



WYJASNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy:44/med/2019

Zamawiający działając na podstawie przepisów art.38 ust.2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r Prawo zamówień publicznych, wyjaśnia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia sporządzonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego pn:

„Dostawa odczynników i materiałów laboratoryjnych wraz z dzierżawą aparatów.”

Pytanie 1 dotyczące Zadania 24 odczynniki i materiały laboratoryjne

- 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zamówienia „cito” składane były tylko pisemnie za pomocą faksu? Pozwoli to na uniknięcie błędów w realizowanych zamówieniach.
- 2) Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby w pozycji nr 27 była możliwość zamówienia po 5 szt. płytek? Podłoża mikrobiologiczne standardowo pakowane są po 10 szt., dlatego nie ma możliwości podziału pełnych opakowań.
- 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 21 podłoży z krwią o minimum 5-tygodniowym terminie ważności?
- 4) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 19 podłoża, które nie jest transparentne?
- 5) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji 19 podłoża z dodatkiem surowicy końskiej?
- 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby nadruk zawierający nazwę podłoża, nazwę producenta, nr serii, datę ważności umieszczony był na kartoniku w postaci etykiety?
- 7) Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wpisy do rejestru wyrobów medycznych dla wszystkich produktów, deklaracje zgodności CE, metodyki do każdej oferowanej pozycji oraz kolorowe ulotki do podłoży chromogennych złożone zostały na wezwanie Zamawiającego?
- 8) Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie załączał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych do paczki, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź

Ad 1) Zamawiający nie wyraża na zmiany zapisów treści umowy. Natomiast informuje, że korzysta z tej formy składania zamówienia incydentalnie.

Ad 2) Zamawiający odstępuje od wymogu zamawiania podłoży po 5 sztuk.

Ad 3) Zamawiający wyraża zgodę na w/w asortyment, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Ad 4) Zamawiający wymaga w/w podłoża.

Ad 5) Zamawiający wymaga w/w podłoża.

- Ad 6) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.
Ad 7) Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.
Ad 8) Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

Pytanie 2 dotyczące Zadania 35

- a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnego z załączoną metodyką (załącznik nr 1)?
b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnego z załączoną metodyką (załącznik nr 2)?
c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu 50 szt. i tym samym 5 lub 6 takich opakowań?

Odpowiedź

- ad a) Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu.
ad b) Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu.
ad c) Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 3 dotyczące Zadania 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnego z załączoną metodyką (załącznik nr 3)?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu.

Pytanie 4 dotyczące Zadania 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zgodnego z załączoną metodyką (załącznik nr 4)?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu.

Pytanie 5 dotyczące Zadania 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu który wykrywa białko A i koagulazę?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu.

Pytanie 6 dotyczące Zadania 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w opakowaniu zawierającym 16 szt. i tym samym 15 lub 16 takich opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje podania ceny takiej ilości opakowań, aby wystarczyły one na wykonanie 250 badań przez 2 lata z uwzględnieniem terminu ważności asortymentu po otwarciu opakowania.

Pytanie 7 dotyczące Zadania 55

- 1) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu w formie pasków?
2) Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu w formie kasetek?

Odpowiedź

Ad 1) Zamawiający nie dopuszcza w/w asortymentu.

Ad 2) Zamawiający wymaga zaoferowania testu w formie kasetek.

Pytanie 8 dotyczące wzoru umowy § 3, ust. 4D

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby nr serii i daty ważności umieszczone były na dokumencie WZ dołączonym do faktury?

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje zapisy wzoru umowy, § 3 ust. 4D otrzymuje brzmienie „dostarczony element zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT i/lub dokumencie WZ dołączonym do dostawy.”

Pytanie 9 dotyczące Zadania 57 odczynniki i materiały laboratoryjne

1. Prosimy o wyjaśnienie czy w zakresie pakietu 57 ze względu na specyfikę asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii transfuzjologicznej oraz cykl produkcyjny oferowanych produktów zwłaszcza produktów krwinkowych, Zamawiający zgodnie z pkt. 23 parametrów jakościowo-technicznych dopuszcza sukcesywne dostawy nie rzadziej niż raz na miesiąc, wg harmonogramu dostaw na dany rok, który wykonawca załączy do oferty/będzie dostarczał co roku, z jednoczesnym zapewnieniem możliwości dostaw pilnych „na cito” z terminem realizacji do drugiego dnia roboczego od dnia złożenia zamówienia?

2. Prosimy o doprecyzowanie, że w zakresie zadania 57, Zamawiający wymaga kart z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy (zgodnie z pkt 17 parametrów jakościowo-technicznych), produktów krwinkowych (krwinki wzorcowe, zestaw do codziennej kontroli) z terminem minimum 5 tygodni oraz pozostałych produktów z terminem nie krótszym niż 12 miesięcy licząc od daty dostawy?

3. Prosimy o potwierdzenie, że w pkt. 29 parametrów jakościowo-technicznych wkradła się omyłka pisarska i wymóg „Wszystkie klony (anty-A, anty-B i anty-D) inne niż klony zastosowane w pkt. 26” winien odnosić się do pkt. 28, czyli potwierdzenia badania opisanego w pkt. 29?

4. Prosimy o potwierdzenie, że ze względów bezpieczeństwa Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał funkcję automatycznego rozpoznawania skrzepów i zakorkowanych probówek wykluczających możliwość uszkodzenia lub złamania igły?

Odpowiedź

Ad 1. Zamawiający wyjaśnia, że w zakresie pakietu 57 i zgodnie z pkt 23 parametrów jakościowo-technicznych dopuszcza sukcesywne dostawy nie rzadziej niż raz na miesiąc według harmonogramu dostaw na dany rok, załączonego przez Wykonawcę wraz z zaproponowanym trybem dostaw pilnych „CITO”.

Ad 2. Zamawiający doprecyzowuje zadanie 57 i informuje, iż wymaga w/w rozwiązań.

Ad 3. Tak, Zamawiający potwierdza, że w pkt 29 parametrów jakościowo-technicznych wkradł się błąd pisarski i pkt. 26 winien odnosić się do pkt 28.

Ad 4. Tak, Zamawiający wymaga w/w rozwiązania.

Pytanie 10 dotyczące zapisów SIWZ rozdz. 2 pkt 5

Zamawiający zastrzegł sobie możliwość zażądania kart charakterystyki. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy użyte określenie „karty charakterystyki” dotyczy kart charakterystyki substancji niebezpiecznych czy kart charakterystyki produktów, czyli ulotek, materiałów informacyjnych?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje dostarczenia wszystkich kart charakterystyki, umożliwiających potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego i są zgodne z treścią SIWZ Rozdział 2 pkt 5.

Pytanie 11 dotyczące zapisów umowy § 3 ust. 4 a

Zamawiający zapisał w tym punkcie iż termin ważności oferowanych produktów powinien wynosić minimum 18 miesięcy. Produkt w zadaniu nr 12 posiada krótszy termin ważności liczony od daty produkcji, co wynika ze specyfiki odczynnika, który posiada. Dodatkowo biorąc pod uwagę zapisy umowy, z których wynika, że realizacja zamówienia odbywać się będzie na podstawie zamówień częściowych (2 dni) opartych na bieżących potrzebach Zamawiającego, zapis taki jest bezzasadny. W związku z tym prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 12 produktu z min. 5-cio miesięcznym terminem ważności licząc od dnia dostarczenia oraz o zmianę zapisu w w/w punkcie na zapis, że termin ważności produktów powinien wynosić minimum 5 miesięcy (dot. zadania 12). Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 12 termin ważności minimum 5 miesięcy od daty dostawy.

Pytanie 12 dotyczące zapisów umowy § 5 ust. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 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

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13 dotyczące zapisów umowy § 7

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 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 osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14 dotyczące Zadania 25, poz. 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów w formie pasków diagnostycznych? Pasek diagnostyczny zmienia kolor wskazując na dodatni wynik testu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie 15 dotyczące Zadania 26, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w formie pasków diagnostycznych? Pasek diagnostyczny zmienia kolor wskazując na dodatni wynik testu.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie 16 dotyczące Zadania 30

Czy w pakiecie 30 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków antybiotykowych wykonanych na podłożu celulozowym posiadających pozytywną opinię KORLD? Zgodnie z informacją producenta 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

Zamawiający dopuszcza w/w asortyment.

Pytanie 17 dotyczące Zadania 42

Czy w pakiecie 42 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu immunochromatograficznego do jednoczesnego wykrywania antygeny GDH oraz toksyn A i B o następujących czułościach: GDH=0,39 ng/ml; Tox A=0,5 ng/ml; Tox B=0,78 ng/ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w/w asortymentu.

Pytanie 18 dotyczące umowy:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO niezrealizowanej dostawy?
2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie procenta naliczanej kary do max. 5% wartości NETTO niezrealizowanej umowy?
3. W przypadku braku zgody na powyższe prosimy o okazanie kalkulacji przyszłej, hipotetycznej szkody, jaką ma ponieść zamawiający w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem umowy- zgodnie z przepisami.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?
5. 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?
6. Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?
8. Czy Zamawiający dopuści aneksowanie ze względu na zamianę oferowanego produktu na produkt równoważny w przypadku zmiany produktu lub producenta sprzętu?
9. Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zamiennika o parametrach nie gorszych od proponowanego w umowie po powiadomieniu Zamawiającego w wypadku wystąpienia przejściowego produktu?
10. Czy Zamawiający wprowadzi możliwość wstrzymania dostaw w przypadku nierealizowania płatności?
11. Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty 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 zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Odpowiedź

- Ad.1 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w/w rozwiązania.
Ad 2. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie w/w rozwiązania.
Ad 3. Zgodnie z SIWZ.
Ad 4. Zgodnie z SIWZ.
Ad 5. Zgodnie z SIWZ.

- Ad 6. Zgodnie z SIWZ.
Ad 7. Zgodnie z SIWZ ustawą PZP.
Ad 8. Zgodnie z SIWZ.
Ad 9. Zgodnie z SIWZ.
Ad 10. Zgodnie z SIWZ.
Ad 11. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

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 i ustawą PZP.

Pytanie 20

Czy Zamawiający dopuści możliwość załączenia dokumentacji przetargowej w postaci plików nagranych na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ i ustawą PZP.

Pytanie 21

Czy Zamawiający po podpisaniu umowy, w trakcie jej realizacji dopuści możliwość dostarczania dokumentacji produktowej do dostaw (specyfikacje produktów) w formie elektronicznej?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie.

Pytanie 22 dotyczące SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Pytanie 23 dotyczące Zadania 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania standardowe próbówki o wymiarach takich jak w SIWZ $\varnothing 12 \times 75 \text{ mm}$ z określoną przez producenta pojemnością 5 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w próbówki.

Pytanie 24 dotyczące Zadania 36

Czy Zamawiający zaakceptuje test o czułości 99,6% i swoistości 99,1%?

Odpowiedź

Zamawiający akceptuje proponowany powyżej test.

Pytanie 25 dotyczące Zadania 41

Czy Zamawiający zaakceptuje test w zestawie z wymazówkami poliestrowymi (dakron jest pochodną poliestru), spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający zaakceptuje test z wymazówkami poliestrowymi, przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 26 dotyczące Zadania 42

1. Czy Zamawiający wymaga testu płytkowego/kasetkowego metodą immunoenzymatyczną z zastosowaniem substratu i koniugatu?

2. Czy zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów z kontrolą dodatnią?

Odpowiedź

Ad 1. Zamawiający dopuszcza w/w rozwiązanie, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych warunków SIWZ.

Ad 2. Zamawiający wymaga testu z zastosowaniem metody immunoenzymatycznej z kontrolą dodatnią.

Pytanie 27 dotyczące Zadania 1, poz. 5

W celu zapewnienia ciągłości pracy czy Zamawiający wymaga aby analizator posiadał zbiornik na kuwety umożliwiające wykonanie co najmniej 1 000 oznaczeń (pacjentów, kontroli, kalibracji)?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga w/w rozwiązania.

Pytanie 28 dotyczące Zadania 1, poz. 9

Czy przez pojęcie "elektrody bezobsługowe" Zamawiający wymaga zastosowania elektrod (Na, K, Cl, Ref) nie wymagających uzupełniania płynów lub wymiany membran?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga zastosowania w/w elektrod.

Pytanie 29 dotyczące Zadania 1, poz. 10

Czy przez ww zapisy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał możliwość oznaczania hemoglobiny glikowanej, gdy hemolizat przygotowywany jest z krwi pełnej, automatycznie na pokładzie analizatora bez udziału osoby obsługującej aparat?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wymaga aby analizator przygotowywał hemolizat z krwi pełnej.

Pytanie 30 dotyczące Zadania 1, poz. 15

W związku z oznakowaniem odczynników kodem kreskowym, czy Zamawiający wymaga aby reagenty wstawiane do analizatora nie wymagały żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. rozpuszczania, przelewania, mieszania czy łączenia składników oraz pochodziły od producenta analizatora?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga aby reagenty wstawiane do analizatora nie wymagały dodatkowych czynności .

Pytanie 31 dotyczące Zadania 6

1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany test do oznaczania troponiny był testem wysokoczułym hs i zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego umożliwiał zastosowanie szybkiego 1-godzinnego algorytmu diagnostyki zawału mięśnia sercowego?

2. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total (suma form hydroksylowanych D2+D3), co zgodne jest z aktualnymi rekomendacjami

dotyczącymi Vit. D?

3. Czy pod określeniem "System chłodzenia odczynników w analizatorze" Zamawiający rozumie zapewnienie systemu, który zapewnia warunki przechowywania odczynników na pokładzie zgodnie z rekomendacjami producenta opisanymi w instrukcji obsługi?

4. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednego odczynnika, który wymaga przygotowania przed użyciem.

Odpowiedź

Ad 1. Zamawiający wymaga testu do oznaczania troponiny wysokoczułego i szybkiego.

Ad 2. Zamawiający wymaga zaoferowania testu do oznaczania Witaminy D Total (suma form hydroksylowanych).

Ad 3. Zamawiający oczekuje systemu chłodzenia spełniającego wymagania rekomendowane przez producenta odczynników.

Ad.4. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 32 dotyczące załącznika nr 2 wzoru umowy:

1. § 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy wynosił 5 dni?

2. § 3 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?

3. § 3 ust. 4 lit. a Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu umowy wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostawy?

Uzasadnienie:

Zamawiający może składać zamówienia bez ograniczeń i w dowolnej częstotliwości, dlatego proponowany termin ważności wydaje się być wymaganiem zbyt wygórowanym.

4. § 4 ust. 4 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?

5. § 4 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu: "dojazd i przyjazd na miejsce szkolenia oraz zakwaterowanie uczestników szkolenia"?

Z uwagi na charakter szkolenia, miejscem jego przeprowadzenia jest lokalizacja, w której znajduje się analizator, na którym wykonywane będą badania. W tym wypadku jest to siedziba Zamawiającego.

6. § 4 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu: "lub w innym miejscu zaproponowanym przez Zamawiającego"?

Z uwagi na charakter szkolenia, miejscem jego przeprowadzenia jest lokalizacja, w której znajduje się analizator, na którym wykonywane będą badania. W tym wypadku jest to siedziba Zamawiającego.

7. § 7 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

8. § 7 ust. 1 lit. b Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dotyczącego 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

Ad 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, w szczególnych okolicznościach termin realizacji dostawy może ulec zmianie za uprzednią zgodą Zamawiającego.

Ad 2. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad 3. § 3 ust. 4 lit. a) wzoru umowy otrzymuje brzmienie:” jakkolwiek dostarczony element zamówienia będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 18 miesięcy licząc od dnia dostarczenia z wyłączeniem Zadań gdzie Zamawiający podał inny minimalny termin ważności do użycia, Zadania nr 3(termin ważności minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia) oraz z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi 3 miesiące od daty dostawy , w przypadku gdy ta

będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego.”

Ad 4. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad 5. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad 6. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad 7. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Ad 8. Zamawiający modyfikuje zapis projektu umowy dotyczący §7 ust. 1 lit. b) projektu umowy nadając mu brzmienie: "Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy.”

Pytanie 33 dotyczące załącznika nr 2a wzoru umowy dzierżawy:

Czy 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? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Odpowiedź

Zamawiający z uwagi na wejście w życie nowych przepisów o ochronie danych osobowych celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie strony modyfikuje wzór umowy dzierżawy poprzez dodanie § 6 -ochrona danych osobowych o brzmieniu :

1. Odbiorca jako administrator danych, powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych wyłącznie w zakresie związanym z wykonaniem Umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych procedur oraz środków technicznych i organizacyjnych przewidzianych w obowiązującym systemie prawa: ustawie o ochronie danych osobowych i w wydanych na jej podstawie aktach wykonawczych, a także w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) z dnia 27 kwietnia 2016 r.
3. Wykonawca oświadcza, że dane osobowe będą przetwarzane wyłącznie w zakresie wymaganym Umową oraz zgodnie z przepisami Ustawy o ochronie danych osobowych.
4. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia kontroli nad tym, jakie dane osobowe w jakim czasie i przez kogo zostały do zbioru danych wprowadzone, o ile zostały wprowadzone oraz komu zostały przekazane, o ile zostały przekazane.
5. Wykonawca oświadcza, że do przetwarzania danych osobowych zostaną dopuszczone wyłącznie osoby posiadające upoważnienie nadane przez Wykonawcę. Wykonawca prowadzi ewidencję osób upoważnionych do przetwarzania powierzonych przez Użytkownika danych osobowych.
6. Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego informowania Użytkownika o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych osobowych przetwarzanych przez Wykonawcę na podstawie Umowy nie później niż w terminie 24h od daty stwierdzenia naruszenia wraz z wyjaśnieniem okoliczności.

Pytanie 34

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

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35 dotyczące wzoru umowy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do § 3 wzoru umowy sformułowania, 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 150 zł. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 4a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie do 12 miesięcy minimalnego terminu ważności produktów w chwili dostawy oraz wyrazi zgodę na zmianę zapisu paragrafu na:

„jakikolwiek dostarczony element zamówienia będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostarczenia z wyłączeniem Zadań gdzie Zamawiający podał inny minimalny termin ważności do użycia oraz z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi 3 miesiące od daty dostawy, w przypadku gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego”

Odpowiedź

§ 3 ust. 4 lit. a) wzoru umowy otrzymuje brzmienie:” jakikolwiek dostarczony element zamówienia będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 18 miesięcy licząc od dnia dostarczenia z wyłączeniem Zadań gdzie Zamawiający podał inny minimalny termin ważności do użycia, Zadania nr 3(termin ważności minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia) oraz z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi 3 miesiące od daty dostawy, w przypadku gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego.”

Pytanie 37 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 4c

Czy Zamawiający przez określenie:

„jakikolwiek dostarczony element zamówienia (dla których jest to wymagane) nie będzie posiadał kompletnej dokumentacji obejmującej świadectwa dopuszczenia do obrotu, atesty, certyfikaty lub inne dokumenty wymagane przepisami prawa” rozumie, że do każdej dostawy nakazy dołączać komplet atestów?

Jeśli tak, to czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby kompletna dokumentacja obejmujące świadectwa dopuszczenia do obrotu, atesty, certyfikaty lub inne dokumenty wymagane przepisami prawa była dostarczona do Zamawiającego wraz z pierwszą dostawą. W przypadku dokumentów, które utracą termin ważności w trakcie trwania umowy, zostaną zastąpione nowymi – ważnymi dokumentami.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

Pytanie 38 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 4d

Z uwagi na to, że w niektórych systemach sprzedażowych numer serii i data ważności produktu nie jest podawana na fakturze lecz na dokumencie wydania magazynowego – WZ, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu paragrafu na:

„dostarczony element zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT i/lub dokumencie WZ”?

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje zapisy wzoru umowy, § 3 ust. 4D otrzymuje brzmienie „dostarczony element zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT i/lub dokumencie WZ dołączonym do dostawy.”

Pytanie 39 dotyczące wzoru umowy § 7 ust. 1a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki w dostawie, bowiem Zamawiający nie powinien obciążać wykonawcę karą za tą część zamówienia, która została zrealizowana w terminie?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40 dotyczące wzoru umowy § 7 ust. 1b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „w wysokości 10% niezrealizowanej kwoty stanowiącej sumę wartości kwot brutto umieszczonych w załączniku 1”?

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis 7 ust. 1b 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. W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje zapis projektu umowy dotyczący §7 ust. 1 lit. b) projektu umowy nadając mu brzmienie: "Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy."

Pytanie 41 dotyczące wzoru umowy

Dlaczego Zamawiający nie zawarł w projekcie umowy zapisu wynikającego z art. 142 ust. 5 Ustawy Prawo Zamówień Publiczny, skoro umowa ma być zawarta na okres dłuższy niż 12 miesięcy?

W art. 142 ust. 5 Ustawy jest mowa o tym, że jeśli umowa ma być zawarta na okres dłuższy niż 12 miesięcy musi zawierać „postanowienia o zasadach wprowadzania odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany:

- 1) stawki podatku od towarów i usług,
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę ustalonego na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne
- jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę”.

Czy Zamawiający ma świadomość, że przepis art. 142 ust. 5 Ustawy jest bezwzględnie obowiązujący i fakt nie umieszczenia w umowie postanowienia o zasadach wprowadzania odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia wykonawcy powoduje, iż wykonawca nie może z tego zapisu skorzystać?

Odpowiedź

§ 9 wzoru umowy otrzymuje brzmienie :

§ 9

1. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Bez zgody **Zamawiającego**, **Wykonawca** nie może przenieść (cedować) należnych wierzytelności na osoby trzecie.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Prawa Zamówień Publicznych, przepisy Kodeksu Cywilnego oraz odpowiednie przepisy prawa polskiego.
4. Zmiany umowy są dopuszczalne bez ograniczeń w zakresie dozwolonym przez art.144 ustawy Prawo Zamówień Publicznych. Istotna zmiana umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy jest możliwa, w szczególności gdy:
 - a) w przypadku zakończenia produkcji lub wycofania z rynku wyrobu będącego przedmiotem zamówienia (przedstawi dokument potwierdzający zaistniałą sytuację od producenta) Wykonawca zaproponuje zastąpienie go nowym produktem o tych samych bądź lepszych parametrach, po cenie jednostkowej zaoferowanej w ofercie.
 - b) zmiany kodu towaru udokumentowaną przez producenta, a pozostającą bez wpływu na cechy przedmiotu zamówienia zawarte w specyfikacji istotnych warunków zamówienia;
 - c) są korzystne dla zamawiającego w tym, przewidujące niższą cenę udzielonego zamówienia niż wynikająca z treści oferty bądź szerszy zakres zobowiązania wykonawcy lub kształtujące w sposób korzystniejszy niż wynikało by to z treści oferty sposób zapłaty za udzielone zamówienie, w szczególności w ratach zamiast jednorazowej płatności lub w większej ich liczbie, bądź przewidujące dłuższy termin zapłaty.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy na zasadach określonych w art. 142 ust. 5 Ustawy PZP.
6. Ewentualne spory wynikające z realizacji niniejszej umowy strony będą dążyły rozwiązać w pierwszej kolejności na drodze mediacji, a w przypadku braku porozumienia właściwym do ich rozstrzygnięcia będzie Sąd Powszechny dla **Zamawiającego**.
7. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, jeden egzemplarz dla **Wykonawcy** oraz jeden egzemplarz dla **Zamawiającego**.

Pytanie 42 dotyczące Zadania 11, poz. b

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania zatyczek do kapilar gumowych, które, oprócz tego że szczelnie zatykają końce kapilary, chronią kapilarę przed przypadkowym pęknięciem, np. podczas upadku kapilary na stół, podłogę?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w zatyczki.

Pytanie 43 dotyczące Zadania 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby minimalny termin ważności wymazówek z podłożem transportowym w chwili dostawy wynosił 12 miesięcy?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

Pytanie 44 dotyczące Zadania 23, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenienie osobno probówek i osobno korków?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

Pytanie 45 dotyczące Zadania 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby minimalny termin ważności płyt serologicznych w chwili dostawy wynosił 12 miesięcy?

Prośbę swą motywujemy tym, że wytwórca płyt serologicznych gwarantuje 15 miesięczny termin ważności liczony od daty produkcji, a zatem warunek o którym mowa w par. 3 ust. 4a wzoru umowy, będzie nie możliwy do spełnienia.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

Pytanie 46 dotyczące Zadania 59

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza płyty z rowkiem usztywniającym.

Pytanie 47 dotyczące Zadania 62 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby probówki do koagulologii posiadały przestrzeń martwą poniżej 1 ml, oraz wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii, dla których przestrzeń martwa jest nie większa niż 2 ml?

Postawiony powyżej wymóg w sposób wyraźny ogranicza uczciwą konkurencję, ponadto jest niezasadny i co więcej - wskazuje na konkretnego producenta systemu próżniowego, a tym samym nosi cechy ustawiania przetargów, o których głośno obecnie w wielu instytucjach.

Tylko w probówkach do koagulologii o poj. 1,8 ml krwi firmy Becton Dickinson uzyskuje się przestrzeń martwą poniżej 1 ml, co zostało sprawdzone w badaniach porównawczych. Inne badania, w tym badania przeprowadzone w roku 2000 przez niezależną jednostkę - Szpital w Linzu na probówkach Vacuette wskazują natomiast, że przestrzeń wolna po napełnieniu probówki krwią mniejsza niż 1 cm³ nie jest warunkiem koniecznym prawidłowego przeprowadzenia badania.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 48 dotyczące Zadania 62 poz. 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii z 3,2% cytrynianem sodu o konstrukcji probówki o podwójnej ścianie?

Roztwór cytrynianu sodu o stężeniu 3,2% jest standardowym związkiem zapobiegającym krzepnięciu krwi w probówkach do koagulologii?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza stężenie cytrynianem sodu 3,2%, przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 49 dotyczące Zadania 62 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek na 1,6 ml krwi?

Zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną dąży się do minimalizacji pobrania krwi do badań. Do przeprowadzenia prawidłowego odczytu OB. ilość krwi 1,6 ml jest wystarczająca. Wyrażenie zgody na mniejszą pojemność probówek do OB. jest korzystne dla pacjenta, więc powinno leżeć w interesie Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w probówki pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 50 dotyczące Zadania 62 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do OB z 3,8% cytrynianem sodu?

Roztwór cytrynianu sodu o stężeniu 3,8% umożliwi uzyskanie krwi cytrynianowej w proporcji 1 części cytrynianu na 4 części krwi.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza stężenie 3,8% roztworu cytrynianu sodu, przy zachowaniu pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 51 dotyczące Zadania 62 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści dla probówek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż Na₂EDTA pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi?

Probówki do oznaczania poziomu glukozy powinny zawierać fluorek sodu i antykoagulant. Producenci stosują różne antykoagulanty, bowiem najważniejszy jest efekt, a nie rodzaj antykoagulantu.

Najlepszym jednak antykoagulantem jest heparyna sodowa, która w porównaniu np. ze zwyczajową mieszaniną fluorku i EDTA lepiej się rozpuszcza i zapewnia o wiele lepszą preparatykę krwi do badań, w tym praktycznie wyeliminowanie mikroskrzepów. Zastosowana kompozycja fluorku sodu i heparyny sodowej skutecznie wstrzymuje proces glikolizy i utrzymuje stabilny poziom glukozy we krwi przez okres potrzebny do przeprowadzenia badania.

Odpowiedź

Zamawiający dopuści dla probówek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż Na₂EDTA pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi.

Pytanie 52 dotyczące Zadania 62 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie probówek o pojemności 5 ml zawierających oprócz dodatku trombiny, również żel separujący?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w probówki pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 53 dotyczące Zadania 62 - Warunki graniczne pkt. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie produkty pochodziły od jednego producenta, jako nieuzasadnionego technicznie, niezgodnego z obowiązującym prawem i utrudniającego uczciwą konkurencję oraz wyrazi zgodę na zmianę zapisu tego wymogu na:

„Wszystkie oferowane elementy systemu muszą pochodzić od tego samego producenta i wytwórcy, muszą być do siebie wzajemnie dopasowane, współpracować ze sobą w sposób bezawaryjny – w przypadku zaoferowania części systemu różnych wytwórców - wykonawca składa oświadczenie, że wszystkie elementy systemu są ze sobą kompatybilne i że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”.

Odpowiedź

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 54 dotyczące Zadania 62 - Warunki graniczne pkt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację warunku granicznego poprzez dopuszczenie w przypadku probówek do koagulologii na 1,8 ml krwi przestrzeni martwej do 2 cm³ ?

Wówczas zapis tego warunku granicznego powinien brzmieć: „Probówki do koagulologii o specjalnej konstrukcji „probówka w probówce”, która służy przedłużeniu okresu przydatności probówki do użycia oraz redukuje przestrzeń powietrza nad próbką krwi do minimum (do 2 cm³ w probówkach o poj. 1,8 ml i do 1 cm³ w probówkach o poj. 2,7 ml) co sprzyja wiarygodności wyników u pacjentów leczonych heparyną niefrakcjonowaną”.

Odpowiedź

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 55 dotyczące Zadania 64, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści naczynka do pobierania krwi z palca do oznaczeń glukozy z kapilarą o poj. 200ul?

Odpowiedź

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 56 dotyczące Zadania 64, poz. 3

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści naczynka do pobierania krwi z palca do oznaczeń biochemicznych z kapilarą o poj. 250ul?

Odpowiedź

Zamawiający w w/w Zadaniu oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 57 dotyczące wymagań SIWZ Rozdział 3 Opis przedmiotu Zamówienia, pkt. 3 i 4

W związku z wymogiem Zamawiającego, zawartym w SIWZ, prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów ogólnolaboratoryjnych (np. pakiet nr 14 i 15) z oferowaną stawką VAT 23%?

Produkty takie nie spełniają definicji wyrobu medycznego, określonego w Ustawie z dnia 20 maja 2010r. w wyrobach medycznych i dlatego nie zostały przez ich wytwórców zakwalifikowane jako wyroby medyczne. Dla tych produktów nie istnieje obowiązek posiadania deklaracji zgodności oraz dokumentów rejestrowych (zgłoszeń, wpisów do Rejestru Wyrobów Medycznych). W przypadku negatywnej odpowiedzi Zamawiającego nie będzie możliwe złożenie ważnej oferty z tego typu produktami.

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje w zakresie zadania 14 i 15 asortymentu ze stawką Vat 23%.

Pytanie 58 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 3:

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu w zakresie Części nr 3.

Wykonawca nie ma technicznej możliwości dostarczania towaru w inne dni niż robocze.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zgodnie z zapisem zakup interwencyjny będzie stosowany w bardzo rzadkich i sporadycznych przypadkach.

Pytanie 59 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 4 lit. a):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin ważności do użycia dla Części nr 3 wynosił minimum 6 miesięcy licząc od dnia dostarczenia, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności jest zgodny z harmonogramem dostaw materiału kontrolnego, dostępnym na stronie www.....pl”? Wykonawca wskazuje, iż odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiał będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 6 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności. Krew kontrolna jest materiałem o krótkim okresie ważności ze względu na rodzaj materiału, dostarczana jest zgodnie z harmonogramem tak, aby Zamawiający miał zawsze ważną krew, skalkulowana jest w ilości uwzględniającej zarówno ważność jak i ilość wymaganą przez Zamawiającego. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności, ani tożsamym z terminem ważności odczynników hematologicznych.

Odpowiedź

§ 3 ust. 4 lit. a) wzoru umowy otrzymuje brzmienie:” jakkolwiek dostarczony element zamówienia będzie posiadał termin ważności do użycia krótszy niż 18 miesięcy licząc od dnia dostarczenia z wyłączeniem Zadań gdzie Zamawiający podał inny minimalny termin ważności do użycia, Zadania nr 3 (termin ważności minimum 6 miesięcy od dnia dostarczenia) oraz z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla której termin ważności wynosi 3 miesiące od daty dostawy, w przypadku gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego.”

Pytanie 60 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 5:

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru do 3 dni roboczych. Realizacja reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudna do wykonania.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie pragniemy zauważyć, że Podmiot leczniczy jakim jest 107 Szpital Wojskowy SP ZOZ w Wałczu świadczy usługi medyczne w ruchu ciągłym tj. przez 24h na dobę 7 dni w tygodniu i winien w każdym czasie dysponować niezbędnymi środkami medycznymi dla ochrony zdrowia i życia pacjenta. Powoływanie się na art. 5 KC jest w tej sytuacji dziwne i niezrozumiałe.

Pytanie 61 dotyczące wzoru umowy § 6 ust. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie wraz z towarem elektronicznej faktury VAT na wskazany adres poczty elektronicznej?

Jeżeli tak prosimy o zmianę ww. postanowienia poprzez dodanie zapisu „Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur elektronicznych na następujący adres poczty elektronicznej.....”.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że istnieje możliwość dodatkowego przesłania faktury elektronicznie na adres apteka@107sw.mil.pl.

Pytanie 62 dotyczące wzoru umowy dzierżawy § 1 ust. 5:

Uprzejmie prosimy o zmianę słowa „minimum” ma „maksimum”. Zamawiający już zastrzegł dłuższy termin obowiązywania umowy dzierżawy ponad umowę na dostawę odczynników o 30 dni (w §5

ust.1, tj. 30.01.2022 r.). Zapis w §1 ust. 5 w obecnym brzmieniu prowadzi do przestoju działania analizatora i generuje potencjalne straty Wydzierżawiającemu a po stronie Dzierżawcy zwiększa ryzyko potencjalnego uszkodzenia nieużywanego sprzętu i zmniejsza przestrzeń magazynową Dzierżawcy. Ponadto wstrzymanie możliwości odbioru właścicielowi jego rzeczy przez tak długi okres przewidziany umową stanowi naruszenie prawa własności.

Odpowiedź

Wzór umowy dzierżawy w § 1 ust. 5 otrzymuje brzmienie: „Odbioru przedmiotu dzierżawy z miejsca instalacji, tj. laboratorium 107 Szpitala Wojskowego SP ZOZ dokonuje Wydzierżawiający nie wcześniej niż w terminie 30 dni od chwili wygaśnięcia umowy, na swój koszt i ryzyko, w szczególności zapewnia transport i ubezpieczenie na czas transportu.”

Pytanie 63 dotyczące wzoru umowy dzierżawy § 4 ust. 3:

Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

„zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r. za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.”

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 64 dotyczące wzoru umowy dzierżawy

Z uwagi na wejście w życie nowych przepisów o ochronie danych osobowych, celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie Strony, prosimy o dołączenie do umowy głównej - umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.

Dostęp do danych osobowych przez Wykonawcę może nastąpić w sytuacji serwisowania dzierżawionych urządzeń. Inżynier serwisu może mieć wówczas potencjalnie dostęp do danych pacjenta.

Odpowiedź

Zamawiający z uwagi na wejście w życie nowych przepisów o ochronie danych osobowych celem właściwego zabezpieczenia dokumentacji przez obie strony modyfikuje wzór umowy dzierżawy poprzez dodanie § 6 -ochrona danych osobowych o brzmieniu :

1. Odbiorca jako administrator danych, powierza Wykonawcy przetwarzanie danych osobowych wyłącznie w zakresie związanym z wykonaniem Umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych procedur oraz środków technicznych i organizacyjnych przewidzianych w obowiązującym systemie prawa: ustawie o ochronie danych osobowych i w wydanych na jej podstawie aktach wykonawczych, a także w Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) z dnia 27 kwietnia 2016 r.
3. Wykonawca oświadcza, że dane osobowe będą przetwarzane wyłącznie w zakresie wymaganym Umową oraz zgodnie z przepisami Ustawy o ochronie danych osobowych.
4. Wykonawca jest zobowiązany do zapewnienia kontroli nad tym, jakie dane osobowe w jakim czasie i przez kogo zostały do zbioru danych wprowadzone, o ile zostały wprowadzone oraz komu zostały przekazane, o ile zostały przekazane.
5. Wykonawca oświadcza, że do przetwarzania danych osobowych zostaną dopuszczone wyłącznie osoby posiadające upoważnienie nadane przez Wykonawcę. Wykonawca prowadzi ewidencję osób upoważnionych do przetwarzania powierzonych przez Użytkownika danych osobowych.

6. Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego informowania Użytkownika o każdym przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych osobowych przetwarzanych przez Wykonawcę na podstawie Umowy nie później niż w terminie 24h od daty stwierdzenia naruszenia wraz z wyjaśnieniem okoliczności.

Pytanie 65 dotyczące Zadania 3

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie krwi kontrolnej policzonej w ilościach uwzględniających wagę folki na opakowaniu. Umożliwi to Zamawiającemu oszczędność materiału kontrolnego z zachowaniem najwyższej jakości.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na w/w rozwiązanie.

Pytanie 66 dotyczące Zadania 3, poz. 15 „PARAMETR/WARUNEK MINIMALNY – PRZEPUSTOWY”

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga od Wykonawcy dostarczenia komputera jako stacji roboczej do LIS jeżeli analizator posiada wewnętrzny komputer sterujący jego pracą i umożliwiający wpięcie do sieci LIS.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga dostarczenia komputera jeżeli sam analizator można podłączyć do posiadanego systemu LIS.

Pytanie 67 dotyczące Zadania 3, poz. 17 „PARAMETR/WARUNEK MINIMALNY – PRZEPUSTOWY”

Czy Zamawiający ma na myśli jeden rodzaj krwi kontrolnej dla wszystkich parametrów krwi obwodowej?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający ma na myśli jeden rodzaj krwi kontrolnej dla wszystkich parametrów krwi obwodowej.

Pytanie 68 dotyczące Zadania 35, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o poziomie wykrywalności 32 ng/ml, pozostałe parametry testu jak w SIWZ ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 69 dotyczące Zadania 42

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 42 szybki test kasetkowy immunochromatograficzny do jednoczesnego wykrywania dehydrogenazy glutaminianowej oraz antygenów toksyn A i B Clostridium difficile w ludzkim kale o punktach odcięcia dla GDH- 1 ng/ml., dla toksyn A- 2 ng/ml. oraz dla toksyn B- 1 ng/ml. dające bardzo wiarygodny wynik. Oprócz punktów odcięcia, ważną kwestią jest czułość oraz swoistość testu, która w przypadku oferowanego przez nas testu utrzymuje się na poziomie powyżej 99,5%. (op=10 szt.)

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuści testu o podanych punktach odcięcia.

Pytanie 70 dotyczące Zadania 36, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości 99,6% i swoistości 99,1%, pozostałe parametry testu jak w SIWZ ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w test.

Pytanie 71 dotyczące Zadania 37, poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o czułości analitycznej 20 mIU/ml, pozostałe parametry testu jak w SIWZ ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w test.

Pytanie 72 dotyczące Zadania 32

Czy Zamawiający dopuści test kasetkowy do wykrywania antygenu cyst lamblii o czułości 95% i swoistości 97,7%?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuści w/w testu.

Pytanie 73 dotyczące Zadania 35

Czy Zamawiający dopuści szybki immunochromatograficzny test kasetkowy do wykrywania antygenu Helikobacter pylori w kale o parametrach: czułość 98,8 % swoistość 98,4%?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w test.

Pytanie 74 dotyczące Zadania 38

Czy Zamawiający dopuści szybki immunochromatograficzny test kasetkowy do oznaczania Mononukleozy o parametrach: czułość 97,6 % swoistość 97,8%?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w/w test.

Pytanie 75 dotyczące Zadania 40

Czy Zamawiający dopuści Immunochromatograficzny test kasetkowy do jakościowego wykrywania rotawirusów i adenowirusów w kale o parametrach: dla Rotawirusów czułość: 97.3% , specyficzność: 97.1% dla Adenowirusów czułość: 95,2% ,specyficzność: 97,7% ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuści w/w testu.

Pytanie 76 dotyczące Zadania 41

Czy Zamawiający dopuści immunochromatograficzny test kasetkowy do wykrywania Streptococcus grupy A o parametrach: czułość 95,1% specyficzność 97,8%?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuści w/w testu.

Pytanie 77 dotyczące Zadania 42

Czy Zamawiający dopuści test płytkowy do równoczesnego wykrywania antygenu dehydrogenazy glutaminianowej (GDH) oraz toksyn A i B Clostridium difficile o czułościach: 1 ng / ml dla GDH, 2 ng / ml dla toksyny A i 1 ng / ml dla toksyny B?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuści w/w testu.

Pytanie 78 dotyczące Zadania 48

Czy Zamawiający dopuści Test kasetkowy do oznaczania obecności antygeny Salmonella w kale
czułość 96,2%, swoistość 99,2% ?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuści w/w testu.

Pytanie 79 dotyczące Zadania 25, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści test do oznaczania oksydazy w postaci paska?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści test w postaci paska.

Pytanie 80 dotyczące Zadania 27

Czy Zamawiający dopuści jeden krążek antybiotykowy od innego producenta?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści jeden krążek od innego producenta.

Pytanie 81 dotyczące Zadania 27

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania krążków antybiotykowych pakowanych oryginalnie po 4 fiołki, które są umieszczone w plastikowej tubie wielorazowego użytku z pochłaniaczem wilgoci znajdującym się w wieczku tuby. Taki sposób pakowania eliminuje konieczność posiadania przez Zamawiającego dodatkowych pojemników koniecznych do przechowywania rozpakowanych z blistrów fiołek i pozwala na ciągłe korzystanie z pochłaniacza wilgoci a tym samym umożliwia przechowywanie używanych krążków zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w/w krążków.

Pytanie 82 dotyczące Zadania 27

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane krążki posiadały barwne oznaczenie w zależności do jakiej grupy antybiotykowej należą?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza barwne oznaczenie krążków.

Pytanie 83 dotyczące Zadania 32

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie w zadaniu 32 testu paskowego do wykrywania lamblii zabezpieczonego plastikową obudową w formie kasetki oraz czułości 97% i swoistości >99%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 84 dotyczące Zadania 47

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania testu do oznaczania kolistyny o minimum 11 stężeniach i terminie ważności po otwarciu 8 tygodni?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga testu do oznaczania kolistyny o minimum 11 stężeniach i terminie ważności po otwarciu 8 tygodni.

Pytanie 85 dotyczące Zadania 20

Czy Zamawiający dopuści butelki pediatryczne do posiewu krwi o objętości 1,0 – 3 ml

z inaktywatorami antybiotyków?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści butelki o objętości 1,0 – 3,0 ml posiewu krwi.

Pytanie 86 dotyczące Zadania 20

Czy w przypadku kiedy poszczególni Wykonawcy posiadają podłoża pediatryczne, które zawierają w składzie substancje suplementujące podłoże hodowlane takie jak NAD i HEMINĘ Zamawiający odstąpi od Wymogu wyceny dodatkowego suplementu wzbogacającego?

W przypadku niektórych producentów oferujących podłoża pediatryczne do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz płynów ustrojowych nie ma konieczności suplementacji podłoża dodatkowym suplementem wzbogacającym zawierającym związki takie jak NAD czy HEMINA umożliwiające wzrost drobnoustrojów wybrednych z rodzaju Neisseria, Haemophilus ze względu na fakt, iż kompozycja i skład tych podłoży został zaprojektowany przez producenta w taki sposób aby podłoża były kompletne i zawierały te substancje w swoim składzie. Dodatkowa suplementacja nie jest w takim razie konieczna - oferowane podłoża są kompletne i nie ma konieczności stosowania żadnych dodatkowych suplementów wzbogacających. Takie rozwiązanie umożliwia bezpieczne pobranie materiału do butelki bez konieczności dozowania czy wstrzykiwania dodatkowego suplementu, co związane jest w koniecznością wykonywania dodatkowych czynności przez personel laboratoryjny lub pobierający materiał bezpośrednio od pacjenta oraz niejednokrotnie niesie za sobą ryzyko zanieczyszczenia (kontaminacji) badanych próbek i musi być wykonywane w odpowiednich warunkach: komorach laminarnych w laboratorium oraz przy użyciu odpowiedniego bezpiecznego sprzętu jednorazowego : igły strzykawkowe, czy też specjalne adaptory do przenoszenia materiału.

Brak konieczności stosowania dodatkowego suplementu pozwala również na wprowadzenie oszczędności kosztów prowadzenia badania w przypadku diagnostyki płynów ustrojowych takich jak steryny płyny ustrojowe lub w przypadku pobierania bardzo małej ilości materiału jak krew od pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź

Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny dodatkowego suplementu wzbogacającego, jeżeli jest on zawarty w podłożu.

Pytanie 87 dotyczące Zadania 20

Czy Zamawiający dopuści aparat o 60 miejscach pomiarowo- inkubacyjnych?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści aparat o 60 miejscach pomiarowych.

Pytanie 88 dotyczące Zadania 20

Czy Zamawiający w pozycji „ podłoża do selektywnej hodowli grzybów” wyrazi zgodę na zaoferowanie podłoży tlenowych z inaktywatorami antybiotyków, które zgodnie z metodyką producenta służą do hodowli i odzysku bakterii tlenowych, fakultatywnie beztlenowych oraz grzybów.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 89 dotyczące projektu umowy w § 7 ust. 1 b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5 %

NIEZREALIZOWANEJ wartości danego Zadania za odstąpienie od umowy w zakresie tego Zadania z przyczyn przez Dostawcę zawinionych ?

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje zapis projektu umowy dotyczący §7 ust. 1 lit. b) projektu umowy nadając mu brzmienie: "Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu odstąpienia od umowy z

przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy.”

Pytanie 90 dotyczące SIWZ :

Prosimy o sprecyzowanie, że dni robocze rozumiane są jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź

Zamawiający za dni robocze rozumie dni pracy Apteki Zakładowej i Laboratorium tj. dni od poniedziałku do piątku włącznie, z wyłączeniem dni świątecznych, sobót oraz niedziel.

Pytanie 91 dotyczące Zadania 4, poz. 23 - warunki graniczne, warunki gwarancji i serwisu:

Uprzejmie prosimy o wydłużenie czasu reakcji serwisu do 4 godzin w dni robocze od poniedziałku do piątku.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 92 dotyczące Zadania 61

Prosimy o doprecyzowanie wymagań w zadaniu 61 - Zestaw do zagęszczania kału przy analizie pasożytów. Czy Zamawiający oczekuje próbek z wbudowanymi pionowymi, trójwymiarowymi filtrami: przesiewowym i tłuszczowym? (typu PARASEP SF lub równoważne) Filtry pionowe są w systemie stosowane w celu zapewnienia, że zagęszczany materiał nie osiada na sicie, ale jest filtrowany równomiernie w całej objętości próbki.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający oczekuje próbek z w/w wbudowanymi filtrami.

Pytanie 93 dotyczące Zadania 61

a) Prosimy o doprecyzowanie wymagań w zadaniu 61 - Zestaw do zagęszczania kału przy analizie pasożytów. Czy zamawiający wymaga , aby długość elementu pobierającego (łyżeczka) była wystarczająca dla całkowitego zanurzenia pobranej próbki w odczynniku ?

b) Czy łyżeczka pobierająca materiał ma mieć długość minimum 7 cm, aby umożliwić pobranie materiału z każdego rodzaju dostarczanych do laboratorium pojemników na kał, z kilku miejsc wybranych przez Diagnostę, (zgodnie z procedurami badania kału), nawet z dna próbki jeżeli zajdzie taka potrzeba ?

Odpowiedź

Ad a) Tak, Zamawiający, wymaga aby długość elementu pobierającego była wystarczająca dla całkowitego zanurzenia pobranej próbki w odczynniku .

Ad b) Tak, łyżeczka pobierająca materiał ma mieć długość minimum 7 cm długości.

Pytanie 94 dotyczące Zadania 20

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu integracji z posiadanym przez zamawiającego systemem LIS oferowanego analizatora do posiewu krwi?

Odpowiedź

Zamawiający odstąpi od wymogu integracji analizatora do posiewu krwi z posiadanym systemem LIS.

Pytanie 95 dotyczące Zadania 19

Czy zamawiający wymaga , aby panel do części identyfikacyjnej zawierał conajmniej 40 cech biochemicznych co pozwala na dokładną identyfikację drobnoustroju?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga panelu, który zawiera co najmniej 40 cech biochemicznych.

Pytanie 96 dotyczące Zadania 19

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w pozycji 1 powinny być testy do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji biochemicznej drobnoustrojów Gram (+)?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 97 dotyczące Zadania 19, poz. 2

Czy zamawiający w pozycji 2 dopuszcza zaoferowanie numeru katalogowego panelu tylko do lekowrażliwości, gdyż tylko taki panel pozwala określić klasy wg skali Amblera dla G(-)?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 98 dotyczące Zadania 19

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia UPS umożliwiającego bezpieczne zamknięcie systemu w przypadku awarii sieci energetycznej oraz jego przywrócenie do pracy i zachowanie ciągłości pomiarów badanych próbek w przypadku wznowienia transmisji energii ?

Odpowiedź

W/w urządzenie UPS jest wymagane w warunkach granicznych SIWZ.

Pytanie 99 dotyczące Zadania 20

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie urządzenia UPS umożliwiającego bezpieczne zamknięcie systemu w przypadku awarii sieci energetycznej oraz jego przywrócenie do pracy i zachowanie ciągłości pomiarów badanych próbek w przypadku wznowienia transmisji energii ?

Odpowiedź

Pytanie powtórzone. Patrz pytanie 98.

Pytanie 100 dotyczące Zadania 20

Czy zamawiający odstąpi od wymogu preinkubacji podłoża przed umieszczeniem w aparacie do 48 godzin gdyż zgodnie z dobrą praktyką laboratoryjną wg CLSI (M47-A vol.27.17, Principles and procedures for blood cultures; approved guidelines) podłoża po pobraniu powinny jak najszybciej trafić do aparatu?

Odpowiedź

Zamawiający odstąpi od wymogu preinkubacji .

Pytanie 101 dotyczące Zadania 20

Prosimy zamawiającego o podanie nazwy systemu LIS i kontaktu do firmy?

Odpowiedź

System PROF LAB. Firma ATD Software.

Pytanie 102 dotyczące Zadania 28

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie szczepu wzorcowego *Klebsiella pneumoniae* ACC BAA 2814 z 3-4 pasażu?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 103 dotyczące Zadania 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na datę ważności min. 6 miesięcy od daty dostawy.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na minimalny termin ważności 6 miesięcy.

Pytanie 104 dotyczące Zadania 20, poz. 6

Prosimy zamawiającego o podanie ilości podłoży, do których ma zostać użyty wyspecyfikowany supelent z pozycji 6 zadania nr 20

Odpowiedź

Suplement ma być używany do podłoży z zdania 20, pozycji 1,2,3.

Pytanie 105 dotyczące Zadania 62

Czy Zamawiający wymaga by oferowane w pakiecie 62 probówki i igły systemowe były sterylizowane radiacyjnie, miały klasę sterylności 10-6 i posiadały oznaczenie potwierdzające sterylizację STERIL R na każdym egz. produktu?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga, aby probówki i igły posiadały klasę sterylności 10-6 lecz nie wskazuje metody jej uzyskania.

Pytanie 106 dotyczące Zadania 62

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane probówki do koagulologii posiadały termin ważności określony na etykiecie każdej probówki niezależny od otwarcia opakowania zbiorczego i od tego czy były przechowywane w opakowaniu zbiorczym czy poza nim?

Odpowiedź

Tak. Zamawiający wymaga aby oferowane probówki do koagulologii posiadały termin ważności określony na etykiecie każdej probówki niezależny od otwarcia opakowania zbiorczego i od tego czy były przechowywane w opakowaniu zbiorczym czy poza nim.

Pytanie 107 dotyczące Zadania 62

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane probówki do OB posiadały termin ważności określony na etykiecie każdej probówki niezależny od otwarcia opakowania zbiorczego i od tego czy były przechowywane w opakowaniu zbiorczym czy poza nim.

Odpowiedź

Tak. Zamawiający wymaga aby oferowane probówki do OB posiadały termin ważności określony na etykiecie każdej probówki niezależny od otwarcia opakowania zbiorczego i od tego czy były przechowywane w opakowaniu zbiorczym czy poza nim

Pytanie 108 dotyczące wzoru umowy § 3 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu ze wzoru umowy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 109 dotyczące wzoru umowy § 6 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przesyłania faktury elektronicznej na podany przez Zamawiającego adres e-mail.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że istnieje możliwość dodatkowego przesłania faktury elektronicznie na adres apteka@107sw.mil.pl.

Pytanie 110 dotyczące wzoru umowy §7 ust. 1a

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 0,5%.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 111 dotyczące wzoru umowy §7 ust. 1b

Zwracamy się z prośbą o naliczanie kary umownej od wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź

Zamawiający modyfikuje zapis projektu umowy dotyczący §7 ust. 1 lit. b) projektu umowy nadając mu brzmienie: "Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% kwoty brutto niezrealizowanej części umowy."

Pytanie 112 dotyczące Zadania 19 i 20 -warunki graniczne

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu na usunięcie awarii do 72 h w dni robocze.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 113 dotyczące Zadania 19 i 20 -warunki graniczne

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wstawienie aparatu zastępczego w przypadku gdy naprawa przekroczy 7 dni kalendarzowych.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w rozwiązanie.

Pytanie 114 dotyczące Zadania 29

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktów z terminem ważności min. 12 miesięcy od dnia dostawy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza termin ważności minimum 12 miesięcy.

Pytanie 115 dotyczące Zadania 28

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktów z terminem ważności min. 9 miesięcy od dnia dostawy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza termin ważności minimum 9 miesięcy.

Pytanie 116 dotyczące Zadania 50

Czy Zamawiający pod pojęciem testu do wykrywania klas A B i D karbapenemaz wymaga zaoferowania testu kasetkowego, który różnicuje 5 klas karbapenemaz (KPC, OXA, NDM, VIM, IMP) na jednej płytce bezpośrednio z hodowli bakteryjnej?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z zapisami SIWZ.

Pytanie 117 dotyczące Zadania 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków gradientowych wykonanych z trwałej

bibuły? 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

Zamawiający oczekuje pasków gradientowych, plastikowych.

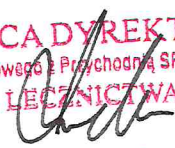
Pytanie 118 dotyczące SIWZ

Uprzejmie prosimy o wydłużenie czasu dostaw do 4 dni roboczych od złożenia zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie informuje, że za wcześniejszą zgodą Zamawiającego czas dostawy może ulec zmianie.

Z upoważnienia Dyrektora

ZASTĘPCA DYREKTORA
107 Szpitala Wojskowego z Przychodnią SPZOZ w Wałczu
DS. LECZNICTWA

lek. Robert Sokółowski

Wyk.: A.G. Tel. 261 47 28 15

Dnia: 29.10.2019 r.

107 SZPITAL WOJSKOWY Z PRZYCHODNIĄ Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Kołobrzeska 44, 78-600 Wałcz

Telefon: 261 47 28 15-; Fax: 261 47 28 15

apteka-przetargi@107sw.mil.pl

Regon 570544566 NIP 765-14-95-874

Bank Gospodarstwa Krajowego

Oddział w Szczecinie

Nr konta: 64 1130 1176 0016 0104 6420 0002