Samodzielny Publiczny Proszowice, dnia 21.05.2019 r.

Zespół Opieki Zdrowotnej

ul. Kopernika 13,

32-100 Proszowice.

**Uczestnicy**

**postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego**

**na**

**Dostawa odczynników i materiałów laboratoryjnych do Laboratorium Centralnego wraz z dzierżawą aparatów.**

**Oznaczenie sprawy: 07/ZP/2019**

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań  
i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia  
29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986  
z późniejszymi zmianami).

**Pytanie 1:**

**„**Dot. zapisów Załącznik nr 1 – Oferta, Umowy § 3 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ujednolicenie zapisu dotyczącego wymaganego terminu płatności, gdyż w Ofercie wymagany jest 60-cio dniowy termin płatności a w Umowie 30 dniowy.”

**Odpowiedź:** Wymagany termin płatności jest 60-cio dniowy. Termin zostanie poprawiony w Umowie na 60-cio dniowy.

**Pytanie 2:**

**„**Dot. Pakiet 5 poz. 17

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje statywu 50-cio miejscowego do probówko-strzykawek o średnicy do 17 mm?”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 3:**

„Dot. Pakiet 5 Wymagani dot. przedmiotu dostawy pkt 12

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie z wymogu posiadania naklejonej etykiety również mikroprobówki w poz. 11 i 12.”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 4:**

„Dot. Pakiet 5 Wymagani dot. przedmiotu dostawy pkt 13, SIWZ rozdz. VII pkt 1.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyłączenie z wymogu dostarczenia próbki również wyrobów  
z poz. 17 i 18 lub zmniejszenie wymaganej ilości dla tych pozycji do 1 szt. Prośbę swą motywujemy tym,  
iż próbki, jako część oferty, muszą być przechowywane wraz z ofertą przez cały okres obowiązywania umowy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający zmniejsza ilość próbek dla poz. 17 i 18 do 1 szt.

**Pytanie 5:**

**„**Dot. SIWZ rozdz. VII pkt 4.2

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji  
i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 9 i 17 Pakietu nr 5 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych **nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu**. Powyższe nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z używania w placówkach leczniczych.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenie dot. pozycji 9 i 17 w Pakiecie nr 5, iż produkty te nie zostały zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. i nie posiadają żadnych dokumentów dopuszczających te produkty do obrotu i stosowania.”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 6:**

„Dot. SIWZ rozdz. VII pkt 4.4

Zamawiający wymaga dołączenia kart charakterystyki oferowanych odczynników. Ponieważ oferowane strzykawko-probówki będące elementem systemu zamkniętego pobierania krwi w Pakiecie nr 5 nie mają obowiązku posiadania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych zgodnie z Ustawą o substancjach  
i preparatach z dnia 11 stycznia 2001 r (Dz.U. nr 11 poz. 84 z późn. zmianami), zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopisanie: „…o ile jest to wymagane.””

**Odpowiedź:** Karty charakterystki wymagane są do przedmiotu zamówienia zawierającego substancje niebezpieczne.

**Pytanie 7:**

„Dot. zapisów Oferty

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody, w przypadku składania oferty na Pakiet nr 5, na zastąpienie w pkt 1 słowa „Odczynniki” nazwą Pakietu nr 5, gdyż wyroby w Pakiecie nr 5 nie są odczynnikami, a systemem zamkniętym do pobierania krwi metodą aspiracyjno-próżniową oraz drobnym sprzętem laboratoryjnym wraz z dzierżawą. Adekwatnie do pakietu nr VI. ”

**Odpowiedź:** Zamawiający w formularzu „Oferta” zamienia numer Pakiet VI na Pakiet numer V i określa nazwą Pakietu, poprawiony formularz „Oferta” w załączeniu.

**Pytanie 8:**

„Dot. zapisów Umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę nazwy przedmiotu dostawy w Umowie załącznik nr 5 do SIWZ z „Odczynniki” na „Odczynniki / materiały jednorazowe do pobierania krwi systemem zamkniętym”. Oferowany przedmiot w Pakiecie nr 5 zgodnie z kodem CPV to urządzenia do nakłuwania żył, pobierania krwi, a nie odczynniki. W związku powyższym, określony w Umowie przedmiot dostawy nie dotyczy wyrobów oferowanych w pakiecie nr 5.”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 9:**

„Dot. zapisy Umowy § 5 ust. 1 ppkt a

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu w Umowie § 5 1 ppkt a z: „w wysokości 200 złotych za każdy dzień opóźnienia (…)” na zapis: „w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy, za każdy dzień opóźnienia (…)”.

Kara umowna stanowi surogat odszkodowania, mającego kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje, wynikające z niewykonania bądź nienależytego wykonania zobowiązania. Wysokość kary umownej winna być zatem proporcjonalna do rozmiaru szkody poniesionej przez wierzyciela. W przypadku opóźnienia z pojedynczą dostawą Przedmiotu Umowy wierzyciel ponosi szkodę w wysokości wartości pojedynczej dostawy, zatem kara umowna powinna być ustalona w wysokości proporcjonalnej do wartości konkretnej dostawy.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę.

**Pytanie 10:**

„Dot. zapisy Umowy § 5

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. 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.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę albowiem dla Zamawiającego(z jego punktu widzenia) istotna jest wartość brutto, a nie netto.

**Pytanie 11:**

„Dot. zapisów Umowy § 2 ust. 2

Prosimy o modyfikację zapisów Umowy poprzez dopisanie: „(…) na własny koszt i ryzyko **przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto** (…)**.**”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 12:**

„Czy w formularzu ofertowym zał. nr 1, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie zapisów dotyczących tylko tej części, na którą Wykonawca będzie składał ofertę, pozostałe części zostaną usunięte?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie części formularza, a dopuszcza możliwość wykreślenia zapisów części, na którą Wykonawca nie będzie składał ofertę.

**Pytanie 13: Pytania do umowy dostawy:**

“§2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Dostawa poszczególnych partii Odczynników realizowana będzie przez Dostawcę na podstawie zamówień wysłanych za pośrednictwem komunikacji elektronicznej na adres email: ………………………, składanych przez upoważnionego pracownika/pracowników Odbiorcy. Każde zamówienie określać będzie nazwę Odczynników oraz jego ilość.”?

Uzasadnienie: Wykonawca planuje w najbliższym czasie zrezygnować z użytkowania faksu jako środka komunikacji. W bezpieczeństwie o poprawienie i sprawne odbieranie korespondencji przez cały okres trwania umowy, zwracamy się z prośbą o modyfikację powyższego postanowienia.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany wskazując, że intencją tego postanowienia jest sprawna realizacja zamówień, także w zakresie ich składania wskazując na różne dopuszczalne formy.  
To oznacza, że jeżeli Dostawca nie będzie miał możliwości korzystania z faksu, to oczywiście w takiej formie zamówienia nie będą składane. W obecnej praktyce komunikacja elektroniczna ma wiodącą rolę. Kwestia ta będzie wypracowana w toku współpracy.

**Pytanie 14: Pytania do umowy dostawy:**

„§2 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Dostawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot konkretnego zamówienia Odczynników wraz z fakturą do siedziby Odbiorcy na własny koszt i ryzyko w terminie 4 dni roboczych od daty złożenia Zamówienia. Zamówienia, które wpłyną do Wykonawcy po godzinie 12:00 będą traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczania faktur VAT wraz z realizowanym zamówieniem, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia faktur za pośrednictwem poczty/ kuriera w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy na adres siedziby Zamawiającego lub faktur elektronicznych (format PDF) za pośrednictwem emaila na adres: …………………….., na co Zamawiający wyraża zgodę.”?

Uzasadnienie: Ze względu na wewnętrzne zmiany procedur korporacyjnych oraz przeniesienie magazynu Wykonawca nie ma dłużej możliwości dołączania faktur do paczki z realizowanym zamówieniem. Wykonawca każdorazowo dołączy do zamówienia specyfikację wysyłkową określającą w sposób szczegółowy m.in. rodzaj i ilość dostarczonego towaru, cenę, numer katalogowy/ serię i datę ważności. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się do każdorazowego wystawienia faktur w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz do jej niezwłocznego dostarczenia (wedle wyboru Zamawiającego) za pośrednictwem poczty na adres siedziby Zamawiającego lub w formacie PDF za pośrednictwem drogi elektronicznej na wskazany przez Zamawiającego adres email. Mając powyższe na uwadze zwracamy o przychylne rozpatrzenie pytania.”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgody na następującą zmianę:

,,Dostawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot konkretnego zamówienia Odczynników/ materiały laboratoryjne wraz z fakturą do siedziby Odbiorcy na własny koszt i ryzyko w terminie 3 dni roboczych od daty złożenia Zamówienia. Zamówienia, które wpłyną do Wykonawcy po godzinie 12:00 będą traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano. W odniesieniu do Wykonawców nie mających możliwości dostarczania faktur VAT wraz z realizowanym zamówieniem, Zamawiający dopuszcza możliwość dostarczenia faktur za pośrednictwem poczty/ kuriera w terminie 3 dni roboczych liczonych od daty dostawy na adres siedziby Zamawiającego lub faktur elektronicznych (format PDF) za pośrednictwem emaila na adres: …………………….., na co Zamawiający wyraża zgodę.”

**Pytanie 15: Pytania do umowy dostawy:**

„§2 ust. 10 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Wraz z dostawą zamówienia Dostawca zobowiązany jest przekazać Odbiorcy wszelkie dokumenty związane z dostawą, w tym wszelkie dokumenty finansowe obejmujące odpowiednią fakturę VAT oraz inne dokumenty niezbędne do wykorzystania i użytkowania przedmiotu umowy w sposób zgodny z jego przeznaczeniem, z zastrzeżeniem §2 ust. 2”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na powyższą modyfiklację projektu umowy.

**Pytanie 16: Pytania do umowy dostawy:**

„§4 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,W przypadku dostarczenia przez Dostawcę jakiejkolwiek części przedmiotu umowy wadliwej Strony sporządzą na tę okoliczność protokół lub stosowną notatkę. Dostawca zobowiązuje się w ciągu 4 dni roboczych dokonać wymiany Odczynników na pełnowartościowe pod rygorem nieuiszczenia zapłaty przez Odbiorcę należnej za wadliwy przedmiot zamówienia ceny, aż do czasu dostarczenia przez Odbiorcę Odczynników pełnowartościowych. Odmowa podpisania protokołu lub notatki przez przedstawiciela Dostawcy lub nieuczestniczenie przez niego w oględzinach wadliwego przedmiotu dostawy nie ma wpływu na uprawnienia Odbiorcy z tytułu rękojmi lub odpowiedzialności odszkodowawczej.”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 17: Pytania do umowy dostawy:**

„§5 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 150 zł ?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 18: Pytania do umowy dostawy:**

„§5 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,dodatkowo w razie zwłoki w dostarczeniu przedmiotu umowy w całości lub w części w ciągu jednego miesiąca od daty złożenia przez Odbiorcę stosownego zamówienia lub niedostarczenia w tym terminie przedmiotu umowy wolnego od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości  
1,5 % wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt 2 niniejszej umowy.”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 19: Pytania do umowy dostawy:**

„§5 ust. 1 lit. b – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację, czy wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 3%?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 20: Pytania do umowy dostawy:**

“§5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

,,Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w przypadku odstąpienia przez niego od umowy z winy Dostawcy w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt 2 niniejszej umowy.”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 21: Pytania do umowy dzierżawy:**

„§7 ust. 3 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikacje zapisu na:

„W przypadku awaryjności Urządzenia, w wyniku której uzyskanie wyników testów i badań do 48 godzin będzie niemożliwe - Dzierżawca prześle materiały do badań innym wykonawcom (laboratoriom), a koszty, którymi zostanie obciążony Wykonawca, nie przekroczą zaoferowanych w postępowaniu cen badań powiększonych o 10%.”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 22:**

„Czy w Pakiecie nr 7 formularzu asortymentowo – cenowym nie nastąpiła pomyłka? Zamawiający powinien umieścić w nim dodatkowy wiersz w celu wpisania kalibratorów, kontroli i innych materiałów potrzebnych do wykonania powyższych ilości badań tak jak w pozostałych pakietach. Czy w związku z tym Zamawiający dopuści taką zmianę?”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza dopisanie oraz wypełnienie przez Wykonawcę wiersza dotyczącego wymaganych materiałów.

**Pytanie 23: Pakiet nr 2**

„poz. 1: Czy Zamawiający dopuści pomiary bez chlorków? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 24: Pakiet nr 2**

„poz. 5: Czy Zamawiający dopuści analizator z 14 znakami na ID pacjenta? ”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 25: Pakiet nr 2**

„poz. 12: Czy Zamawiający dopuści analizator równocześnie oznaczający wszystkie wymagane parametry bez wyłączania elektrod? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 26: Pakiet nr 2**

„poz. 14, 15: Czy Zamawiający dopuści analizator z pakiem odczynnikowym zawierającym odczynniki, kalibratory i ścieki? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 27: Pakiet nr 2**

„poz. 16: Czy Zamawiający dopuści pomiar z próbek strzykawkowych 120µl i 95µl z próbek kapilarnych? ”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 28: Pakiet nr 4:**

“poz. 11: Czy Zamawiający dopuści odczynniki różnych producentów, w tym producenta analizatora? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 29: Pakiet nr 4:**

“poz. 12: Czy Zamawiający dopuści analizator z 75 próbkami badanymi? ”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 30: Pakiet nr 4:**

“poz. 13: Czy Zamawiający dopuści analizator z minimalną objętością próbki 45µl? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 31: Pakiet nr 4:**

“poz. 14: Czy Zamawiający dopuści analizator bez detektora skrzepu? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 32: Pakiet nr 4:**

“poz. 17: Czy Zamawiający dopuści analizator bez  możliwości zagęszczania próbek? ”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 33: Pakiet nr 4:**

“poz. 22: Czy Zamawiający dopuści analizator bez modemu serwisowego? ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 34: Pakiet 3**

“Co zamawajacy ma na myśli po przez ; Dostosowanie pomieszczenia do warunków wymaganych przy użytkowaniu aparatu.”

**Odpowiedź:** Dostosowanie pomieszczenia to uwzględnienie i dostosowanie wielkości stołu, na którym będzie stał aparat.

**Pytanie 35: Pakiet 3**

“Czy zamawiający dopusci aparat który nie ma automatycznego wykrywania zabarwienia próbki?  ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 36: Pakiet 3**

“czy zamawiający dopuści aparat bez automatyczngo określenia  zabarwienia próbki moczu?  ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 37: Pakiet 3**

“czy zamawiający dopuści aparat bez możliwość wyboru barwy moczu, klarowności moczu?”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 38: Pakiet 3**

“czy zamawiajacy dopusci aparat bez przystawka umożliwiająca wprowadzanie wyników mikroskopowej oceny osadu moczu ”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 39: Pakiet 3**

“czy zamawiajacy dopusci aparat w którym pola testowe nie zabezpieczone są siateczką winylową.”

**Odpowiedź:** Nie.

**Pytanie 40: Pakiet 3**

“Czy zamawiający dopuści aparat, który posiada Pasek do codziennej kalibracji bardzo prosty w obsłudze zewnętrzny wystarczy go zeskanować raz na 3000 badań.”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 41: Pakiet 3**

“Jaka sieć laboratoryjną posiada zamawiający, w związku z podłączeniem do sieci? ”

**Odpowiedź:** Program elaborat (MARCEL).

**Pytanie 42: Pakiet 3**

“Czy zamawiający dopuści w postępowaniu analizator bez automatycznej korekty próbek silnie zasadowych?”

**Odpowiedź:** Parametry wymienione w pytaniu są parametrami punktowanymi w kryterium oceny ofert- “Paramtery Funkcjonalne”.

**Pytanie 43: Pakiet 3**

“Czy zamawiający dopuści w postępowaniu analizator z możliwością podglądu wartości kalibracyjnych dla poszczególnych parametrów fizykochemicznych, jednakże bez możliwości ich wydruku?”

**Odpowiedź:** Parametry wymienione w pytaniu są parametrami punktowanymi w kryterium oceny ofert- “Paramtery Funkcjonalne”.

**Pytanie 44: Pakiet 3**

“Czy zamawiający dopuści w postępowaniu analizator, który nie informuje głosowym alarmem  
o zapełnieniu pojemnika na odpady?”

**Odpowiedź:** Parametry wymienione w pytaniu są parametrami punktowanymi w kryterium oceny ofert- “Paramtery Funkcjonalne”.

**Pytanie 45: Pakiet 1**

**“**W celu oszacowania ilości materiałów kontrolnych prosimy o podanie schematu wykonywania kontroli wewnątrz laboratoryjnej dla poszczególnych parametrów. “

**Odpowiedź:** Schemat w załączeniu.

**Pytanie 46: Pakiet 1**

“Czy pod określeniem "Całkowity brak codziennych zabiegów płucząco-myjąco-konserwujących" Zamawiający rozumie takie czynności które wykonywane są przez operatora?”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 47: Pakiet 1**

“Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dla kilku odczynników (He4, HbsAg, AntyHCV, AntyHbs) zaoferowano kontrolę jednoparametrową? Pozostałe odczynniki będą objęte kontrolą wieloparametrową.”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 48: Pakiet 1**

“Prosimy o doprecyzowanie nazw i numerów wymaganej  międzynarodowej kontroli jakości?”

**Odpowiedź:** RANDOX.

**Pytanie 49: Pakiet 2:**

„Prosimy o doprecyzowanie nazw i numerów wymaganej międzynarodowej kontroli jakości?”

**Odpowiedź:** RANDOX.

**Pytanie 50: Pakiet 2**

„Prosimy o wskazanie harmonogramu kontroli wewnątrz laboratoryjnej?”

**Odpowiedź:** Schemat w załączeniu.

**Pytanie 51: Pakiet 3**

„Prosimy o doprecyzowanie nazw i numerów wymaganej międzynarodowej kontroli jakości?”

**Odpowiedź:** RANDOX.

**Pytanie 52: Pakiet 3**

„Prosimy o wskazanie harmonogramu kontroli wewnątrzlaboratoryjnej?”

**Odpowiedź:** Schemat w załączeniu.

**Pytanie 53: Pakiet 3**

**„**Prosimy o potwierdzenie czy wskazane w tabeli ilości badań na 24 m-ce  zawierają już doliczenia na kontrolę?”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 54: Pakiet 4:**

„Prosimy o doprecyzowanie nazw i numerów wymaganej międzynarodowej kontroli jakości?”

**Odpowiedź:** RANDOX.

**Pytanie 55: Pakiet 4**

„Prosimy o doprecyzowanie czy podane w tabeli asortymentowo-cenowej ilości badań na 24 m-ce (kolumna 5), zawierają już oznaczenia przewidziane na kontrolę i kalibrację? Jeśli nie, czy należy te oznaczenia doliczyć? Jeśli należy, prosimy o podanie harmonogramu kontroli wewnątrz laboratoryjnej.”

**Odpowiedź:** Schemat w załączeniu, ilości badań zawierają kontrolę i kalibrację.

**Pytanie 56: Pakiet 4**

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania UIBC zamiast TIBC? Wartość parametru TIBC określana jest automatycznie przez analizator, wykorzystując oznaczone wartości parametrów UIBC i Fe dla danej próbki badanej. Jeśli tak, to czy wyspecyfikowana ilość oznaczeń TIBC należy dodać do poz. żelaza?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testu UIBC, wyspecyfikowaną ilość oznaczeń TIBC należy dodać do pozycji żelazo.

**Pytanie 57: Pakiet 4**

„W związku ze zmianą opisu zamówienia w tym pakiecie prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga zaoferowania identycznych analizatorów (głównego i backup), spełniających podane wymagane parametry graniczne?”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 58: Dot. Załącznik nr 5 do SIWZ - projekt umowy dostawy**

**1) „**Par. 1 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu – „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**2) „**Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy wynosił 5 dni?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**3) „**Par. 2 ust. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy następującego zapisu:

„Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?

Uzasadnienie: Obecne postanowienie wzoru umowy jest jednostronne i jako takie narusza normę art. 487 par. 2 k.c., który mówi, że umowa jest wzajemna, kiedy obie strony zobowiązują się w ten sposób, że świadczenie jednej z nich ma być odpowiednikiem świadczenia drugiej (zasada symetrii zobowiązań umownych).W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych  jest regułą, że każda ze stron zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też, zgodnie z art. 490 k.c., gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę  staje się wątpliwe  ze względu na stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego  świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem  do czasu gdy druga strona zaofiaruje świadczenie wzajemne  lub nie da stosownego zabezpieczenia. Zamawiający dokonał ograniczenia praw Wykonawcy przynależnych mu  
w przypadku niewykonania  zobowiązania przez Zamawiającego. Skoro Zamawiający zapisuje cały szereg sankcji wobec Wykonawcy za niewłaściwą realizację umowy, to tym bardziej nie powinien pozbawiać Wykonawcy części jego ustawowych praw przysługujących w przypadku  niewłaściwego wykonania umowy wzajemnej przez Zamawiającego.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy wskazując, że intencją przedmiotowego postanowienia nie jest w żaden sposób wyłączenie, czy ograniczenie uprawnień jednej ze stron umowy, jakie wynikają z przepisów prawa cywilnego, w tym regulujących prawa i obowiązki stron z umów o charakterze wzajemnym.

**4) „**Par. 4 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin wymiany wynosił 5 dni?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**5) „**Par. 4 ust. 4 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 nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**6) „**Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.’’”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację projektu umowy w taki sposób, że w § 5 dodaje się ust. 6 o treści: Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.

**7) „**Par. 5 ust. 1 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację projektu § 5 ust. 1 lit a umowy.

**8) „**Par. 5 ust. 1 lit. b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**9) „**Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy  
w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto  
dot. niezrealizowanej części umowy?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej 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 nie wyraża zgody na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 59: Dot. Załącznik nr 6 do SIWZ - projekt umowy dzierżawy**

**1) „**Par. 2 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?”

**Odpowiedź**: W tym miejscu wskazujemy, że przeszkolenie dotyczyć będzie 2 osób.

**2) „**Par. 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu: "chyba że ewentualna zmiana wynikać będzie z właściwości Urządzenia"?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację projektu umowy w następujący sposób: Bez zgody Wydzierżawiającego Dzierżawca nie może dokonywać żadnych zmian w Urządzeniu, chyba że ewentualna zmiana wynikać będzie z właściwości użytkowych Urządzenia o charakterze eksploatacyjnym zgodnym z instrukcją obsługi lub wytycznymi Wydzierżawiającego.

**3)** „Par. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu "Powyższe ograniczenie nie dotyczy przypadku ewentualnego periodycznego udostępnienia Urządzenia wyłącznie w miejscu jego położenia  
w siedzibie Dzierżawcy." W przypadku braku zgody, zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie w jakich sytuacjach i komu Urządzenie będzie periodycznie udostępniane?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**4)** „Par. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 60: Dot. Załącznik nr 6a do SIWZ - umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych**

„Par. 4 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia umowy na:

"Zleceniodawca jest uprawniony do kontrolowania Zleceniobiorcy w zakresie przetwarzania powierzonych w ramach niniejszej umowy danych osobowych, pod względem zgodności z niniejszą umową oraz ustawą  
o ochronie danych osobowych oraz rozporządzeń wykonawczych do ustawy. Kontrola może mieć miejsce  
w każdym czasie obowiązywania niniejszej umowy, z conajmniej siedmiodniowym wyprzedzeniem.”

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaproponowaną modyfikację projektu umowy.

**Pytanie 61:**

**“**Czy w pakiecie 7 Zamawiający w podanej ilości oznaczeń uwzględnił kalibracje i kontrole niezbędne do wykonania testów? Jeżeli nie, czy wyraża zgodę na ich doliczenie ?”

**Odpowiedź:** Tak.

**Pytanie 62:**

“Pytanie – Dotyczy Pakietu nr VI – kontrola międzynarodowa

Wnioskujemy o dopuszczenie możliwości zaoferowania 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.

Zgodnie z otrzymanym pismem z RCKiK, to RCKiK kontroluje w ramach pełnionego nadzoru merytorycznego, czy pracownia bierze udział w zewnętrznej ocenie jakości badań wymagając przedstawienia certyfikatu uczestnictwa. Certyfikat potwierdzający uczestnictwo pracowni serologii  
w programie zewnętrznej oceny jakości musi być wydany przez organizatora programu, a nie przez producenta odczynników, przy użyciu których jest badany materiał kontrolny. Dlatego też, RCKiK nie wymaga aby kontrole wykonywać przy użyciu materiału kontrolnego określonej firmy ani aby to był materiał kontrolny dostarczany przez producenta odczynników, przy użyciu których wykonuje się rutynowe badania.

Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia m.in. „wszystkie odczynniki w ramach pakietu muszą być od jednego producenta” jest sprzeczne z konstrukcją art. 29, ust 2 Prawa zamówień publicznych który wskazuje, że opis przedmiotu zamówienia powinien być neutralny, co w praktyce oznacza zakaz bezpośredniego  
i pośredniego uprzywilejowania określonych wykonawców czy też stosowania jakiejkolwiek dyskryminacji. Dyskryminacja może stanowić efekt użycia przy opisie przedmiotu zamówienia oznaczenia konkretnego producenta lub produktu.

Ponadto zgodnie z z obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 9 czerwca 2017r. w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi, każde laboratorium immunologii transfuzjologicznej powinno brać udział w zewnętrznej ocenie/zewnętrznej kontroli jakości 4 razy w roku zgodnie  
z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 21 stycznia 2009r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.

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) zaoferowana przez tego samego producenta systemu wraz z odczynnikami do oznaczeń mikrometodą kolumnowo-żelową.”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kontroli IhiT.

**Pytanie 63:**

“Zapytanie do wymagania dla pakietu Nr VI : Dostępna na stronie internetowej - Metodyka wykonania badania dla każdej oferowanej karty i odczynnika w języku polskim.

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania z uwagi na fakt ,że nie ma przepisu prawa który nakazywałby umieszczenia instrukcji na stronie internetowej w języku polskim lub producenta. Wymuszanie na producencie zmiany strony internetowej nie znajdzie u niego uznania ponieważ jest kosztowne.”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza przedłożenie metodyki wykonania badania dla każdej oferowanej karty i odczynnika w języku polskim przekazane na wezwanie, dostarczone Zamawiającemu w wersji elektornicznej tak jak składanie Oferty i innych dokumentów.

**Pytanie 64:**

“Zapytanie do wymagania dla pakietu Nr VI Dokument potwierdzający dysponowanie autoryzowanym serwisem.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r to zbywający tj. producent ,dystrybutor ma obowiązek zapewnić przeglądy oraz naprawy a nie dostawca odczynników dlatego składamy zapytanie .

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania ponieważ jest to forma przekazania obowiązków na inna firmę czyli dostawce odczynników wyłonionego w przetargu publicznym zwalniając tym samym firmę DiaHem  
z odpowiedzialności i kosztów do których są zobowiązani prawem nawet jeśli brak zapisu w umowie sprzedaży.”

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ. Zamawiający wymaga stworzenia w formularzu cenowym pozycji do wyceny walidacji posiadanego sprzętu przez autoryzowany serwis producenta.

**Pytanie 65:**

“Zapytanie do wymagania dla pakietu Nr VI wymaganie: Zamawiający wymaga wykonania walidacji posiadanego sprzętu przez autoryzowany serwis producenta. Dokument potwierdzający dysponowanie autoryzowanym serwisem

Zamawiający zakupując sprzętu ID-Centrifuge 6S, ID-Pipetor MP-1, ID-Pipetor EP-3 określonej firmy DiaMed podjął ryzyko ,że sprzedający odmówi po kilku latach walidacji sprzętu dlatego składamy zapytanie które pozwoli na uniknięcie w/w ryzyka :

1) Czy można zaoferować sprzęt nieużywany innej firmy łącznie z inkubatorem ( cały system 1 wirówka, dozownik ,pipeta i inkubator) ) Wirówki i inkubator z wyświetlaczem parametrów i czasu.”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 66:**

“Zapytanie do siwz

Czy Zamawiający uzupełni siwz zgodnie z Dyrektywa Klasyczna i PZP o klauzulę: ( cyt) Jeżeli  
w przedmiocie zamówienia Zamawiający wskazuje markę, bądź wskazane są znaki towarowe, patenty lub źródło pochodzenia (nazwa producentów lub urządzeń), postanowienia te należy odczytywać, jako określenie wymaganych cech funkcjonalnych i jakościowych, a Wykonawca ma każdorazowo prawo zastosowania rozwiązania nie gorszego niż te, które zostało zastosowane lub użyte przez Zamawiającego  
w Opisie przedmiotu zamówienia będącym załącznikiem do SIWZ. Wszelkie nazwy własne użyte w opisach przedmiotu zamówienia, określają wymagany standard, jakości towarów i usług. Dopuszcza się możliwość przedstawienia w ofercie rozwiązań równoważnych o walorach nie gorszych niż opisane w SIWZ

Uzasadnienie:

W siwz w opisie przedmiotu zamówienia w niektórych pakietach wskazano markę , patent i tym samym pochodzenie dlatego zasadne jest dopuszczenie produktów równoważnych. Cytat ze strony UZP  
„Za równoważne uznaje się rozwiązania, jak również elementy, materiały, urządzenia o właściwościach funkcjonalnych i jakościowych takich samych, które zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia, lecz oznaczonych innym znakiem towarowym, patentem lub pochodzeniem. Przy czym istotne jest to,  
że produkt równoważny to produkt, który nie jest identyczny, tożsamy z produktem referencyjnym, ale posiada pewne, istotne dla Zamawiającego, zbliżone do produktu referencyjnego cechy i parametry.””

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 67:**

“Zapytanie do wymagania dla pakietu Nr VI

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wyroby w tym końcówki do pipet były zgodne z ustawą  
o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r oraz Obwieszczeniem Ministra Zdrowia z marca 2019 r?”

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie 68:**

“Pytania – Do Pakietu nr VI

**1).** Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie nakłuwaczy do drenów innej firmy niż producent odczynników jeśli producent nie przewiduje użycia nakłuwaczy w instrukcjach kart ?”

**Odpowiedź:** Tak.

**2).** Zamawiający wymaga karty do BTA która jest wyrobem określonej firmy i nie może być w obrocie ze względu na pismo Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych (do wglądu na wniosek Zamawiającego).  
Czy zatem Zamawiający odstąpi od zakupu karty która nie może być w obrocie w UE ale może być w USA, Szwajcarii itp.?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ, w/w karta jest powszechnienie znana i używana w UE.

**3).** Zamawiający w pozycji 3 i 4 wymaga 2 rodzajów kart czyli do oznaczenia noworodka oraz potwierdzania krwi noworodka zgodnie z wymaganiem krajowym, jednakże konfiguracja wskazuje na patent i pochodzenie. Czy zatem można zaoferować karty do tego samego zastosowania tj do badania  
i potwierdzania krwi noworodka ale bez surowicy AB w pozycji 3 lub inne ( równoważne ) rozwiązania zgodnie z art. 7 oraz art. 29 ,art. 30 pzp ?

Uzasadnienie:

Opis przedmiotu zamówienia wskazuje na markę poprzez użycie zwrotu: Na jednej karcie”

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 69:**

“Czy Zamawiający zaakceptuje w pozycji 3 karte z DVI- a w pozycji 4 karte z DVI+ zgodnie  
z wytycznymi IHIT?”

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej   
w dniu 22.05.2019 r.

Z poważaniem