynniki , materiały zużywalne i kontrola między laboratoryjna pochodzą od jednego producenta .

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaofiarowania w ramach kontroli międzynarodowej , kontroli wykonywanych przez IHIT w Warszawie jako przeprowadzonej przez uprawniony podmiot – laboratorium certyfikowane do wykonywania tego typu badań tj. innej niż producent oferowanych odczynników i mikrokart , jako zewnętrznej usługi .

Uzasadnienie :

Zgodnie z otrzymanym pismem z RCK i K ( który jest kontrolowany przez IHIT w ramach pełnego nadzoru merytorycznego na terenie Polski zgodnie z wytycznymi Ministra Zdrowia ) . Certyfikat potwierdzający uczestnictwo pracowni serologii zewnętrznej oceny jakości musi być wydany przez organizatora programu , a nie przez producenta odczynników oraz jak sama nazwa wskazuje ma posiadać cechy zewnętrznej , a nie międzynarodowej czyli pochodzącej spoza terytorium UE np. Szwajcaria lub USA . Dopuszczenie wnioskowanej kontroli zewnątrz laboratoryjnej prowadzonej przez IHIT w Warszawie jako usługi jest zgodne z obowiązującym prawem i daje bardziej wiarygodne wyniki niż kontrola międzynarodowa (brak w aktach prawnych wymagania kontroli międzynarodowej)

Dyskryminacja podmiotu polskiego na korzyść firm spoza terytorium UE jest niezgodne z art. 7 pzp oraz godzi w wiarygodność usług IHIT Warszawa , która świadczy w/w usługi na terytorium RP w większości szpitali w tym bankach krwi ( RCKiK) .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

4. Dotyczy wymagania :

Wszystkie odczynniki , materiały zużywalne i kontrola między laboratoryjna pochodzą od jednego producenta .

Wnioskujemy o dopuszczenie kontroli międzynarodowej innego pochodzenia niż odczynniki i materiały zużywalne , ponieważ jest to usługa kontroli zewnętrznej personelu , a nie odczynników . Posiada inny kod CPV niż odczynniki i jako usługa opodatkowania VAT na 23% , a nie 8% jak odczynniki do diagnostyki . Jako usługa powinna być wydzielona z pakietu dotyczącego odczynników .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

5. Prosimy o wyjaśnienie jakimi podstawowymi cechami ma charakteryzować się laboratoryjny system informatyczny przeznaczony do pracy w pracowni serologii i banku krwi .

**Odpowiedź : Laboratoryjny system informatyczny umożliwiający funkcjonowanie pracowni serologii i banku krwi zgodnie z wytycznymi Ministra Zdrowia w Rozporządzeniu z dnia 16 października 2017r. w sprawie leczenia krwi i jej składnikami w podmiotach leczniczych .**

6. Proszę o wyjaśnienie wymagania „programu informatycznego z uwzględnieniem indywidualnych potrzeb użytkownika „

Prosimy o wskazanie indywidualnych potrzeb abyśmy mogli zaoferować program zgodny z nimi .

**Odpowiedź : System informatyczny uwzględniający organizację pracowni serologii i banku krwi Zamawiającego .**

7. Do wymagania : Zamawiający wymaga aby Dostawca zapewnił mikrowirówkę (kompatybilna do posiadanego systemu ID system firmy DiaMed) wykorzystywana do badań z zakresu serologii grup krwi w charakterze osprzętu zapasowego dostarczonego z chwilą wejścia w życie umowy . Powyższy zapis jest możliwy do spełnienia dlatego prosimy o wskazanie 14 dniowego terminu dostarczenia wirówki oraz wskazanie czy ma ona być przedmiotem dzierżawy czy wykonawca musi dostarczyć ją jako darowizna .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**Dotyczy pakietu nr 6 :**

1. Czy Zamawiający wymaga przechowywania kart i odczynników w temperaturze od 4 do 28 st. C .

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby temperatura przechowywania kart i odczynników była zgodna z zaleceniami ich producenta .**

2. Zapytanie do wymagania : Mikrokarty i odczynniki dedykowane do posiadanego systemu ID System firmy DiaMed ze Szwajcarii ( marka BioRad) .

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby realizacja pakietu nr 6 była kompatybilna do posiadanego sprzętu do badań z zakresu serologii .**

3. Czy Zamawiający wymaga przechowywania kart i odczynników w temperaturze od 4 do 29 st. C. aby było możliwe przechowywanie badania w temperaturze od 2 do 8 st. C .

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby temperatura przechowywania kart i odczynników była zgodna z zaleceniami ich producenta .**

4. Czy Zamawiający odstąpi od wymagania cytata : Oferent zobowiązany jest dostarczyć oświadczenie od producenta sprzętu o kompatybilności proponowanego asortymentu w przypadku innych kart i odczynników niż Dia Med. w zamian za udokumentowanie zgodnie z art. 29 oraz art. 30 Pzp przez Wykonawcę kompatybilności zaoferowanego towaru z posiadanym sprzętem DiaMed .

Zapis jest niezgodny z art. 30 ust. 5 Pzp. Bowiem to wykonawca zobowiązany jest do udowodnienia , że zaoferowany produkt jest równoważny jeśli Zamawiający nie określił parametrów równoważności . zamawiający wymusza na oferentach aby złożył ofertę wraz z firmą DiaMed oraz uzyskał odpłatnie akceptację konkurencji . Nakłanianie do zмовы przetargowej jest przestępstwem przeciwko obrotowi gospodarczemu .

Art. 305 § 1 : Kto w celu osiągnięcia korzyści majątkowej udaremnia lub utrudnia przetarg publiczny albo wchodzi w porozumienie z inną osobą działając na szkodę właściciela mienia albo osoby lub instytucji na rzecz której przetarg jest dokonywany , podlega karze pozbawienia wolności do 3 lat.

§ 2 : Tej samej karze podlega , kto w związku z publicznym przetargiem rozpowszechnia informacje lub przemilcza istotne okoliczności mające znaczenie dla zawarcia umowy będącej przedmiotem przetargu albo wchodzi w porozumienie z inną osobą działając na szkodę właściciela mienia albo osoby lub instytucji na rzecz której przetarg jest dokonywany .

§ 3 : Jeżeli pokrzywdzonym nie jest Skarb państwa , ściganie przestępstwa określonego w § 1 lub 2 następuje na wniosek pokrzywdzonego .

W związku z powyższym wnosimy o odstąpienie od wymagania załącznika DiaMed oraz jednego producenta , ponieważ chcemy wykonać umowę samodzielnie bez udziału firmy DiaMed do czego mamy pełne prawo . Zamawiający nie może utrudniać złożenia oferty uzależniając wykonawców od interesów DiaMed tylko dlatego , że dotychczas z nim współpracował . Jakikolwiek preferencje co do pochodzenia towaru i wymuszania kontaktów z drugim wykonawcom (oferentem) jest karane z KK oraz KC .

Przychylność względem innego oferenta niż dotychczasowy pozwoli Zamawiającemu na pozyskanie 2 ofert a nie tylko 1 z wysokimi cenami .

W dobie niedofinansowania służby zdrowia działanie w celu podpisania o 30% droższej oferty nie jest zrozumiałym dlatego wnosimy jak na wstępie i mamy nadzieję , że Zamawiający skoryguje SIWZ .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**5.Zapytanie do wymagania SIWZ cytat :**

Wszystkie odczynniki , materiały zużywalne i kontrola laboratoryjna pochodzą od jednego producenta . Wnoskujemy o odstąpienie od wymagania jednego producenta .

Opis przedmiotu zamówienia powinien zawierać wymagania funkcjonalne i techniczne aby wykonać określone badanie aby wykonawca identyfikował wymagania zamawiającego i mógł zaproponować rozwiązanie technologiczne , które posiada w ofercie oraz spełniające wymagania SIWZ , a nie eliminować z rynku producentów z UE na korzyść producenta z siedzibą w Szwajcarii .

Specyfikacje techniczne sporządzane przez publicznych nabywców muszą umożliwiać otwarcie zamówień publicznych na konkurencję oraz realizację celów w zakresie równoważnego rozwoju. W tym celu należy umożliwić składanie ofert odzwierciedlających równorodność rozwiązań technicznych norm i specyfikacji technicznych na rynku , w tym ofert opracowanych na podstawie kryteriów wykonania związanych z cyklem życia procesu produkcji robót budowlanych , dostaw i usług oraz ich zgodności z zasadą zrównoważonego rozwoju .

Zgodnie z art. 29 ust 3 , raz art. 30 ust. 4 ustawy Prawo zamówień Publicznych jest zobowiązany do dopuszczenia rozwiązań równoważnych z opisywanymi tym bardziej , że zastosowano opis konkretnej marki , źródło pochodzenia , który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę , co prowadzi do uprzywilejowania pewnych przedsiębiorstw lub produktów i stawia w uprzywilejowanej pozycji konkurencję w celu wyeliminowania pozostałych uczestników rynku , a co z kolei znajduje uznanie w doktrynie Urzędu Zamówień Publicznych .

Mamy nadzieje , że Zamawiający wnikliwie przeanalizuje nasze zapytania i tym samym przychyli się do naszych sugestii i tym samym otrzyma 2 oferty , a nie tylko 1 . Konkurencyjność ofert będzie wówczas zachowane zgodnie z celem zamówieni publicznego bowiem . Jeden oferent zawsze dyktuje warunki cenowe w sposób bezwzględny .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**Pytania dotyczące SIWZ – dotyczy pakietu nr 18 :**

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku .

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu arbitrów ( Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygn.. akt UZP/ZO-2546/06) dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech , a nawet do 4 miejsc po przecinku dla wyrobów masowych , wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej , a nie ceną transakcyjną ( nie ma bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy , końcówki czy szkiełka ) .

**Odpowiedź : Z dokładnością do trzech miejsc po przecinku .**

**2.Dotyczy rozdziału XIV pkt. 4 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla Pakietu nr 18 zmianę punktowania w kryterium „termin dostawy” w taki sposób aby najwyżej punktowany był termin dostawy 2 dni , a nie 1 dzień .

Jednym z kryterium oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy . Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 40% .

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryterium określonym w SIWZ wynika , że najwyżej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień .

Czyli wykonawca , który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 40pkt. , a wykonawca który zaoferuje bardzo krótki termin dostawy np. 3 dniowy – tylko 20pkt. . Taką dużą różnicę punktową drugi wykonawca nie jest w stanie zrekomensować ceną .

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy , którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego , bądź wykonawcy , którzy za wszelką cenę chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego , że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy , oferują gdy tylko aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert .

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12:00 wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadążyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło. Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowanie zmierzające do wygrania przetargu „za wszelką cenę” w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji. Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012r. o sygnaturze KIO 1306/12 „Utrudnianiem dostępu do rynku może być nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorstw rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi(..). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej takie działanie nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia – zmierzają do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej godzące w zasady konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (..) po to tylko by uzyskać zamówienie.

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy ( np. 3 dni ).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietu 18 nie są produkty unikatowe, ratujące życie. Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia dla jednodniowego terminu dostawy.

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy SIWZ i Istotne Postanowienia Umowy .**

**Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia z pakietu nr 18 :**

**3.Ddotyczy pozycji nr 3 :**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie końcówek o pojemności do 5000 ul typu Eppendorf bezbarwnych .

**Odpowiedź : Tak .**

**4.Dotyczy pozycji nr 8 :**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika zakręcanego z długą łopatką sięgającą prawie dna o pojemności użytkowej do 25ml i całkowitej 30ml .

**Odpowiedź ; Tak .**

**5.Dotyczy pozycji nr 22 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pipetek Pasteura o długości 155mm .

**Odpowiedź ; Tak .**

**6.Dotyczy pozycji nr 24 :**

Ze względu na różnie podawaną u różnych dostawców pojemność probówek o tych samych wymiarach (raz jest to pojemność użytkowa, a raz pojemność całkowita ) zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie probówek o wymiarach 12x75mm i pojemności użytkowej 4ml, a pojemności całkowitej 5ml .

**Odpowiedź : Tak .**

**7.Dotyczy pozycji nr 25 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek o poj. 10ml bez kołnierzyka z podziałką o wymiarach 16x105mm .

**Odpowiedź : Tak .**

**Pytania dotyczące projektu umowy :**

**8.Dotyczy § 4 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowanie, iż Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto .

Prośbę motywujemy to tym , że dla zamówień poniżej 150zł. koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego , robocizny , koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury , koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**9.dotyczy § 6 ust. 2 c) :**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 10% niezrealizowanej wartości wynagrodzenia umownego .

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy , a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru . W kontekście tego prawa , naliczanie kary przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę . Zapis § 6 ust. 2c) umowy powoduje , że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy , które jest szacunkowy i nie wiążący zamawiającego .

**Odpowiedź ; Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Dotyczy pakietu nr 16 :**

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 odczynnika , który nie jest wyrobem medycznym .

**Odpowiedź ; Tak .**

2.Zwracamy się z prośbą o podanie przez Zamawiającego pojemności butelki jaką należy zaoferować w pozycji nr 3 , 6 i 7 .

**Odpowiedź ; poz. 3 – 30ml , 6 – 15ml , 7 – 15ml .**

3.Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów , lecz udostępnił na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne .

**Odpowiedź : Tak .**

4.Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał wymaganych instrukcji do każdej dostawy jeśli wymagana dokumentacja dla całego przedmiotu umowy zostanie dostarczona wraz z pierwszą dostawą zamówionych podłoży w formie zbindowanej książki .

**Odpowiedź ; Tak .**

**Dotyczy : Pakiet nr 14 :**

1.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w części B w pozycji nr 9 , 10 i 11 krążków z odpowiednimi czynnikami wzrostowymi do diagnostyki Haemophilus .

**Odpowiedź : Tak .**

2.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w części B w pozycji nr 13 testu lateksowego konfekcjonowanego po 60 testów w opakowaniu .

**Odpowiedź : Nie , ilość testów zgodnie z SIWZ .**

3.Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania w części C w pozycji nr 16 podłoża z terminem ważności około 2 miesięcy .

**Odpowiedź : Część C nie posiada 16 pozycji , w części B 16 pozycja – Tak .**

**1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące terminy ważności :**

**Pakiet nr 13 poz. 1-3 – min. 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego .**

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

**Odpowiedź : Tak .**

**2.Dotyczy Pakietu nr 13 i 21 :**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia do pierwszej dostawy kart charakterystyk substancji niebezpiecznych , jeżeli są one dostępne na stronie internetowej wykonawcy , której adres zostanie podany w ofercie .

**Odpowiedź : Tak .**

3.Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby certyfikaty kontroli jakości były dostępne na Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta , do której Zamawiający posiada bezpłatny , całodobowy dostęp bez konieczności dostarczenia ich z dostawą . Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie .

**Odpowiedź : Tak .**

#### **4. Załącznik nr 1 , Pakiet nr 21 :**

Czy Zamawiający pozwoli na modyfikację tabeli i dodanie wiersza do wpisania usługi serwisowej przeglądu rocznego oferowanego analizatora .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

#### **5. Załącznik nr 1 Pakiet nr 21 :**

Jeśli odpowiedź na poprzednie pytanie jest negatywna to czy Zamawiający pozwoli na modyfikację tabeli i dodanie czterech wierszy zawierających części zużywalne i ich wycenę . Części wymienne są podczas rocznego przeglądu rutynowego .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

#### **6. Załącznik nr 1 Pakiet nr 21 :**

Czy Zamawiający umożliwi dodanie pozycji formularza asortymentowo – cenowego wynikającej z instrukcji użytkownika analizatora odpowiedniej ilości opakowań testów kontroli jakości pracy analizatora QCV . Umożliwiają one co miesięczne sprawdzenia poprawności pracy systemów hydraulicznych i optycznych oferowanego analizatora . Raporty z przeprowadzonej kontroli są jednym z elementów zapewnia najwyższej jakości wyników uzyskanych na analizatorach mini Vidas i dopuszczających analizator do dalszej pracy po uzyskaniu poprawnych wyników testów kontrolnych .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

#### **Pytania do Istotnych Postanowień Umowy :**

##### **7. § 3 ust. 3 :**

Czy zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego .

Uzasadnienie : Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar w terminie określonym w § 8 ust. 3 umowy .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

##### **8. § 6 ust. 2 lit. b :**

Czy zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na :

„w wysokości 0,07% wartości brutto reklamowanego towaru , za każdy dzień opóźnienia w usunięciu wad i usterek zgodnie z terminami określonymi w niniejszej umowie” .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

##### **9. § 6 ust. 2 lit. c :**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na :

„za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia umownego”

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

##### **10. § 6 ust. 4 :**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na „całkowita wysokość kar nie może przekroczyć 20% wartości umowy” .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

##### **11. § 8 ust. 3 :**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na :

„dostawca obowiązany jest dostarczyć towar w terminie ..... dnia roboczego od daty złożenia zamówienia . za dni robocze w rozumieniu umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy . Po tym terminie Zamawiający po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy ma prawo do dokonania zakupu u innego Dostawcy lub Producenta , a różnicą kosztów zakupu oraz dostawy obciążyć Dostawcę „ .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

##### **12. § 11 ust. 2 :**

Czy zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na :

„Dostawca zobowiązany jest do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie 7 dni roboczych od daty złożenia reklamacji , a w przypadku uznania jej zasadności dostarczy odpowiednią partię przedmiotu dostawy na swój koszt i ryzyko w terminie 3 dni roboczych od rozpatrzenia reklamacji” .

**Odpowiedź ; Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

##### **13. § 13 ust. 3 :**

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na :

„Strony zastrzegają sobie uprawnienie do rozwiązywania umowy z zachowaniem 1-dno miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego„ .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

#### **Opis przedmiotu zamówienia :**

1. Czy w pakiecie nr 13 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków antybiogramowych wykonanych na podłożu celulozowym posiadających pozytywną opinię KORLD . Zgodnie z informacją

testy te zapewniają lepsze przyleganie do podłoża , nie tworzą się mikropęcherzyki powietrza pod paskiem czego konsekwencją jest równomierna i szybka dyfuzja antybiotyku do podłoża .

**Odpowiedź : Nie .**

2.Czy w pakiecie 14 w pozycjach 11 , 15 , 43 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie krążków antybiogramowych pochodzących od innego producenta , oraz na bezpłatne użyczenie 4 dyspenserów kompatybilnych ze wszystkimi zaoferowanymi krążkami .

**Odpowiedź : Nie .**

3.Czy w pakiecie 14 cz. B poz. 6 i 8 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w formie pasków diagnostycznych . Pasek diagnostyczny zmienia kolor wskazując na dodatni wynik testu .

**Odpowiedź : Tak .**

4.Czy w pakiecie 17 poz. 4 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu konfekcjonowanego po 150 oznaczeń w opakowaniu zbiorczym .

**Odpowiedź : Tak .**

5.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 14 części C i utworzenie oddzielnego pakietu na te pozycje , zwiększy to konkurencyjność ofert i pozwoli na przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów .

**Odpowiedź : Nie .**

**SIWZ rozdział VII pkt. 6 , 7 , 8 :**

6.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami . W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej , czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów , gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**Istotne postanowienia umowy .**

**7.§ 13 ust. 1 :**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto , a co za tym idzie wartości brutto umowy , w przypadku zmiany stawki VAT .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**8.§ 13 ust. 1 :**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT , zgodnie z zapisami ustawy o VAT .

**Odpowiedź ; Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

9.Czy Zamawiający może określić procentowo minimalną wartość umowy , która zostanie na pewno zrealizowana .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**10.§ 13 ust. 1 :**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości do dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT , zgodnie z zapisami ustawy o VAT z jednoznacznym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**11.§ 5 :**

Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia „opóźnienia „ na „ zwłoka”

**Odpowiedź ; Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**12.§ 6 ust. 2 litera c) :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy .

Uzasadnienie :

Jeśli dostawa będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy , a dla przykładu odstąpienia od umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru , to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony . W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą , a wysokością kary umownej .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

13.Czy zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji .

**Odpowiedź : Nie .**

14. Czy Zamawiający może określić, jeżeli przewiduje maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa.

Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaofertowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy.**

**15. §13 ust. 1:**

Czy Zamawiający dopuści po każdorazowej konsultacji z zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaofertowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy o innej nazwie, kodzie i / lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaofertowanego w danej pozycji w sytuacji gdy z przyczyn niezależnych od wykonawcy jest on niedostępny u producenta. W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji) cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie:

Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni zarówno zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi nich skutkami wypadków losowych do których mogą należeć czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców niekorzystne makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy.**

**Dotyczy pakietu nr 10:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie testu HIV 4 generacji ( wykrywającego jednocześnie przeciwciała anty – HIV -1 , anty HIV – 2 , anty HIV g.o i antygen HIV p24) .

**Odpowiedź: Tak .**

2. Prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy zamawiający wymaga aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym zgodnym z obowiązującymi zaleceniami i wymogami Polskiego Towarzystwa kardiologicznego PTF oraz Europejskiego Towarzystwa ESC i umożliwił zastosowanie szybkiego 1- godzinowego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego. Pozwoli to Zamawiającemu na prowadzenie wiarygodnej i szybkiej diagnostyki kardiologicznej zgodnie z najnowszymi rekomendacjami.

**Odpowiedź: Tak .**

3. Prosimy o uściślenie czy zamawiający oczekuje złożenia oferty na parathormon 2gen, czy 3gen.

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje złożenie oferty na parathormon 3gen.**

4. Dotyczy Pakietu nr 4 pkt. 5 wymaganych warunków, załącznik nr 1:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofertowania analizatora używanego z 2013r. produkcji, po pełnym przeglądzie serwisowym i z pełną gwarancją bezpłatnego serwisu na cały okres trwania umowy.

**Odpowiedź: Tak .**

5. Dotyczy Pakietu nr 4 pkt. 11 wymaganych warunków załącznik nr 1:

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga przeglądu i wydruku danych kalibracyjnych czyli wartości dla poszczególnych oznaczeń parametrów fizyko-chemicznych.

**Odpowiedź: Tak .**

**6. Dotyczy Pakietu nr 1:**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy zamawiający wyrazi zgodę na zaofertowanie analizatora używanego zainstalowanego u zamawiającego w roku 2013.

**Odpowiedź: Tak .**

**Dotyczy wzoru umowy:**

**Par. 5 ust. 3:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury.

Uzasadnienie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy.**

**Par. 6 ust. 2 pkt. a) – b):**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”

**Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy.**



**Par. 6 ust. 2 pkt. c) :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób , aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczy niezrealizowanej części umowy .

Uzasadnienie : Jeśli dostawa towaru będzie w znacznej mierze realizowana w sposób prawidłowy , a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru , to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony . W takiej sytuacji budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą , a wysokością kary umownej .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Par. 6 ust. 3 :**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Par. 6 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu „zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez wykonawcę kary umownej”

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Par. 8 ust. 2 :**

Czy Zamawiający dopuści aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej.

**Odpowiedź : Nie .**

**Par. 10 ust. 2 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu nie krótszego niż 3 dni robocze .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Par. 13 ust. 3 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby odstąpienie mogło nastąpić wyłącznie „z ważnych powodów” .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Dotyczy pakietu nr 22 :**

Czy zamawiający dopuści test posiadający inny sposób odczytywania wartości stężenia niż oznakowanie wartościami stężeń bezpośrednio na pasku . Oferowany test spełnia wszystkie najnowsze rekomendacje EUCAST a ponadto w badaniu wykonanym przez EUCAST wypadł najlepiej ze wszystkich sprawdzanych testów ( dostępne na [http://www.eucast.org/ast\\_of\\_bacteria/warnings/](http://www.eucast.org/ast_of_bacteria/warnings/)) W załączeniu ułotka testu oraz wspomniane wyniki badania EUCAST .

**Odpowiedź : Tak .**

**Dotyczy : pakiet nr 14 :**

5.Zwracamy się do zamawiającego z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania w części „B” w pozycji nr 8 testu w postaci pasków .

**Odpowiedź : Tak .**

6.Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania w części „B” w pozycji nr 12 testu w postaci pasków , konfekcjonowanego po 50 sztuk w opakowaniu , czyli przeliczenie wymaganej ilości przez zamawiającego na 250 oznaczeń (zaokrąglenie „ w górę „)

**Odpowiedź : Tak , przy zaokrągleniu w dół .**

**Pakiet nr 11 :**

1.Czy Zamawiający dopuści odczynnik do D-dimerów stabilny na pokładzie analizatora 14 dni .

Uzasadnienie :

Z jednej fiołki odczynnika można wykonać 48 badań . Biorąc pod uwagę liczbę badań podanych przez Zamawiającego , fiołka odczynnika zostanie wykorzystana w ciągu 7 dni , co zapewnia ciągłość pracy bez konieczności przenoszenia odczynnika do lodówki .

**Odpowiedź : Tak .**

2.Czy zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynników prekalibrowanych , które nie wymagają kalibracji z jednoczesnym pominięciem kalibratorów w wycenie . Wszystkie niezbędne informacje do użycia odczynnika są umieszczone w kodzie kreskowym .

**Odpowiedź : Tak .**

3.Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika do APTT wyprodukowanego w oparciu o naturalne fosfolipidy w fiołkach 2ml , stabilnych aż 10 dni na pokładzie analizatora i 14 dni w lodówce . Biorąc pod uwagę jakość uzyskanych wyników , syntetyczne czy naturalne fosfolipidy użyte do produkcji odczynnika nie mają żadnego znaczenia w odniesieniu do diagnostyki pacjenta .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

4. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza rozwiązanie równoważne zaoferowania testu do D-dimerów wysokoczułego z podaną w dołączonym do oferty oficjalnym oświadczeniu producenta czułością kliniczną i negatywną wartością predykcyjną do wykluczania ŻCHZZ.

**Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza zgodnie z SIWZ lub innej uznanej Europejskiej Instytucji Naukowej .**

5. Czy Zamawiający dopuszcza analizatory z możliwością oznaczania poziomu fibrynogenu wyłącznie klasyczną metodą Claussa . Metoda Claussa jest jedyną wiarygodną i porównywalną metodą wyliczenie wartości stężenia fibrynogenu na podstawie pomiaru PT jest obciążone bardzo dużym błędem .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

6. Ze względu na to, iż D- dimery są bardzo ważnym elementem kosztotwórczym oferty prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający wymaga doliczenia dodatkowych oznaczeń ze względu na powtórki konieczne dla uzyskania końcowego wyniku w przypadku próbek z wysoką zawartością D-dimerów przekraczających zakres pomiarowy testu . Jeśli tak to prosimy o określenie szacunkowe ( np. w % ) i ilości próbek :

a) do 5 tys ng/ml FEU

b) powyżej 5 tys ng/ml FEU

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

7. Czy Zamawiający wymaga aby analizator automatyczny pracował na tych samych odczytnikach co aparat K-3002 Optic będący własnością Szpitala .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

**Pakiet nr 5 :**

1. Czy podana przez Zamawiającego ilość oznaczeń to oznaczenia pojedyncze czy w dubiecie .

**Odpowiedź ; W dubiecie .**

2. Czy Zamawiający w punkcie 3 tabeli miała na myśli Fibrynogen metoda Claussa.

**Odpowiedź : Tak .**

3. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie materiału kontrolnego na dwóch poziomach ( normalnym i patologicznym ) . W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o wskazanie aktu prawnego , który nakłada wymóg prowadzenia kontroli na trzech poziomach .

**Odpowiedź : Tak .**

4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na pominięcie zestawu referencyjnego do INR , jeśli zestawy odczytnikowe nie wymagają tego zestawu , co jest potwierdzone w ulotce .

**Odpowiedź : Tak .**

5. Czy Zamawiający dopuszcza tromboplastynę ciekłą jednoskładnikową gotową do użycia .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

6. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu do Fibrynogenu z buforem imidazolowym w miejsce weronalowego .

**Odpowiedź : Tak .**

**I Dotyczy SIWZ , Istotne postanowienia umowy .**

**§5 ust. 3 :**

Wykonawca zwraca się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody , aby termin płatności faktur VAT wynosił „do 30 dni licząc od daty wystawienia faktury VAT „

**§ 5 :**

Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu :

„W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych zgodnie z Ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie”

Jeśli tak , jednocześnie prosimy o usunięcie § 6 ust. 3 niniejszej umowy .

**§ 6 ust. 2 pkt. a) i b) :**

Uprzejmie prosimy o dookreślenie zapisów dot. kar umownych za niezrealizowanie w terminie dostawy / usunięcia wad i usterek poprzez zwrot „za każdy dzień opóźnienia z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”

Wykonawca wskazuje , iż kara powinna pełnić funkcję dyscyplinującą , a nie paraliżującą . W obecnym brzmieniu zapisu Wykonawca nie ma wpływu na wysokość kary – nie zależy to od jego należytej staranności .

**§ 6 ust. 2 pkt. c) :**

Prosimy o modyfikację ww postanowienia wzoru umowy w taki sposób aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości pozostałej do realizacji umowy , nie zaś od wynagrodzenia umownego .

Wykonawca wskazuje, iż w sytuacji gdy umowa dotyczy świadczeń ciągłych, a dostawa odczynników będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, odstąpienie do umowy może dotyczyć niewielkiej partii odczynników w konsekwencji zastrzeżenia kary umownej naliczanej od wynagrodzenia umownego będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Jednocześnie czy Zamawiający wyrazi zgodę na pomniejszenie wysokości kary z 20% na 10%.

#### **§ 6 :**

Prosimy o uzupełnienie ww postanowienia wzoru umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu : „zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% netto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego z wyłączeniem okoliczności, o której mowa w § 14 niniejszej umowy”

#### **§ 7 :**

Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zwrotu w następującym brzmieniu : „Wówczas ceny brutto określone w umowie ulegną odpowiedniej zmianie, a ceny netto pozostaną niezmiennione”

#### **§ 8 ust. 1 :**

Prosimy o doprecyzowanie, czy zamówienia podpisane / zatwierdzone wyłącznie tylko przez osoby wskazane do dokonywania odbioru partii zamówienia i składania zamówień mają być realizowane. Jeżeli tak, prosimy o wskazanie kilku osób w celu uniknięcia sytuacji braku realizacji (wstrzymania) zamówienia z powodu nieobecności przedstawiciela Zamawiającego i podpisania zamówienia przez inną osobę.

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający każdorazowo poinformuje Wykonawcę o udzieleniu zastępstwa dla osoby upoważnionej do składania zamówień.

#### **§ 8 ust. 2 :**

Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień.

Proponujemy następujący zapis :

„lun-e-mailem .minimalne dane niezbędne do prawidłowego zamówienia odczynników to : nazwa i adres Zamawiającego, nazwa handlowa i numer katalogowy zamawianych produktów, ilość cena lub wskazanie właściwej umowy handlowej, miejsce dostawy, oraz oczekiwana data dostawy. W przypadku materiału kontrolnego, niezbędną informacją jest również numer zamawianej serii (LOT), zgodnie z harmonogramem dostaw. Czas realizacji zamówienia biegnie od momentu jego skutecznego dotarcia do wykonawcy”

Powyższy zapis umożliwia zapewnienie pod względem technicznym ciągłości dostaw do Zamawiającego. Powyższy zapis stanowi gwarancję wykonawcy do rzetelnego wywiązania się z zobowiązań dotyczących dostaw odczynników względem zamawiającego – umożliwia precyzyjne planowanie oraz zapewnia pewność dostaw pogłębiając wzajemne zaufanie obu stron umowy.

#### **§ 8 ust. 4 :**

Zamawiający zastrzega sobie prawo do rezygnacji z części zamówionego towaru. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu :”przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%”

**Odpowiedź Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

#### **§ 9 :**

Wykonawca zwraca się z prośbą o poprawę omyłki pisarskiej poprzez zwrot na własny koszt.

**Odpowiedź : § 9 otrzymuje brzmienie :**

- 1)Dostarczyć towar dobrej jakości zgodnie z obowiązującymi normami i przepisami .**
- 2)Dostarczyć towar terminowo na własny koszt i ryzyko do magazynu Zamawiającego tj. Szpital Ogólny 18 – 200 Wysokie Mazowieckie ul. Szpitalna 5 .**

#### **§ 10 ust. 1 :**

Prosimy o uzupełnienie postanowienia zapisem w brzmieniu :

„(..) lub do wyczerpania całkowitej wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 niniejszej umowy”

**Odpowiedź Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

#### **§ 10 ust. 2 tiret trzeci :**

Prosimy o uzupełnienie ww postanowienia umowy poprzez dodanie zapisu w brzmieniu :”za wyjątkiem okoliczności gdy odmowa dostarczenia towaru wynika z faktu, iż Zamawiający zalega z płatnościami za dostarczony towar ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty”

**Odpowiedź Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

## § 12 :

Z uwagi na treść § 11 Wykonawca zwraca się z prośbą o ujednoczenie zapisów dotyczących reklamacji poprzez usunięcie niniejszego postanowienia .

Wykonawca wskazuje , iż niniejszy zapis w dotychczasowym brzmieniu mają charakter abuzywny , narzucają wykonawcy obowiązek uznania reklamacji , tymczasem wykonawca zgodnie z literą prawa nie może odmówić przyjęcia reklamacji z tytułu odpowiedzialności za niezgodność towaru z umową ale ma prawo po rozpatrzeniu reklamacji ją odrzucić , dlatego też zasadne aby wskazać , iż wykonawca ma obowiązek uznania tylko uzasadnionych reklamacji a nie każdych .

Ewentualnie , prosimy o ujednoczenie ww postanowień poprzez zapis w brzmieniu :

1. Dostawca ma obowiązek dostarczać towar pełnowartościowy , oryginalny zgodny z zawartą umową . Dostawca ponosi odpowiedzialność za stwierdzone w aktualnej dostawie braki ilościowe i asortymentowe .  
Zamawiający powinien dokonać sprawdzenia każdej dostawy w terminie 3 dni od daty jej otrzymania . W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi o powyższym Dostawcę . Strony ustalają pisemny sposób załatwienia reklamacji . Składane one będą faksem na adres siedziby dostawcy , następnie potwierdzone listem poleconym .
3. Podstawą rozpoczęcia reklamacji jest komisyjny protokół odbiorczy sporządzony przez Zamawiającego niezwłocznie po dostawie towaru , w którym stwierdza się :
  - datę jego sporządzenia
  - miejsce , oraz formę stwierdzenia braków ilościowych czy asortymentowych
  - stan opakowań tj. czy uszkodzone , fabrycznie zamknięte itp.
  - stan całej dostawy
4. W przypadku braków ilościowych i asortymentowych niezgodnych z zamówieniem Dostawca winien niezwłocznie braki uzupełnić na własny koszt i ryzyko . termin do zapłaty za dostawę w takim przypadku biegnie od daty uzupełnienia dostawy przez Dostawcę .
5. Dostawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji jakościowej Zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od daty złożenia reklamacji , a w przypadku uznania jej zasadności dostarczy odpowiednią partię przedmiotu dostawy na swój koszt i ryzyko w terminie 5 dni roboczych od rozpatrzenia reklamacji .
6. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy towaru dostarczonego za zwłoką .
7. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie towar może zostać zakupiony u innego dostawcy , zaś różnicą kosztów zakupu obciążony będzie dostawca , z którym została podpisana umowa .

**Odpowiedź Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

## § 20 :

Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu :

1. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji o charakterze organizacyjnym , ekonomicznym i technicznym mogących stanowić tajemnicę przedsiębiorstwa Zamawiającego w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. 1993r. Nr 47 , poz. 211 z późniejszymi zmianami ( jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. 1997r. Nr 133 poz 883 z późniejszymi zmianami ) oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010r. o ochronie informacji niejawnych (Dz. U. 2010r. Nr 182 poz. 1228 z późniejszymi zmianami) w tym w szczególności do :
  - a) ochrony i zabezpieczenia danych zgodnie z wymogami ustaw ,
  - b) przetwarzania informacji i danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie ,
  - c) zachowania w tajemnicy danych osobowych pozyskanych w związku z realizacją umowy ,
  - d) zwrotu wszelkich zawierających dane osobowe nośników danych przekazanych przez Zamawiającego oraz trwałego zniszczenia wszystkich ich kopii ,
  - e) niezwłocznego poinformowania zamawiającego o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych
2. Zachowanie poufności informacji , o których mowa w ust. 1 obowiązuje Wykonawcę także po rozwiązaniu umowy .
3. Naruszenie obowiązku , o którym mowa w ust. 1 powoduje odpowiedzialność Wykonawcy za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu (na zasadach wynikających z kodeksu cywilnego) oraz stanowi podstawę do rozwiązania niniejszej umowy przez Zamawiającego z zachowaniem 14-dniowego okresu wypowiedzenia .

**Odpowiedź Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

**Dotyczy pakietu nr 11 pkt. 21 :**

Czy zamawiający dopuści do udziału w przetargu analizator , który posiada zewnętrzny skaner do odczytników , pozostałe parametry zgodne z SIWZ .

**Odpowiedź : Tak .**

**Dotyczy Pakietu nr 13 :**

1.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym . Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża , nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten , w przeciwieństwie do plastiku jest przepuszczalny dla powietrza) czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża . Ponadto wg najnowszych zaleceń KORLD dopuszczalne jest stosowanie testów MIC zarówno na podłożu bibułowym jak i plastikowym .

**Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .**

**Dotyczy Pakietu nr 14 :**

1.Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedłożenia pozytywnej opinii KORLD .

**Odpowiedź ; Nie .**

2.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dyspenserów innych niż Becton Dickinson oraz pasujących do nich odpowiednio krążków antybiogramowych .

**Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ .**

3.Jesli odpowiedź na powyższe pytanie będzie twierdzące , prosimy o określenie ilu dyspenserów Zamawiający oczekuje .

4.Czy Zamawiający wydzieli z pakietu punkt c i utworzy dla niego osobny pakiet . Pozwoli to na złożenie większej liczby cenowo korzystnych ofert .

**Odpowiedź : Nie .**

**Dotyczy pakietu nr 16 :**

1.Czy Zamawiający wydzieli poz. 3-6 , pozwoli to na złożenie większej liczby cenowo korzystnych ofert .

**Odpowiedź : Nie .**

**Dotyczy pakietu nr 6 :**

1.Czy w związku ze specyfikacją asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. Krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 możliwość dostaw odczynnik...ów wg załączonego do oferty harmonogramu dostaw na dany rok , a kryterium termin dostawy , opisany w pkt. XIV SIWZ jako „opis kryteriów którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty” dotyczył będzie w zakresie pakietu nr 6 dostaw pilnych tzw. na cito zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie max. 5 dni roboczych .

**Odpowiedź : Tak .**

2.Prosimy o doprecyzowanie czy zapis zawarty w § 7 istotnych postanowień umowy „ceny mogą ulec zmianie w przypadku zmiany stawki VAT z dniem wejścia w życie odpowiedniego aktu prawnego zmieniającego stawkę VAT , Zamawiający rozumie jako zmianę cen jednostkowych brutto przedmiotu zamówienia w przypadku zaistnienia w trakcie obowiązywania umowy ustawowych zmian stawki podatku VAT ( w szczególności podwyższenia stawki podatku VAT ) z jednoczesnym zachowaniem stałości cen netto .

**Odpowiedź : Zamawiający utrzymuje w mocy zapisy Istotnych Postanowień Umowy .**

3.Prosimy o podanie nazw sprzętu posiadanego przez Zamawiającego systemu ID System firmy DiaMed do którego Zamawiający wymaga mikrokart i odczynników w ramach pakietu nr 6 .

**Odpowiedź : ID-inkubator , ID- wirówka , ID-pipety .**

4.Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający pod pojęciem mikrokarty i odczynniki dedykowane do posiadanego systemu ID system firmy DiaMed zgodnie z regulacją art. 90 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych rozumie mikrokarty i odczynniki wskazane w instrukcjach używania wyrobów medycznych ( sprzętu produkcji DiaMed) do których prowadzone jest postępowanie w ramach pakietu nr 6 .

**Odpowiedź : Tak .**

5.Prosimy o doprecyzowanie czy w pozycji 7 załącznika nr 1 dla pakietu nr 6 Zamawiający wymaga krwinek panelowych do oznaczania p/c układu ABO tj. 3 krwinek A1 , B , 0 każdej w ilości po 240ml , czy też 2 krwinek A1 , B w ilości po 240ml .

**Odpowiedź : Zamawiający wymaga krwinek A1,B,O , każdej po 240ml .**

6.Czy w związku z warunkiem (wymagania 7) „wszystkie odczynniki , materiały zużywalne i kontrole między laboratoryjna pochodzą od jednego producenta” zamawiający wymaga w formularzu cenowym (załącznik nr 1 ) w kolumnie ‘nazwa handlowa producenta podana przez wykonawców również nazwy producenta oferowanego asortymentu .

**Odpowiedź ; Tak .**

7. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku produktów niebędących wyrobami medycznymi w świetle ustawy o wyrobach medycznych tj. w szczególności jednorazowych końcówek do pipet oraz międzynarodowej zewnętrznej kontroli jakości Zamawiający nie wymaga znaku CE.

Uzasadnienie:

Końcówki do pipet zgodnie z wytycznymi Komisji Europejskiej jako wyrób do ogólnego zastosowania laboratoryjnego nie są wyrobami medycznymi i nie muszą posiadać oznaczenia CE. Z kolei materiał kontrolny służący do zewnętrznych procedur zapewnienia jakości nie podlega Dyrektywie 98/79/WE o wyrobach medycznych in vitro i tym samym nie nosi oznaczenia CE.

**Odpowiedź ; Tak .**

**Dotyczy pakietu nr 22 :**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów z antybiotykiem w 7 rozcieńczeniach .

**Odpowiedź : Nie , zgodnie z SIWZ .**

Kierownik Zamawiającego