SPZOZEPII/23/18/16

Kościan 19.07.2016 r.

Zamawiający :

**Samodzielny Publiczny Zespół**

**Opieki Zdrowotnej**

**w Kościanie**

**64-000 Kościan**

**Ul. Szpitalna 7**

Fax : 0-65 512 -07 -07

**Do zainteresowanych**

**dotyczy : przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów**

**nr postępowania: SPZOZEPII/23/18/16**

**PAKIET NR 7 - Dzierżawa analizatora do badań koagulologicznych wraz z dostawą odczynników, kontroli, kalibratorów oraz materiałów zużywalnych**

1. Czy Zamawiający wymaga aby pozycja odczynnikowa do PT była wyposażona w funkcje mieszania?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy Zamawiający wymaga aby w igle odczynnikowej następowała inkubacja odczynnika?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator o wydajności 60 oznaczeń na godzinę pracujący przy użyciu metod: wykrzepieniowych, chromogennych i immunologicznych bez odczytu na zasadzie nefelometrii?

**Odp**. Zamawiający oczekuje analizatora posiadającego wydajność minimum 140 PT/h. Dopuszcza zaproponowane metody oznaczeń.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator niewykonujący automatycznego rozcieńczania kontroli?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator nieposiadający funkcji automatycznego załadunku kuwet reakcyjnych, bez możliwości uzupełniania kuwet w trakcie pracy analizatora?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator nieposiadający funkcji identyfikacji odczynników przy użyciu kodów paskowych?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator jednoigłowy?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Czy Zamawiający dopuści tromboplastynę króliczą o ISI ok 1.1?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Czy Zamawiający dopuści materiały kontrolne o trwałości 8 godzin po rozpuszczeniu?

**Odp.** Zamawiający oczekuje, aby rekonstytuowany materiał kontrolny był stabilny przynajmniej 24h w zaproponowanym przedziale temperatur.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator posiadający 27 pozycji próbkowych?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Według załącznika nr 4, pkt. b) oraz c) certyfikaty CE dla odczynników i analizatora mają być dostarczone wraz z pierwszą dostawą lub na każde wezwanie Zamawiającego, natomiast pkt. 24 załącznika 1.7 sugeruje, że te dokumenty trzeba dołączyć Zamawiającemu już na etapie składania oferty – prosimy o jednoznaczne doprecyzowanie czasu i warunków dostarczenia tej dokumentacji.

**Odp**. Zamawiający oczekuje, aby certyfikaty CE dla odczynników i analizatora, karty charakterystyk zostały dostarczone wraz z pierwszą dostawą.

**Dotyczy Pakietu nr 1:**

1. Czy wszędzie tam gdzie jest mowa o automatycznym analizatorze do oceny elementów upostaciowanych moczu Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania analizatora osadu moczu?

**Odp.** Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SIWZ.

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 1** parametrów technicznych dla analizatora :

1. Prosimy o uściślenie i podanie dopuszczonego przez Zamawiającego rocznika analizatora używanego który spełni wymagania Zamawiającego?

**Odp**. Zamawiający oczekuje analizatora, którego parametry techniczne określają zapisy w SIWZ.

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 5** parametrów technicznych dla analizatora :

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora na pokładzie którego wykonywane jest wirowanie próbki w jednorazowych kuwetkach (stąd osad), zgodnie z Europejskimi Wytycznymi dotyczącymi Analizy Moczu? Czynność ta nie wpływa na wydajność analizatora która wynosi ponad 100 ozn. /godz.

**Odp**. Zamawiający oczekuje analizatora, którego parametry techniczne określają zapisy w SIWZ.

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 7** parametrów technicznych dla analizatora :

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora osadu który umożliwia automatyczne ilościowe oznaczanie 2 parametrów (RBC, WBC) oraz półilościowe i jakościowe oznaczanie 9 parametrów: wałeczków szklistych, wałeczków patologicznych, nabłonków, nabłonków patologicznych, bakterii, drożdży, kryształów, śluzu i nasienia, przy czy wynik dla wszystkich parametrów podawany jest jako konkretną wartość (ilościowa) a nie zakres wartości np. 3 nabłonki w polu widzenia a nie nabłonki od 0-5 w polu widzenia?

**Odp.** Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SIWZ.

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 8** parametrów technicznych dla analizatora :

1. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek możliwość zaoferowania analizatora osadu podającego wynik w jednostce objętości (ul) i w polu widzenia?

**Odp.** Zamawiający podtrzymuje zapisy określone w SIWZ.

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 9 i 10** parametrów technicznych dla analizatora :

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora osadu w którym zastosowana technologia mikroskopii z dokumentacją fotograficzną dokonuje analizy 15 zdjęć pól widzenia dla każdej próbki i nie wymaga wykonania większej liczby zdjęć i fotografowania pojedynczych elementów osadu? Każde zdjęcie odzwierciedla rzeczywisty obraz pola widzenia jaki użytkownik może zobaczyć przy użyciu mikroskopu.

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 13** parametrów technicznych dla analizatora :

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania materiału do kontroli wewnątrz i zewnątrzlaboratoryjnej, pochodzącego od innego producenta niż producent analizatora pasków i osadu, pasków testowych, materiałów zużywalnych i eksploatacyjnych, kompatybilnego z oferowanym analizatorem tzn. posiadającego zmianowane wartości dla oznaczeń z paska i osadu?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę

**Dotyczy Pakietu nr 1, pkt. 20** parametrów technicznych dla analizatora :

1. W związku z wymogiem zaoferowania instrukcji obsługi w j. polskim czy Zamawiający wymaga również aby analizator posiadał oprogramowanie w j. polskim?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**Dot.: Załącznik nr 5 do SIWZ**

1. Par. 1 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił  21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

**Odp.** Zamawiający oczekuje aby dostawa, instalacja analizatora, szkolenie personelu oraz podłączenie analizatora do sieci szpitalnej nastąpiło nie później niż 21 dni.

1. Par. 1 ust. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ,,godz.'' na ,,godz. w dni robocze''?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Par. 1 ust. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę ,,godz.'' na ,,godz. w dni robocze''?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Par. 1 ust. 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowień dot. automatycznego naliczenia rabatu?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Par. 4 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Par. 6 ust. 2 pkt 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa  „opóźnienia” na  „zwłoki”?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Par. 6 ust. 2 pkt 3 i 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to by wysokość kary była liczona od wartości sumy czynszu dzierżawnego, a nie od wartości urządzenia czy umowy?

Odp. Zamawiającemu zależy na terminowym podłączeniu urządzenia zgodnym z SIWZ. Wysokość kar ma zobligować wykonawcę do sprawnego uruchomienia sprzętu który wykonawca oferuje. Zamawiający więc podtrzymuje sposób naliczania kar, i ufa że nie będzie zmuszony do korzystania z tego mechanizmu.

1. Par. 11 Czy na podstawie art. 31 ustawy z  29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)-  Zamawiający- jako administrator danych osobowych,  które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć  dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z  Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę i wprowadzi odpowiedni zapis do umowy.

**Dotyczy Pakietu nr 2:**

1. Czy ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej (m. in. Krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści możliwość dostaw w pakiecie 2 wszystkich odczynników wg harmonogramu dostaw z wyjątkiem dostaw pilnych – max. 3 dni robocze?

**Odp**. Zamawiający wymaga, aby materiały krwinkowe dostarczane były zgodnie z harmonogramem dostaw; pozostały asortyment zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Zamawiającego.

1. Czy Zamawiający wymaga oznaczania antygenów oraz izoaglutynin grupowych na 1 karcie?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy w przypadku grupy krwi noworodka Zamawiający wymaga aby jeden z odczynników anty-D wykrywał kategorię VI?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy Zamawiający dopuści zestaw kontrolny przeznaczony do wykonania codziennych kontroli m. in. odczynników do screeningu przeciwciał zawierający zarówno przeciwciała anty-D (0,05 IU/ml) jak i anty-Fya?

**Odp**. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawów do zewnętrznej międzynarodowej kontroli jakości 3x w roku?

**Odp.** Zamawiający oczekuje kontroli zewnętrznej IHIT, z częstotliwością 4 razy w roku. Zamawiający nie dopuszcza kontroli zewnętrznej międzynarodowej.

1. Czy w podanych ilościach badań Zamawiający uwzględnił ilości wykonywanych badań kontrolnych czy też należy je doliczyć?

**Odp.** Tak, ilość badań deklarowana w pakiecie dotyczy również badań kontrolnych.

1. Czy Zamawiający dopuści analizator używany?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Czy Zamawiający dopuści system back-up używany?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

1. Prosimy o potwierdzenie, że „Analizator przystosowany do pracy ciągłej 24h /dobę 7 dni w tygodniu, **bez potrzeby wyłączania**” znajdujące się  w pkt. 2 tab. 1 oznacza, iż analizator ma pracować w trybie pracy ciągłej 24h/ dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby codziennego przestoju na czynności konserwacyjne analizatora?

**Odp.** Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał na pokładzie stację do autokalibracji igieł w przypadku wymiany przez użytkownika, co jest zgodne z pkt., 6 tab.1?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy Zamawiający dopuści aby stół pod analizator pochodził od innego producenta, ale posiadał certyfikat o przeznaczeniu do pracy w medycznym laboratorium?

**Odp.** Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator oraz oprogramowanie do autoryzacji wyników posiadały znak zgodności CE dla wyrobów medycznych IVD?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

1. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek zaoferowanie analizatora, który usuwa w sposób automatyczny zużyte karty do dedykowanego przez producenta analizatora, pojemnika na odpady stałe, znajdującego się na zintegrowanym z analizatorem stole?

**Odp**. Zgodnie z SIWZ.

1. Czy Zamawiający wymaga gotowych do użycia krwinek wzorcowych o zawiesinie poniżej 1%?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby odczynniki krwinkowe mogły być przechowywane na pokładzie analizatora bez konieczności wyjmowania min. przez 5 dni?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w ramach systemu back-up pipety automatycznej nieelektronicznej ze statywem?

**Odp**. Zgodnie z SIWZ.

1. Prosimy o odstąpienie od parametru ocenianego, o którym mowa w pkt. 3 tabeli nr 2, gdyż odczyt dwustronny, który dodatkowo punktuje Zamawiający nie ma uzasadnienia merytorycznego i nie wpływa na jakość oraz interpretację uzyskiwanych wyników, a wyróżnia tylko jednego wykonawcę i działa ze szkodą dla pozostałych. Sposób odczytu związany jest bezpośrednio z rodzajem podłoża wypełniającego mikrokolumny. Potrzeba dwustronnego odczytu reakcji w kolumnie występująca w przypadku wypełnienia szklanymi kulkami, zgodnie z prawami fizyki spowodowana jest załamującym się światłem jak również powstającą charakterystyczną różową poświatą. Zjawiska ta nie występują w przypadku innych systemów dostępnych na rynku, w których kolumny wypełnia transparentny żel i w przypadku których nie ma potrzeby odczytu z obydwu stron karty.

**Odp**. Parametr oceniany nie jest parametrem granicznym. Z doświadczenia Zamawiającego wynika, iż dwustronny odczyt nawet w przypadku żelu transparentnego podnosi bezpieczeństwo interpretacji wyniku.

1. Czy Zamawiający wymaga, aby analizator umożliwiał umieszczanie i wykorzystywanie probówek z różnym dnem (okrągłodenne, tłoczkowe) na jednym statywie?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

1. Czy Zamawiający oczekuje możliwości wykorzystywania przez analizator probówek o różnych rozmiarach tj. o różnej średnicy i wysokości w jednym statywie?

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

**DOTYCZY Pakietu nr 7**

1. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie odczynnika do PT o stabilności min. 48 godzin na pokładzie analizatora (fiolka 5 ml)?

**Odp.** Zamawiający oczekuje, aby stabilność odczynnika na pokładzie wynosiła minimum 4 dni.

1. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie materiału kontrolnego (PT, APTT, Fibrynogen) o stabilności 4 godzin w temp. 20-250C?

**Odp**. Zamawiający oczekuje, aby stabilność rekonstytuowanego materiału kontrolnego do PT, APTT, Fibrynogenu wynosiła minimum 24 godz.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora dokonującego pomiar stężenia fibrynogenu tylko metodą Claussa? Metoda Claussa jest jedyną wiarygodną i porównywalną pomiędzy laboratoriami metodą. Wyliczenie wartości stężenia fibrynogenu na podstawie pomiaru PT jest obarczone bardzo dużym błędem (dodatkowo należy zauważyć, że na podstawie pomiaru czasu protrombinowego nie następuje oznaczenie wartości fibrynogenu tylko szacowanie).

**Odp**. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

1. Prosimy o wskazanie częstotliwości wykonywania oznaczeń kontrolnych (ilość dni w tygodniu, ilość poziomów w danym dniu).

**Odp.** 7 dni w tygodniu, codziennie inny poziom kontroli.

1. **Dla pakietu nr 2**. Dzierżawa analizatora do badań immunohematologicznych

Do Projektu umowy.

Pytanie: Czy ze względu na specyficzny rodzaj dostaw jakim są materiały krwinkowe o ograniczonym terminie ważności (do 5 tygodni od daty dostawy) Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę tych produktów zgodnie z przedstawionym rocznym harmonogramem dostaw?

**Odp.** Zamawiający wyraża zgodę.

1. **Dla pakietu nr 2.** Dzierżawa analizatora do badań immunohematologicznych

Dotyczy Tabela nr 2. Parametry oceniane. Punkt 2.

Pytanie: Czy Zamawiający wymaga udokumentowania czasu wykonania pełnego badania grupy krwi w postaci wydruku z oprogramowania z zaznaczeniem czasu rozpoczęcia badania (wstawienie próbki) oraz czasu zakończenia badania (odczyt obrazu kolumny), z którego bezpośrednio i obiektywnie wynika czas potrzebny na wykonanie pełnego badania grupy krwi.

**Odp**. Zamawiający wymaga udokumentowania czasu potrzebnego do wykonania pełnej grupy krwi oraz PTA. Dopuszczalny wydruk z analizatora.

1. **Do pakietu nr 2**. Dotyczy Tabela nr 1. Parametry wymagane. II. Odczynniki. Punkt 9.

Pytanie: Czy Zamawiający zaakceptuje dla materiałów kontrolnych, które zawierają krwinki badane termin ważności minimum 1 miesiąc od daty dostawy?

**Odp.** Zamawiający wyraża zgodę.

1. **Do Projektu umowy. Paragraf 7 ust. 3**

Pytanie: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur drogą elektroniczną? Jeżeli tak, to prosimy o podanie adresu email, na który takie dokumenty będą mogły być wysyłane?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Dotyczy SIWZ, Formularz ofertowy - Załącznik nr 1:**

* 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w treści Formularza Ofertowego jedynie tych pozycji dotyczących poszczególnych pakietów, na które Wykonawca składa ofertę, dzięki czemu oferta będzie miała bardziej przejrzysty charakter?

**Odp.** Tak, wyraża zgodę.

* 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy liczony był w dniach roboczych. Jeśli tak prosimy o odpowiednią modyfikację pkt. 3 Formularza poprzez dodanie zapisu "roboczych" oraz §2 ust. 3 wzoru umowy (Załącznik nr 5)

Odp. Zgodnie z SIWZ.

* 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na uzupełnienie pkt. 8 Formularza poprzez dodanie zapisu: "oraz nr telefonu kontaktowego........................". Zgodnie z zapisami umowy powiadomienia dotyczące awarii winny być zgłaszane telefonicznie a potwierdzane faxem lub mailem.

Odp. Wyraża zgodę która jednoznacznie modyfikuje Formularz ofertowy w punkcie 8.

1. **Dotyczy SIWZ, Wzór umowy - Załącznik nr 5 do SIWZ:**  
   **§1 ust. 6 i 7**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin na wydanie systemu Zamawiającemu oraz jego włączenie do szpitalnej sieci informatycznej liczony był w dniach roboczych, czyli terminy te wynosiłby odpowiednio 7 dni roboczych oraz 21 dni roboczych?

**Odp**. Zgodne z SIWZ i udzielonymi odpowiedziami.

**§1 ust. 13**: Poprosimy o doprecyzowanie zapisu poprzez użycie pełnego zapisu "z zastrzeżeniem §9 i §10 nie podlega żadnym zmianom".

Odp. Zamawiający uwzględnia doprecyzowanie.

**§2 ust. 4**: Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień.

Proponujemy następujący zapis:  
"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.

Odp. Zamawiający uwzględnia doprecyzowanie w umowie.

**§2 ust. 5**: Prosimy o doprecyzowanie zapisu. Proponujemy zmianę postanowienia na następujący zapis:  
"Jeżeli zapotrzebowanie zgłaszane będzie telefonicznie, Zamawiający niezwłocznie potwierdzi je pisemnie (faxem lub mailem), tylko wówczas zostanie ono przekazane do realizacji".  
Składania zamówień telefonicznie nie stanowi odpowiedniej formy zamówienia, biorąc pod uwagę brak możliwości po stronie Wykonawcy weryfikacji poprawności składanych zamówień i osoby składającej zamówienia, dlatego też proponujemy ww. zapis.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

**§4 ust. 2**: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu "raz na miesiąc z góry w wysokości brutto:...................... zł" na zapis w brzmieniu: "ostatniego dnia każdego miesiąca kalendarzowego w wysokości brutto:...................... zł"? Zmiany powyższe podyktowane są stricte kwestiami księgowymi.

Odp. Zamawiający uwzględnia proponowany zapis.  
  
**§4 ust. 6**: Prosimy o dodanie zapisu w następującym brzmieniu:  
" w wysokości zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie."

Odp. Zamawiający wprowadza powyższy zapis do umowy.  
§5 ust. 2: Ze względu na brak wskazanego w SIWZ terminu wymiany wadliwych odczynników, czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ten wynosił 7 dni roboczych od zawiadomienia o stwierdzonej wadzie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na 7 dni roboczych .

**§6 ust. 2** tiret drugi: Prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia wzoru umowy, poprzez dodanie zapisu "powyższe nie dotyczy okoliczności gdy zamówienie obejmuje dostawę krwi kontrolnej, która jest rozdysponowywana zgodnie z harmonogramem dostaw krwi".

Odp. Zamawiający uwzględnia propozycję i wprowadza zapis do umowy.  
  
**§6 ust. 2** tiret trzeci: Prosimy o zmianę ww. postanowienia umowy poprzez zastąpienie użytego sformułowania "za każdy dzień opóźnienia" zwrotem "za każdy dzień zwłoki".  
Opóźnienie oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, podczas gdy zwłoka (tzw. kwalifikowane opóźnienie) oznacza uchybienie terminowi spowodowane przyczynami, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność. Zdaniem Wykonawcy karę umowną należy kwalifikować jako zryczałtowane odszkodowanie, przy czym przesłanką warunkującą zapłatę tegoż odszkodowania mogą być wyłącznie okoliczności, za które dłużnik (w niniejszej sprawie Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z tych przyczyn kara umowna nie może być zastrzegana na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności. Stąd też Wykonawca wnosi o zastąpienie pojęcia: "opóźnienia" określeniem "zwłoki".

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**§6 ust. 4**: Prosimy o dodanie zapisu w następującym brzmieniu:  
"zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie."

Odp. Zamawiający uwzględnia zapis i wprowadza go do umowy.

**§6 ust. 5 i 6**: Prosimy o modyfikację ww. postanowień umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto niezrealizowanej wartości umowy.  
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.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

**§6**: Prosimy o uzupełnienie zapisu poprzez dodanie zdania:  
"Obowiązek naliczania kar umownych nie dotyczy okoliczności, gdy Wykonawca wstrzyma kolejne dostawy na skutek zwłoki Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu ponad 60 dni licząc od terminu zapłaty."

Odp. Zgodnie z SIWZ.

1. Na postawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r 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 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503 ze zm.), jak również zobowiązuje się do przestrzegania przepisów ustawy z dnia 29 sierpnia 1997r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2014 r. poz. 1182 ze zm.) oraz ustawy z dnia 5 sierpnia 2010 r. o ochronie informacji niejawnych (Dz.U. Nr 182, poz. 1228ze zm.), 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 Zmawiającego 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.

Odp. Zamawiający uwzględnia zapis wprowadzając go do projektu umowy.

**Dotyczy Pakietu nr 6**

1. Czy ilość oznaczeń podana przez Zamawiającego w Tab. 1 oraz Tab. 2 Załącznika nr 1.6 zawiera ilości testów potrzebne do wykonania oznaczeń kontrolnych i kalibracyjnych?

**Odp.** Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zawartego w punkcie 8 Tabeli nr 1 na: Odczynniki, kontrole, kalibratory tej samej serii w okresie co najmniej 6 miesięcy?

Uzasadnienie: Postępowanie dotyczy okresu 3 lat, żaden z producentów nie jest w stanie zagwarantować, aby przez cały ten okres zapewnić odczynniki, kontrole i kalibratory z tej samej serii.

**Odp**. Zamawiający wymaga aby ta sama seria dla w/w asortymentu obowiązywała

minimum 6 miesięcy.

1. Dotyczy Pakietu Nr 6: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika do oznaczania kortyzolu, który wykonywany będzie metodą bezpośrednią i nie będzie wymagał wcześniejszego przygotowania próbki zarówno dla badań wykonywanych w surowicy, osoczu jak i w moczu?

**Odp**. Zamawiający oczekuje aby próbka nie wymagała wcześniejszego przygotowania.

1. Czy Zamawiający w przypadku testów wykonywanych w mniejszych ilościach dopuści ich okresowe przechowywanie w lodówce poza analizatorem? Takie rozwiązanie zapobiegnie stratom odczynnikowym i pozwoli na optymalne skalkulowanie ceny oferty

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kalkulując ilość niezbędnych kalibratorów i materiałów kontrolnych wzięto pod uwagę podaną w ulotkach odczynnikowych minimalną objętość próbki niezbędną do wykonania badania (objętość martwa w μl plus objętość próbki użytej do oznaczenia w μl), co jest zgodne z rekomendacjami producenta aparatu, zakładając, że kalibratory i kontrole będą wstawiane w pozycje priorytetowe? Taka objętość kalibratorów i kontroli jest zgodna z ilością wymaganą przez analizator i widoczną na ekranie w raporcie listy zleceń.

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Czy przez test „alkohol we krwi” Zamawiający rozumie konieczność zaoferowania testu do oznaczania etanolu w surowicy/osoczu?

**Odp.** Tak

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy analizatorów z 7 na min. 21 dni. Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec.

**Odp**. Zamawiający oczekuje aby dostawa, instalacja, szkolenie oraz podłączenie do sieci szpitalnej nastąpiło nie później niż 21 dni.

1. Prosimy o wyrażenie zgody na składanie zamówień wyłącznie w formie faxu, emaila i pisemnie (dotyczy pkt. 5 par. 2 projektu umowy)

Odp. Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę wpisanie w pkt. 2 par. 5 projektu umowy (reklamacje) 5 dni roboczych?

Odp. Zgodnie z udzielonymi odpowiedziami.

**Dotyczy Pakietu nr 6**

Dotyczy pkt.1 par. wymagane

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania analizatora z modułem immunochemicznym rok produkcji 2011 oraz modułem biochemicznym rok produkcji 2008. Proponowane rozwiązanie, przy jednoczesnym zachowaniu parametrów serwisowych, może korzystnie wpłynąć na wartość oferty.

**Odp.** Zamawiający przychyla się do prośby pod warunkiem, iż proponowane moduły będą po gruntownym przeglądzie, a fakt ten będzie udokumentowany.

**Dotyczy: pakiet nr 1**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na automatyczne oznaczanie ciężaru właściwego moczu metodą refraktometryczną, za pomocą refraktometru będącego integralną częścią analizatora?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

**Dotyczy wzór umowy, załącznik nr 5**

1. Dotyczy: §1 pkt. 6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę i zainstalowanie systemu w terminie 21 dni od dnia podpisania umowy?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę aby dostawa, instalacja, szkolenie oraz podłączenie do sieci szpitalnej nastąpiło w terminie nie przekraczającym 21 dni.

1. Dotyczy: §1 pkt. 10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu pkt. 10 na: „W przypadku awarii systemu, której usunięcie u Zamawiającego jest nie możliwe, Wykonawca dostarczy w ciągu 48 godz. na czas usunięcia usterki, zastępcze urządzenie systemu pracujące na tych samych odczynnikach i materiałach eksploatacyjnych lub pokryje koszty wysyłki badań do innego laboratorium”.?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Pytanie nr 1

Dotyczy parametrów granicznych - Pakiet nr 3 „Załącznik nr 2: Analizator typu POCT dla

oddziałów OIT i SOR" Tabela nr 2 podpunkt nr 8

Prosimy o informacje czy Zamawiający dopuści aparat, który nie mierzy hematokrytu, ale posiada go jako parametr pochodny, wyliczany ze zmierzonej w oxymetrze hemoglobiny, a co za tym idzie oznacza ten parametr.

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Pytanie nr 2

Dotyczy parametrów granicznych - Pakiet nr 3 „Załącznik nr 2: Analizator typu POCT dla

oddziałów OIT i SOR" Tabela nr 2 podpunkt nr 11

Prosimy o informację czy w opisie parametrów ocenianych Tabela nr 3. Parametry oceniane dotyczący:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L P-** | **Parametry oceniane** | **Ilość punktów za odpowiedź**  **TAK-10pkt**  **NIE - 0 pkt** | **Uzyskana ilość punktów (wypełnia Zamawiający)** |
| **1** | Ilość krwi potrzebnej do wykonania badania:  • analizator parametrów krytycznych dla ZDL: nie więcej niż 100 ul  • analizator typu POCT kasetowy: nie więcej niż 130ul |  |  |

nie nastąpiła omyłka ponieważ parametrem wymaganym jest:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 11. | Objętość próbki max do 110 uL |  |
|  |  |  |

**Odp**. OMYŁKA. POWINNO BYĆ 110uL

1. Dotyczy parametrów granicznych – Pakiet nr 3”Załącznik nr 2: Analizator typu POCT dla oddziałów OIT i SOR” Tabela nr 2 podpunkt nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora o masie < 12 kg?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

1. Pytania do załącznika nr 12

**Pytanie 1, dotyczy tabela nr 1, Ip 3.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści analizator

posiadający wydajność wynoszącą 140 PT/h?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 2, dotyczy tabela nr 1, Ip 4.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści analizator , który

pomiary wykrzepialne wykonuje w oparciu o metodę mechaniczną metodę

oznaczenia, wizkozymetrię elektromagnetyczną?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 3, dotyczy tabela nr 1, Ip 5.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści możliwość

oznaczania fibrynogenu tylko w oparciu o metodę Clausa?

**Odp**. Zamawiający wyraża zgodę.

**Pytanie 4, dotyczy tabela nr 1, Ip 11.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści analizator nie

posiadający funkcji „reflex" dla testów?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 5, dotyczy tabela nr 1, Ip 20.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści analizator który nie

ma możliwości dotykowego zarządzania oprogramowaniem i zrezygnuje z

wymogu dotykowego monitora LCD?

**Odp**. Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 6, dotyczy tabela nr 1, Ip 26.**

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający przez wstawienie analizatora

w wersji demo rozumie, że po wyborze najkorzystniejszej oferty Wykonawca

zostanie poproszony o instalacje analizatora na okres 7 dni celem jego

przetestowania?

**Odp**. Po złożeniu oferty a przed rozstrzygnięciem..

Niniejsza odpowiedź została udzielona na mocy art.38 ust.1-6 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 roku (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z poź. Zm.)

**ZAMAWIAJĄCY**

**………………………………**