



LAS-2930/15/445/16/1-PN/22-2016

Rybnik, dnia 11.07.2016 r.

Do Wykonawców uczestniczących  
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

### WYJAŚNIENIE - MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawę systemów do badań z zakresu: hematologii oraz koagulologii – wraz z dzierżawą urządzeń (zamówienie nr LAS-2930/15/445/16-PN/22-2016) ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z dnia 09.06.2016 r., nr 2016/S 110-196236

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi. Ponadto zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

#### Pytania nr 1- 8 dotyczą pakietu nr 2:

**Pytanie 1:** „Czy badania CITO powinny być możliwe do wykonania w każdej pozycji próbkowej?”

**Odpowiedź 1:** Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu – nie stawia takiego wymagania, dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

**Pytanie 2:** „Czy termin >>czytnik kodów do próbek wewnątrz systemu<< oznacza czytnik pozwalający na jednoczesny odczyt wszystkich wkładanych w danym statywie materiałów bez konieczności ich manualnego skanowania? Czy Zamawiający wymaga również podobnego czytnika dla odczynników?”

**Odpowiedź 2:** Czytnik kodów do próbek wewnątrz systemu nie oznacza wymagania jednoczesnego odczytu wszystkich wkładanych w danym statywie materiałów, określenie „wewnątrz systemu” wskazuje, że nie dopuszcza się skanowania manualnego. Zamawiający nie stawia w tym zakresie dodatkowych wymagań, nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 3:** „Czy ilości zaproponowanych odczynników mają zapewniać możliwość ich przechowywania na pokładzie aparatu, bez konieczności porcjowania odczynników i ich przechowywania między badaniami w lodówce bądź zamrażarce?”

**Odpowiedź 3:** Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu – wymagania te zawarte są w załączniku nr 1.2 („Charakterystyka przedmiotu zamówienia”) w punkcie II.7.1.

**Pytanie 4:** „Czy przynajmniej analizator podstawowy powinien być przystosowany do systemów zamkniętego pobrania i posiadać przebijak korków probówek?”

**Odpowiedź 4:** Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu – nie stawia takiego wymagania, dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

#### Telefony:

Centrala: 032 42-91-000 Główny Księgowy: 032 42-91-299 Dział Zamówień Publicznych: 032 42-91-287

Sekretariat: 032 42-91-251 Dział Organizacyjny: 032 42-92-613 Dział Zaopatrzenia: 032 42-91-214

Fax: 032 42-28-272

**Bank Pekao S.A. 58 1240 4272 1111 0000 4833 4765**

**Pytanie 5:** „Czy sformułowanie >>W pełni automatyczny analizator o wydajności co najmniej 240 oznaczeń PT i co najmniej 180 oznaczeń APTT na godzinę (jednocześnie)<< nie powinno brzmieć >> W pełni automatyczny analizator o wydajności co najmniej 240 oznaczeń PT i co najmniej 180 oznaczeń APTT i PT na godzinę (jednocześnie)<<”

Odpowiedź 5: **Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu, podtrzymuje wymóg jednoczesności w dotychczasowym brzmieniu.**

**Pytanie 6:** „Czy do podanych ilości badań w formularzu cenowym należy dopisać dodatkowo badania kontrolne i kalibracyjne, czy są już one w nich ujęte?”

Odpowiedź 6: **Zgodnie z zapisem formularza cenowego: „Liczba badań podana w zamówieniu nie zawiera liczby oznaczeń przeznaczonych na kontrolę parametrów, należy je doliczyć zgodnie z powyższą specyfiką.”** Jeżeli oferowany system wymaga zużycia odczynników na kalibrację, **składając ofertę należy w formularzu cenowym zamieścić stosowną adnotację oraz doliczyć odpowiednią liczbę oznaczeń niezbędną do kalibracji. Brak takiej adnotacji będzie rozumiany jako deklaracja zaoferowania systemu nie wymagającego zużycia odczynników na kalibrację.** Jednocześnie zamawiający informuje, że oznaczenia kontrolne wykonywane są 5 razy w tygodniu na 2 poziomach (normalnym i patologicznym) dla oznaczanych parametrów.

**Pytanie 7:** „Prosimy o wyjaśnienie, czy jest wymagane by Wykonawca opłacił podłączenie analizatora zastępczego do systemu LIS Assecco?”

Odpowiedź 7: **Zamawiający wyjaśnia, że dla pakietu nr 2 zgodnie z załącznikiem nr 1.2 pkt II.13 postawiono następujące wymagania (różne dla analizatora głównego i back-up):**

„Podłączenie do szpitalnej sieci informatycznej w celu transmisji danych o zleceniach i wynikach badań przekazywanych z i do systemu „OPTIMED” (HIS) firmy Comarch S.A. bezpośrednio lub poprzez oprogramowanie „INFOMEDICA” (LIS) firmy Assecco Poland S.A. obecnie zainstalowane w ZDL.

W przypadku użycia zewnętrznej, sprzętowej bramki pośredniczącej (np. HL7) między laboratoryjnym systemem informatycznym, a niniejszymi systemami zintegrowanymi Wykonawca dostarczy dodatkową, backupową bramkę **(obowiązek podłączenia dotyczy analizatora głównego, analizator back-up należy skonfigurować tak, by możliwe było jego podłączenie przez pracownika laboratorium bez udziału Wykonawcy).**”

**Zamawiający wymaga w zakresie tego pakietu, by analizator back-up był skonfigurowany do pracy z systemem zamawiającego w analogiczny sposób jak analizator główny, tak aby możliwa była w każdej chwili, bez potrzeby jakiegokolwiek rekonfiguracji, zamiana analizatora głównego z analizatorem back-up.**

Dodatkowo zamawiający wyjaśnia, że dla pakietu nr 1 zgodnie z załącznikiem nr 1.2 pkt II.25 postawiono wymagania dotyczące obu analizatorów, tj. zgodnie z nagłówkiem kolumny:

„Wymagane parametry techniczne  
i funkcjonalne

**(dla każdego z analizatorów, tj. podstawowego i wspomagającego, chyba że zaznaczono inaczej)**”

postawiono wymagania: „Podłączenie do szpitalnej sieci informatycznej w celu transmisji danych o zleceniach i wynikach badań przekazywanych z i do systemu „OPTIMED” (HIS) firmy Comarch S.A. bezpośrednio lub poprzez oprogramowanie „INFOMEDICA” (LIS) firmy Assecco Poland S.A. obecnie zainstalowane w ZDL.

W przypadku użycia zewnętrznej, sprzętowej bramki pośredniczącej (np. HL7) między laboratoryjnym systemem informatycznym, a niniejszymi systemami zintegrowanymi Wykonawca dostarczy dodatkową, backupową bramkę.”

**Zamawiający wymaga w zakresie tego pakietu równoczesnej pracy obu analizatorów.**

**W każdym przypadku wykonawca ponosi wszelkie koszty wynikające z realizacji przedmiotu zamówienia – w tym koszty wyżej opisanych zadań.**

**Pytanie 8:** „Oferowane urządzenia (tj. aparaty koagulologiczne, odczynniki koagulologiczne) nie podlegają certyfikacji dokonywanej przez jednostkę notyfikowaną, gdyż zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa jedynym wymaganym dokumentem potwierdzającym dopuszczenie do obrotu i używania jest deklaracja zgodności CE.

W związku z powyższym prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenie do oferty certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną i wykreślenie tego dokumentu z załącznika 1.2 Charakterystyka przedmiotu zamówienia. System do badań koagulologicznych z dzierżawą urządzeń, punkt 5.

**Uzasadnienie:**

Firma (...) informuje, że wyroby do diagnostyki in vitro takie jak aparaty i odczynniki koagulologiczne nie są klasyfikowane do wyrobów z wykazu A i wyrobów z wykazu B jak i do wyrobów do diagnostyki in vitro do samodzielnego stosowania, **dlatego w świetle ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 kwietnia 2004 r. nie jest wymagana ocena dokonywana przez jednostkę notyfikowaną.** Jedynym dokumentem potwierdzającym, dopuszczenie do obrotu i używania na terenie Polski jest deklaracja zgodności z normami UE wystawiona przez wytwórcę.”

**Odpowiedź 8: Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty takich dokumentów, które są zgodne z klasyfikacją (kategorią) zaoferowanego przez Państwa wyrobu w myśl obowiązujących przepisów. Jeżeli zgodnie z klasyfikacją zaoferowanego wyrobu jest to jedynie deklaracja zgodności, wykonawca może składając ofertę nanieść odpowiednią korektę w stosunku do wzorów dokumentów przetargowych (np. w spisie załączników do oferty, czy w załączniku nr 1.2).**

**UWAGA: Powyższe wyjaśnienie dotyczy obu pakietów.**

**Pytania od nr 9 do nr 11 dotyczą Pakietu nr 2 – załącznik 1.2**

**Pytanie 9:** „Czy zamawiający dopuści analizator backup, który pracuje w systemie ciągłym a załadunek próbek, odczynników i kuwet możliwy jest po wykonaniu badań i pauzie analizatora.”

**Odpowiedź 9:** Tak, zamawiający dopuszcza taką możliwość w przypadku analizatora back-up. W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania należy składając ofertę w załączniku nr 1.2 („Charakterystyka przedmiotu zamówienia”) dla tego pakietu w punkcie II.6 skorygować istniejący zapis do brzmienia: „**Możliwość ciągłego załadunku próbek, odczynników i kuwet – dotyczy tylko analizatora głównego.**”

**Pytanie 10:** „Czy zamawiający odstąpi od wpięcia analizatora backup do sieci informatycznej.”

**Odpowiedź 10:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 7.

**Pytanie 11:** „Czy zamawiający dopuści analizator backup innego producenta, ale od tego samego dostawcy, pracujący na tych samych odczynnikach?”

**Odpowiedź 11:** Tak, zamawiający dopuszcza, aby analizator back-up był innego producenta, niż analizator główny, **ale tylko pod warunkiem, że pracuje on na tych samych odczynnikach, co analizator główny, a system jako całość (urządzenie wraz z odczynnikami) jest certyfikowany.** W przypadku zaoferowania takiego rozwiązania należy składając ofertę w załączniku nr 1.2 („Charakterystyka przedmiotu zamówienia”) dla tego pakietu skorygować istniejący zapis do brzmienia: „**Przedmiotem dzierżawy są dwa analizatory koagulologiczne – jeden funkcjonujący jako analizator główny, a drugi – jako back-up; analizatory tego samego producenta lub analizatory różnych producentów, pod warunkiem, że system dla każdego z analizatorów jako całość (urządzenie wraz z odczynnikami) jest certyfikowany.**”

**Pytania od nr 12 do nr 25 dotyczą zapisów wzoru umowy – załącznik nr 4 do SIWZ (odpowiedzi dotyczą wzoru dla obu pakietów):**

**Pytanie 12:** „**Dotyczy:§1 ust. b)** Prosimy o zmianę zapisu >> z prawem do bezterminowego korzystania .....<< na zapis: >> z prawem do korzystania przez okres dzierżawy .....<<”

**Odpowiedź 12:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Jednocześnie zamawiający wyjaśnia, że ww. postanowienie umowy ma zapewnić zamawiającemu dostęp do zgromadzonych badań przeprowadzonych na poszczególnych analizatorach. Postanowienie to może być zrealizowane np. w następujący sposób: na etapie zakończenia umowy wykonawca przekaze zamawiającemu backup wykonanych badań, znajdujących się na analizatorach oraz oprogramowanie z licencją Nielimitowaną czasowo, umożliwiające dostęp do tych badań po okresie dzierżawy analizatorów.

**Pytanie 13:** „**Dotyczy:§4 pkt.1)** Ze względu na wymóg wstawienia analizatora back-up prosimy o wydłużenie długości przerwy w funkcjonowaniu aparatu do 48 godzin.”

**Odpowiedź 13:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 14:** „**Dotyczy:§4 pkt.2)** Prosimy o uzupełnienie treści punktu o zapis:

*>>Zamawiający traci uprawnienia wynikające z usług serwisowych świadczonych przez Wykonawcę zgodnie z umową, w przypadku dokonania napraw, przeróbek lub modyfikacji przedmiotu dzierżawy przez osoby nieupoważnione. Zamawiający może utracić ww. uprawnienia również wówczas, jeśli Wykonawca (jego upoważniony przedstawiciel, serwisant) stwierdzi, że Zamawiający korzysta z akcesoriów innych niż zalecanych przez Wykonawcę lub korzysta z odczynników innych niż dostarczane przez Wykonawcę, co wpływa negatywnie na jakość pracy przedmiotu dzierżawy lub stan przedmiotu dzierżawy; w takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest przekazać Zamawiającemu swoją decyzję niezwłocznie<<”*

**Odpowiedź 14:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 15:** „**Dotyczy:§4 pkt.3)** Prosimy o wydłużenie podanego terminu do 14 dni”

**Odpowiedź 15:** Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie opisanym w pytaniu poprzez wydłużenie ww. terminu do 14 dni.

**Pytanie 16:** „**Dotyczy:§4 pkt.5)** Prosimy o usunięcie zapisu – Zamawiający nie tylko jako dzierżawca jest zobowiązany do dbania o dzierżawione urządzenie, ale również odpowiada jako posiadacz na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego za wszelkie szkody wyrządzone dzierżawionym analizatorom, zarówno przez Zamawiającego, jak i np. przez osoby trzecie pozostające pod nadzorem Zamawiającego.”

**Odpowiedź 16:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 17:** „**Dotyczy:§6 pkt.3)** Prosimy o wydłużenie terminu do 3 dni roboczych w przypadku reklamacji dotyczącej braków ilościowych

**Odpowiedź 17:** Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie opisanym w pytaniu poprzez wydłużenie ww. terminu do 3 dni roboczych.

**Pytanie 18:** „**Dotyczy:§7 pkt.1)** Prosimy o usunięcie odniesień do ustępów 3,4,5,6 i 8 w par. 2 – nie statuuje one żadnych terminów, więc nie mogą być podstawą do kar umownych.”

**Odpowiedź 18:** Zamawiający modyfikuje wzór umowy poprzez wykreślenie odwołania do § 2 ust. 3, w pozostałym zakresie nie wyraża zgody na zmianę postanowień umowy.

§ 7 ust. 1 przyjmuje brzmienie:

*„W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminów, o których mowa w § 2 ust. 2, 4, 5, 6 i 8 oraz § 4 ust. 3 Zamawiający może obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 500 zł za każdy dzień opóźnienia.”*

**Pytanie 19:** „**Dotyczy:§7** Prosimy o zmianę słowa >>opóźnienia<< na >>zwłoka<< mając na uwadze, że Wykonawca winien odpowiadać tylko za niedotrzymanie terminu spowodowane wyłącznie okolicznościami, za które ponosi odpowiedzialność, które były uzależnione od jego woli, tak jak to jest przy zwłoce, a nie za wszelkie okoliczności, także te na które nie ma żadnego wpływu, które są od niego całkowicie niezależne, jak to ma miejsce przy opóźnieniu.”

**Odpowiedź 19:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 20:** „**Dotyczy:§7** Prosimy o ograniczenie wysokości kar umownych określonych w §7 pkt. 1, 2, 3, 4 do wysokości łącznie nie więcej niż 10% wartości umowy wskazanej w par. 1 ust. 1. Podstawą powinno być odniesienie do konkretnej kwoty zgodnie z wyrokiem SN z 8 lutego 2007 I CSK 420/06 Sformułowanie art. 483 § 1 k.c. dopuszczające zastrzeżenie kary umownej w >>określonej sumie<< w sposób jednoznaczny prowadzi do wniosku, że kara ta powinna być w chwili zastrzegania wyrażona kwotowo. Dopuszczalne byłoby posłużenie się innymi miernikami wysokości, np. ułamkiem wartości rzeczy albo ułamkiem innej sumy (wartości kontraktu), jeżeli ustalenie kwoty byłoby tylko czynnością arytmetyczną, natomiast przyjęcie konstrukcji prawnej zakładającej ustalanie w przyszłości podstawy naliczania kary umownej nie byłoby zgodne z art. 483 § 1 k.c. i stanowiłoby inną czynność prawną.”

**Odpowiedź 20:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 21:** „**Dotyczy:§7 pkt. 4 Prosimy o usunięcie zapisu:** >>Wysokość podwyższonej kary umownej obowiązuje w okresie dwóch miesięcy od daty zaistnienia przesłanek jej zastosowania<<  
Nie ma podstaw by wydłużać zastosowanie wskazanej kary umownej ponad awarię, do której kara ma zastosowanie.”

**Odpowiedź 21:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 22:** „**Dotyczy:§7 pkt. 7 Prosimy o uzupełnienie treści pkt o zapis:** >>Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględnie obowiązujące przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej Wykonawcy. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest do kwoty wartości umowy, o której mowa w § 1 ust. 1. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez ZAMAWIAJĄCEGO swoim kontrahentom oraz inne szkody o podobnym charakterze.<<”

**Odpowiedź 22:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 23:** „**Dotyczy:§8 Prosimy o uzupełnienie treści o zapis:** >>Oprócz uprawnień, o których mowa w § 7 Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym, ale po uprzednim pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji obowiązków umownych i po bezskutecznym upływie wyznaczonego mu w tym celu dodatkowego terminu nie krótszego niż 5 dni roboczych, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w przypadku, gdy:<<”

**Odpowiedź 23:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 24:** „**Dotyczy:§8 ust. a), b), c) Prosimy o ograniczenie możliwości odstąpienia od umowy w razie wystąpienia przypadków określonych w ust. a), b), c) w ciągu 6 kolejnych miesięcy trwania umowy.**  
Odstąpienie od umowy jest najdrastyczniejsza (nadmierzająca) formą rozwiązania problemów występujących w trakcie wykonywania umowy, z tego też względu nie powinno mieć miejsca, jeśli Wykonawca narusza umowę w sposób nieistotny. Ponadto w takich postanowieniach należy wyraźnie napisać, w jakich konkretnych sytuacjach / stanach Zamawiający będzie mógł takie prawo wykonać, a także powinno być postanowienie zobowiązujące Zamawiającego do uprzedniego wezwania Wykonawcy do zaprzestania takich naruszeń, w formie pisemnej pod rygorem nieważności, w wyznaczonym dodatkowym terminie nie krótszym niż 5 dni robocze, po bezskutecznym upływie tego terminu. Tym bardziej, że interes Zamawiającego w tym zakresie w pełni zabezpieczają przepisy Kodeksu cywilnego oraz pozostałe postanowienia umowy.”

**Odpowiedź 24:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 25:** „**Dotyczy:§9 pkt.3 Prosimy o usunięcie słowa >>pełną<<. Zapis taki może sugerować rozszerzenie odpowiedzialności także na sytuacje, gdy brak właściwej realizacji przedmiotu umowy jest wynikiem okoliczności za które odpowiada Zamawiający lub osoba trzecia, a w których to przypadkach Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności”**

**Odpowiedź 25:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 26:** „Dotyczy Pakietu nr 1 – pkt II.5 wymagań szczegółowych dla urządzeń (Załącznik nr 1.2 do SIWZ): Czy Zamawiający zezwala, aby liniowość w trybie automatycznego rozcieńczenia dla jednego z analizatorów wynosiła dla:

**WBC** – do min 240 tys. / $\mu$ l.,

**RBC** – do min  $7,0 \times 10^{12}/L$ ,

**HGB** – do min 22,0 g/dl,

**PLT** – do min 3,0 mln/ $\mu$ l.”

**Odpowiedź 26:** Zamawiający wyjaśnia, że przez sformułowanie „bez rozcieńczeń” użyte w punkcie II.5 załącznika 1.2 („Charakterystyka przedmiotu zamówienia”) dla tego pakietu rozumie brak konieczności manualnego rozcieńczenia próbki (poza analizatorem) – tym samym opisane w pytaniu rozwiązanie jest dopuszczone obecnym brzmieniem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**Pytanie 27:** „Dotyczy Pakietu nr 1 – pkt II.20 wymagań szczegółowych dla urządzeń (Załącznik nr 1.2 do SIWZ): Czy Zamawiający wymaga aby analiza płynów z jam ciała w analizatorze podstawowym odbywała się z wykorzystaniem odrębnego trybu pomiarowego?”

**Odpowiedź 27:** Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu, dopuszcza opisane rozwiązanie, ale nie stawia takiego wymagania.

### **Pytania 28-29 dotyczą pakietu nr 2:**

**Pytanie 28:** „Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania jako rozwiązania równoważnego dla wymogu:

- **Analizator główny:** W pełni automatyczny analizator o wydajności co najmniej 240 oznaczeń PT i co najmniej 180 oznaczeń APTT na godzinę (jednocześnie). Analizator back-up: Półautomatyczny analizator koagulologiczny lub automat o dowolnej wydajności z dostępnym menu min: PT, APTT, Fb, pracujący na tych samych odczynnikach, co analizator podstawowy.

rozwiązania:

- **Analizator główny i back-up:** W pełni automatyczne analizatory o wydajności co najmniej 120 oznaczeń PT i co najmniej 120 oznaczeń APTT na godzinę (sumarycznie 240 oznaczeń PT + 240 oznaczeń APTT w ciągu godziny) pracujące jednocześnie. Analizatory fabrycznie nowe.

Powyższe rozwiązanie w naszej opinii jest korzystne dla Zamawiającego, ponieważ:

- zachowana pozostanie wydajność analizatorów przez co czas wykonywania badań nie ulegnie zmianie;
- analizatory są identyczne, przez co wykorzystują takie same odczynniki i materiały zużywalne;
- w trakcie wyłączenia z pracy analizatora głównego Zamawiający dysponuje analizatorem o znacząco większej wydajności niż analizator manualny (umowa dopuszcza wyłączenie analizatora głównego do 48 godzin bez ponoszenia kar przez Wykonawcę), wykonanie badań na analizatorze manualnym zastępczym może trwać do kilku godzin.
- zwiększa grono potencjalnych oferentów przez co następuje zwiększenie konkurencyjności (bez rezygnowania z wymagań dotyczących czasu wykonania oznaczeń).
- nie ponosi większych kosztów ponieważ złożona oferta musi być najkorzystniejsza cenowo względem ofert konkurencyjnych.”

**Odpowiedź 28:** Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu, nie dopuszcza zaoferowania opisanego rozwiązania.

**Pytanie 29:** „Prosimy o określenie częstotliwości wykonywania oznaczeń kontrolnych dla oznaczanych parametrów.”

**Odpowiedź 29:** Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 6.

**Pytanie 30:** „Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 1, Załącznik nr 1.1.B – Formularz cenowy odczynników i materiałów zużywalnych do badań hematologicznych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności odczynników do badań hematologicznych wynosił co najmniej 5 miesięcy, z wyłączeniem krwi kontrolnej, dla

której minimalny termin ważności wynosi do 2 miesięcy, w przypadku, gdy ta będzie rozdysponowana wg harmonogramu dostaw materiału kontrolnego?

Odczynniki do analizatorów hematologicznych najnowszej technologii są odczynnikami specjalistycznymi, które nie posiadają aż tak długich okresów ważności jak wymaga Zamawiający. Dodatkowo Zamawiający zamawiać będzie odczynniki partiami, co gwarantuje nawet przy ważności odczynników min. 5 miesięcy, że odczynniki zawsze będą miały długi okres ważności.

Natomiast 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. Obecnie nie ma na rynku dostępnej krwi kontrolnej o dłuższym okresie ważności.”

**Odpowiedź 30:** Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W przypadku jego zaoferowania należy w formularzu cenowym dla tego pakietu zastąpić zapis dotyczący wymaganych terminów ważności zapisem stosownie skorygowanym.

**Pytanie 31:** „Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 1, Załącznik nr 1.2 – Charakterystyka przedmiotu zamówienia, pkt. II.4: Czy dla analizatora podstawowego oznaczającego parametry retikulocytarne Zamawiający wymaga, aby w przypadku zaoferowania impedancyjnej metody pomiaru PLT, analizator umożliwiał weryfikację metodą optyczną przypadków sygnalizowanych przez analizator?”

**Odpowiedź 31:** Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu – nie stawia takiego wymagania, dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

**Pytanie 32:** „Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 1, Załącznik nr 1.2 – Charakterystyka przedmiotu zamówienia, pkt. II.4: Czy Zamawiający wymaga, aby pomiar retikulocytów odbywał się automatycznie, bez wstępnego specjalnego przygotowywania próbki (poza analizatorem) przez operatora analizatora, co zwiększa wiarygodność i powtarzalność wyniku, jak również skraca znacznie czas oczekiwania na wynik?”

**Odpowiedź 32:** Tak, zamawiający wymaga, aby pomiar retikulocytów odbywał się automatycznie bez wstępnego (ręcznego) przygotowywania próbki. W związku z tym zamawiający modyfikuje brzmienie punktu II.20 w załączniku nr 1.2 („Charakterystyka przedmiotu zamówienia”) dla tego pakietu nadając mu brzmienie:

„Minimum 26 parametrów oznaczanych przez obydwa analizatory i raportowanych na wyniku;

- parametry krwinek czerwonych:
  - erytrocyty RBC,
  - hematokryt HCT,
  - stężenie hemoglobiny HGB,
  - średnia objętość krwinki czerwonej (MCV),
  - średnia masa hemoglobiny (MCH),
  - średnia zawartość hemoglobiny w krwince czerwonej (MCHC),
  - wskaźnik anizocytozy dla erytrocytów (RDW),
- parametry krwinek białych:
  - liczba krwinek białych WBC,
  - granulocyty obojętnochłonne (neutrofile) NEUT (liczba bezwzględna i w %),
  - limfocyty LYMPH (liczba bezwzględna i w %),
  - monocyty MONO (liczba bezwzględna i w %),
  - granulocyty kwasochłonne (eozynofile) EO (liczba bezwzględna i w %),
  - granulocyty zasadochłonne (bazofile) BASO (liczba bezwzględna i w %);
  - niedojrzałe granulocyty,
- parametry trombocytów:
  - liczba trombocytów PLT,
  - średnia objętość trombocyta (MPV);
- histogramy:
  - RBC,
  - PLT;
- skategramy (ocena populacji krwinek białych)

Dodatkowo – wymagane tylko dla analizatora podstawowego:

- parametry retikulocytów (pomiar automatyczny bez konieczności manualnego przygotowania materiału):
  - RET (liczba bezwzględna i w %),
  - stopień dojrzałości: RETH (co najmniej w %), RETM (co najmniej w %), RETL (co najmniej w %),

- wskaźnik dojrzałości: IRF,
- wskaźnik hemoglobiny RET – wyrażony jako RET-He lub RHCc – raportowany na wyniku, ,
- analiza płynów z jam ciała z raportowaniem na wyniku.'

**UWAGA: Sporządzając ofertę należy powyższą zmianę nanieść w załączniku nr 1.2 dla tego pakietu pod rygorem odrzucenia oferty.**

**Pytanie 33: „Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 1, Załącznik nr 1.2 – Charakterystyka przedmiotu zamówienia, pkt. II.6:**

*Czy Zamawiający wymaga aby z jednego rodzaju materiału kontrolnego możliwe było wykonanie kontroli wszystkich dostępnych parametrów na danym analizatorze?”*

**Odpowiedź 33: Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu – nie stawia takiego wymagania, dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.**

**Pytanie 34: „Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 1, Załącznik nr 1.2 – Charakterystyka przedmiotu zamówienia, pkt. II.20:**

*Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik zawartości hemoglobiny w RET był parametrem oznaczanym przez analizator a nie kalkulowanym?”*

**Odpowiedź 34: Zamawiający nie zmienia wymagań specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie ujętym w pytaniu – nie stawia takiego wymagania, dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.**

**Pytanie 35: „Dotyczy SIWZ, Pakiet nr 1, Załącznik nr 1.2 – Charakterystyka przedmiotu zamówienia, pkt. II.20:**

*Czy Zamawiający dopuści analizator oznaczający stopnie dojrzałości RET jedynie w % czyli LFR%, MFR%, HFR%?”*

**Odpowiedź 35: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązania opisanego w pytaniu, co znalazło odzwierciedlenie w modyfikacji punktu II.20 załącznika nr 1.2 dla tego pakietu, o której mowa w odpowiedzi na pytanie nr 32.**

**Pytanie 36: „Dotyczy SIWZ, Rozdział III Pkt. b), ppkt. 1.3.3.: oraz Załącznik nr 1.2 pkt. I.5:**

*Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający jako certyfikat zgodności dla wszystkich zaoferowanych urządzeń wydany przez jednostkę notyfikowaną uzna certyfikaty ISO wydane przez jednostkę notyfikowaną, dotyczące całości oferowanego przez Wykonawcę asortymentu, potwierdzające zgodność z wymogami norm ISO 9001:2008; 14001:2004; 13485:2003?*

*Jeśli tak prosimy o odpowiednią zmianę zapisu w Formularzu oferty (Załącznik nr 5) oraz w Załączniku nr 1.2.”*

**Odpowiedź 36: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 8. Zamawiający nie oczekuje dokumentów potwierdzających zgodność z ww. normami.**

**Pytania od nr 37 do nr 53 dotyczą SIWZ, Wzór umowy – Załącznik nr 4 do SIWZ (odpowiedzi dotyczą wzoru dla obu pakietów):**

**Pytanie 37: „§1 ust. 1 lit. b):** Prosimy o odpowiednią modyfikację ww. postanowienia poprzez zastąpienie zapisu: >>do bezterminowego korzystania z oprogramowania<< wyrażeniem >>do korzystania z oprogramowania na okres trwania dzierżawy<<.

*Oprogramowanie jest elementem wyposażenia analizatorów i nie może być przedmiotem odrębnego korzystania poza analizatorami.”*

**Odpowiedź 37: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy - zgodnie z odpowiedzią na pytanie 12.**

**Pytanie 38: „§1 ust. 3: Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb. W związku z powyższym prosimy o zastrzeżenie, iż ograniczenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20% poprzez dodanie zapisu w brzmieniu: >>przy czym zmniejszenie zamawianego asortymentu nie przekroczy 20%<<.”**



**Odpowiedź 38:** Zamawiający modyfikuje wzór umowy w zakresie opisanym w pytaniu wprowadzając następujące brzmienie § 1 ust. 3:

**„Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień na towar w ilościach uzależnionych od swoich rzeczywistych potrzeb, co nie stanowi odstąpienia od umowy nawet w części i nie stwarza po stronie Wykonawcy jakichkolwiek roszczeń, w tym odszkodowawczych. Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy.”**

**Pytanie 39:** „§1 ust. 6: Zamawiający wskazuje na obowiązek Wykonawcy uzupełnienia ilości asortymentu na swój koszt, w sytuacji gdy zadeklarowane ilości okażą się niewystarczające do wykonania liczby badań określonej przez Zamawiającego w załączniku nr 1.1.A.

Prosimy o usunięcie w/w zapisu, ze względu na fakt, iż Wykonawca szacuje ilości odczynników biorąc pod uwagę wskazane przez Zamawiającego ilości przewidywanych badań i średnią ilość zużycia odczynnika na 1 badanie. Wykonawca nie ma wpływu i kontroli na faktyczną ilość zużycia odczynników przez Zamawiającego.

Ewentualnie prosimy o uzupełnienie ww. postanowienia zapisem w brzmieniu:

>>Powyższe nie dotyczy okoliczności, gdy brak jakichkolwiek odczynników, materiałów eksploatacyjnych i kontrolnych przed końcem niniejszej umowy związany jest ze zwiększoną liczbą wykonywania badań przez Zamawiającego.<<.”

**Odpowiedź 39:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 40:** „§1: Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu:

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

**Odpowiedź 40:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 41:** „§2 ust. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przekazanie i uruchomienie dzierżawionego systemu w terminie do 21 dni roboczych od daty podpisania umowy.

Umowa uzyskuje moc obowiązującą w chwili podpisania przez obie strony, w sytuacji gdy jest podpisywana w trybie korespondencyjnym, nie zostaje podpisana przez obie strony jednocześnie, lecz dopiero po złożeniu ostatniego podpisu, a zatem termin na dostawę analizatora winien biec od daty podpisania nie zawarcia umowy, a także winny to być dni robocze.”

**Odpowiedź 41:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 42:** §2 ust. 7: Prosimy o usunięcie ww. postanowienia projektu umowy.

Zgodnie z obowiązującymi przepisami aby móc zbierać odpady po środkach niebezpiecznych, zgodnie z art. 41 ust. 1 ustawy z dnia 14 grudnia 2012 r. o odpadach, wymagane jest zezwolenie na zbieranie odpadów. Ponadto, zgodnie z ustawą o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi (Dz. U. z 2013 r. poz. 888), która obowiązuje od 2014 roku koszty gospodarowania wytworzonego odpadu ponosi posiadacz, wytwórca odpadu (w tym przypadku Szpital – Zamawiający) i zgodnie z ustawą o odpadach (Dz. U. z 2013 r. poz. 21) zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. Przyjęcie odpadu bez stosownych zezwoleń grozi karą zarówno po stronie przekazującego, jak i przyjmującego odpad. W związku z powyższym scedowanie odpowiedzialności odbioru pustych opakowań po odczynnikach na Wykonawcę jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad, bez względu na to czy jest on niebezpieczny czy nie.”

**Odpowiedź 42:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 43:** „§3 ust. 2: Czy Zamawiający wyraża zgodę, aby dostawy odbywały się w godzinach 7-14?.”

**Odpowiedź 43:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 44:** „§4 ust. 6: Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu:  
>>W sytuacji gdy w okresie obowiązywania umowy konieczność dokonania napraw powstanie z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu umowy, koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający<<.”

**Odpowiedź 44:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy.

**Pytanie 45:** „§5 ust. 4: Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania zamówień. Proponujemy następujący zapis:

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

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

**Odpowiedź 45:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy. Minimalny zakres niezbędnych danych zostanie ustalony z wykonawcą na etapie zawierania umowy.

**Pytanie 46:** „§5 ust. 6: Prosimy o doprecyzowanie, czy osoba wskazana jako odpowiedzialna za realizację umowy w zakresie dostaw sukcesywnych tj. Kierownik Apteki Szpitalnej osobą odpowiedzialną za składanie zamówień. Czy zamówienia podpisane/zatwierdzone wyłącznie/tylko przez tą osobę mają być realizowane?

Jeżeli tak, prosimy o wskazanie innej osoby (stanowiska) w celu uniknięcia sytuacji braku realizacji (wstrzymania) zamówienia z powodu nieobecności przedstawiciela Zamawiającego i podpisania zamówienia przez inną osobę.”

**Odpowiedź 46:** Zamawiający nie zmienia wzoru umowy w zakresie opisanym w pytaniu.

**Pytanie 47:** „§6: Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego składania reklamacji. Proponujemy następujący zapis:

>>Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji ilościowej przez Zamawiającego dostarczyć brakujący towar lub wystawić fakturę korygującą. Natomiast w przypadku reklamacji jakościowej Wykonawca w ciągu 7dni od jej otrzymania ustosunkuje się do niej na piśmie. Brak odpowiedzi w ciągu 7 dni jest uważany za uznanie reklamacji. W przypadku uznania reklamacji wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar wolny od wad<<.”

**Odpowiedź 47:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy, jednak wskazuje na wprowadzoną w odpowiedzi na pytanie 17 zmianę terminu reklamacji.

**Pytanie 48:** „§7 ust. 1 i 2: Prosimy o zmianę ww. postanowień projektu umowy poprzez zastąpienie użytych sformułowań >>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<<.”

**Odpowiedź 48:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy

**Pytanie 49:** *§7 ust. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pomniejszenie wartości zastrzeżonej kary umownej z 500 zł na 100 zł.*

**Odpowiedź 49:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy

**Pytanie 50:** *„§7: 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.<<”*

**Odpowiedź 50:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy

**Pytanie 51:** *„§7: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:*

*>>Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wynagrodzenia umownego brutto, określonego w §1 ust. 1 niniejszej umowy<<.”*

**Odpowiedź 51:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy

**Pytanie 52:** *„§8: Prosimy o modyfikację ww. postanowienia poprzez dodanie zdania w następującym brzmieniu:*

*>>Przed zastosowaniem jednak powyższego środka, Zamawiający w zakresie pkt. a-d zobowiązany jest wezwać Wykonawcę do spełnienia świadczenia zgodnie z umową, wyznaczając mu odpowiedni termin do jego wykonania<<.”*

**Odpowiedź 52:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy

**Pytanie 53:** *„§12 ust. 4: Prosimy o usunięcie ww. postanowienia projektu umowy, gdyż zastrzeżenie kary umownej na wypadek dokonywania przez Wykonawcę czynności, których celem jest doprowadzenie do spłaty zadłużenia jest rażąco wygórowane.*

*W kodeksie cywilnym w art. 354 § 1 wskazano, że dłużnik powinien wykonać zobowiązanie zgodnie z jego treścią i w sposób odpowiadający jego celowi społeczno-gospodarczemu oraz zasadom współżycia społecznego, a jeżeli istnieją w tym zakresie ustalone zwyczaje - także w sposób odpowiadający tym zwyczajom. Wynika z tego, że wierzyciel dysponuje wszelkimi środkami - poza oczywiście tymi, których prawo zabrania mu używać.*

*Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonywania umowy. Kara umowna ma więc na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody.”*

**Odpowiedź 53:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian do wzoru umowy

**Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje również termin składania ofert ustalony do dnia 18.07.2016 r. do godziny 10.00 oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.**

Egz.:

1. adresat.
2. aa.