

Szczecin, dn. 07.06.2016 r.

Znak sprawy: ZP/220/34/16

**Dotyczy: postępowania prowadzonego na dostawę wyrobów medycznych, odczynników laboratoryjnych oraz kultur mikrobiologicznych niezbędnych do prowadzenia badań diagnostycznych w Pracowniach: Patomorfologii, Mikrobiologii, Cytogenetyki, HLA i Immunologii oraz dzierżawę analizatorów i mikroskopu wraz z wyposażeniem dodatkowym**

## Wyjaśnienie nr 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

### Wykonawca nr 1

1. Czy Zamawiający **w zadaniu 17** dopuści testy do oznaczania wartości MIC wykonane z bibuły?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów z bibuły.**

2. Czy Zamawiający **w zadaniu 18**, pozycji 1 dopuści opakowanie umożliwiające wykonanie 100 oznaczeń z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość testów?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.**

Kolejne pytania :

### Dotyczy wzoru umowy.

**Część 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu we wzorach umów tak, aby:

•§ 10 ust. 1. pkt. b/ (dot. zad. Nr 1,3,4,5,6,7,8,9,10,13,14,15,20) uzyskał brzmienie:  
„w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy bądź rozwiązania umowy przez Kupującego w drodze wypowiedzenia (§ 13 umowy) - w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

•§ 16 ust. 1. pkt a) i e) (dot. zad. Nr 2,11,12 oraz 16) uzyskał brzmienie:

„w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, jeśli Zamawiający odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”;

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

•§ 9 ust. 1. pkt b/ (dot. zad. nr 17,18,19) uzyskał brzmienie:

„w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy” ?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie od umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała

charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Część 2** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu ze wzorów umów: „jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia”, § 10 ust. 1. pkt. a/ (dot. zad. Nr 1,3,4,5,6,7,8,9,10,13,14,15,20) oraz § 9 ust. 1. pkt a/ (dot. zad. Nr 17,18,19) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Część 3** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu ze wzoru umowy: „z tym, że nie mniej niż 50 zł dziennie”, § 16 ust. 1. pkt b) (dot. zad. Nr 2,11,12) oraz zapisu „z tym, że nie mniej niż 100 zł dziennie”, § 16 ust. 1. pkt f) (dot. zad.16) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Część 4** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu ze wzoru umowy: „z tym, że nie mniej niż 12,50 zł za każdą godzinę opóźnienia”, § 16 ust. 1. pkt c) i g) (dot. zad. Nr 2,11,12 oraz 16) ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Część 5** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu we wzorze umowy dot. zad. Nr 2,11,12 oraz 16 tak, aby:

•§ 16 ust. 1. pkt d) i h) uzyskał brzmienie:

„w wysokości 0,5% wartości czynszu dzierżawionego sprzętu – za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu i zainstalowaniu analizatora”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

•§ 16 ust. 1. pkt i) uzyskał brzmienie:

„w wysokości 0,5% wartości czynszu dzierżawionego sprzętu – za każdy analizator, za każdy dzień opóźnienia w podłączeniu sprzętu do systemu informatycznego” ?

## Wykonawca nr 2

### Dotyczy pakietu nr 17:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów i podłoży dwóch różnych producentów dla części 1 testów i części.2 ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów i podłoży pochodzących od dwóch różnych producentów.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów do określania MIC wykonanych na standardowym podłożu celulozowym? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają prawidłowe przyleganie paska do podłoża, nie ma możliwości wytworzenia się mikropęcherzyków powietrza pod paskiem (nośnik ten, w przeciwieństwie do plastiku, jest przepuszczalny dla powietrza), czego konsekwencją jest równomierne i szybkie przenikanie antybiotyku do podłoża.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie testów do określania MIC na podłożach celulozowych.

### Dotyczy pakietu nr 19:

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

**Odpowiedź:** Zamawiający nie odstąpi od wymogu przedłożenia pozytywnej opinii KORLD.

### Dotyczy pakietu 20:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podział pakietu na część 1 i część 2, umożliwiając składanie oferty oddzielnie na część pierwszą lub część drugą ? Pozwoli to na udział w postępowaniu przetargowym większej liczbie Oferentów a Zamawiającemu pozwoli na uzyskanie lepszych cenowo ofert.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział zadania nr 20 na dwie części.**

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepów w postaci liofilizowanych krążków z pierwszego pasażu pakowanych a' 10 szt w op oraz wycenę po 1 op ?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania ilości szczepów zgodnie z opisem w specyfikacji.**

### **Wykonawca nr 3**

W nawiązaniu do powyższego postępowania zwracamy się z następującymi pytaniami:

#### Dotyczy zadania nr 11

1. Czy zamawiający ze względu na sezonować grypy dopuści 6 miesięczny termin ważności odczynników?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów grypowych z 6-miesięcznym terminem ważności.**

**W związku z powyższym zmianie ulegają zapisy wzoru umowy w zakresie zadania nr 11**

#### **§ 2 ust. 6 otrzymuje nowe brzmienie**

6. Termin przydatności do użycia określony w ust. 5 nie dotyczy:
  - a) odczynników , w stosunku do których producent używa takich materiałów biologicznych, w stosunku do których nie jest możliwy do uzyskania 12-miesięczny termin przydatności do użycia,
  - b) w zakresie zadania nr 12 -zestawów do Elisa określonych w części 1B) w pkt. 7 i pkt.8 dla których kres przydatności do użycia wynosi minimum 10 miesięcy .
  - c) **W zakresie zadania nr 11 testy grypowe -6-miesięczny terminem ważności.**

2. Czy zamawiający dopuści w przypadku awarii dzierżawionego sprzętu przystąpienie do naprawy w ciągu 48 godzin od momentu zgłoszenia awarii?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie przystąpienia do naprawy do 48 godzin od momentu zgłoszenia.**

3. (część A) Czy zamawiający dopuści czas wykonania testów do oznaczania RNA wirusa grypy: 60 minut w przypadku materiału dodatniego i 70 minut w przypadku ujemnego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane czasy.**

### **Wykonawca nr 5**

#### 1. Dotyczy Zadania nr 16:

Czy Zamawiający przewiduje wprowadzenie zapisów do umowy, regulujących kwestię powierzenia przetwarzania danych osobowych, w związku z wymogiem podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej?

Uzasadnienie : W związku z tym, iż Zamawiający wymaga podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej, w której znajdują się dane osobowe, prosimy o

doprecyzowanie ww. kwestii. Jednym z wymagań wynikających z ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych jest konieczność wprowadzenia zapisów do umowy głównej bądź zawarcia odrębnej umowy regulującej kwestię powierzenia przetwarzania danych w rozumieniu art. 31 ustawy o ochronie danych osobowych. Zgodnie z cytowanym przepisem Administrator danych (Zamawiający) może powierzyć innemu podmiotowi przetwarzanie danych osobowych. W takim przypadku warto zaznaczyć, iż to do obowiązków administratora danych należy zawarcie komentowanej umowy, w przypadku kiedy powierza przetwarzanie danych innemu podmiotowi.

**Odpowiedź:** Zapisy umowy, regulujące kwestię powierzenia przetwarzania danych osobowych, w związku z wymogiem podłączenia analizatora do szpitalnej sieci laboratoryjnej zostały uwzględnione we wzorze umowy dla zadania nr 16 w § 17 a.

2. **Dotyczy Zadania nr 16:**

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków siwz jeśli Wykonawca do oferty dołączy oświadczenie, w którym odpowiednio to uzasadniając, wymieni wszystkie inne produkty (niewyspecyfikowane przez Zamawiającego w SIWZ), które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: Zamawiający w objaśnieniu wymienił pozycje, których to oświadczenie nie dotyczy. Jednak O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych.

Przesyłam w załączeniu **doprecyzowanie do zadanego pytania nr 2:**

**2. Dotyczy Zadania nr 16, Część 1 poz. 12, 13, 23, 24 ; Część 4 poz. 58, 59, 61, 62, 63 oraz Część 5 poz. 68, 69, 71:**

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków siwz jeśli Wykonawca do oferty dołączy oświadczenie, w którym odpowiednio to uzasadniając, wymieni wszystkie inne produkty (niewyspecyfikowane przez Zamawiającego w SIWZ), które zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: Zamawiający w objaśnieniu wymienił pozycje, których to oświadczenie nie dotyczy. Jednak O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych.

**Odpowiedź:** Zamawiający zmienia wymaganie dot. towarów określonych w zadaniu nr 16, Część 1 poz. 12, 13, 23, 24 ; Część 4 poz. 58, 59, 61, 62, 63 oraz Część 5 poz. 68, 69, 71, które od tej chwili **nie stanowią wyrobów medycznych** w rozumieniu Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015r. poz. 876)

W związku z powyższym Zamawiający **modyfikuje SIWZ** w nw. zakresie:

**I modyfikacja**

**SIWZ Rozdział I pkt. III podpunkt 4 (zadanie nr 16) otrzymuje nowe brzmienie:**

4. Wymagania określone w ust. 2 nie dotyczą :
- zadanie nr 16 - **Część 1 poz. 12, 13, 23, 24 ; Część 4 poz. 58, 59, 61, 62, 63 oraz Część 5 poz. 68, 69, 71**

## II modyfikacja

### Modyfikacji ulegają również zapisy wzoru umowy dla zadania nr 16 w nw. zakresie § 1

2. Ilekroć w dalszej części umowy użyty będzie zwrot:
- „dzierzawiony sprzęt” lub „sprzęt”, bez bliższego określenia rodzaju sprzętu - oznacza to analizatory wraz z wyposażeniem oprogramowaniem określonym w ust. 1 pkt b)
  - „odczynniki” – należy rozumieć pod tym pojęciem gotowe podłoża, testy i odczynniki;
  - „wyroby” – należy rozumieć pod tym pojęciem wyroby wyszczególnione w pozycjach: Część 1 poz. 12, 13, 23, 24 ; Część 4 poz. 58, 59, 61, 62, 63 oraz Część 5 poz. 68, 69, 71.
  - „dni robocze” – dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

#### § 1a

Wykonawca oświadcza, że zaoferowane odczynniki są wyrobami medycznymi i są dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679) i na każde żądanie Zamawiającego zobowiązuje się przedłożyć dokumenty potwierdzające dopuszczenie danego odczynnika do obrotu na terytorium RP- nie dotyczy pozycji Część 1 poz. 12, 13, 23, 24 ; Część 4 poz. 58, 59, 61, 62, 63 oraz Część 5 poz. 68, 69, 71.

### 3. Dotyczy Zadania nr 16:

Czy jeśli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe to czy zmodyfikuje odpowiednio zapisy formularzy oraz umowy dla Zadania nr 16, tak by Wykonawca mógł wskazać, które produkty nie są wyrobami medycznymi i nie podlegają ustawie?

**Odpowiedź:** Wszystkie zmiany SIWZ zostały dokonane w odpowiedzi na pytanie nr 2.

### 4. Dotyczy SIWZ Rozdział IX, pkt. 1.1.2 – Zadanie nr 16 i 17:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania kopii powiadomień lub zgłoszeń do oferty i wyrazi zgodę na dołączenie do oferty deklaracji zgodności CE?

Uzasadnienie: deklaracją zgodności CE jest wystarczającym dokumentem dopuszczającym produkt do obrotu, świadczącym o jego zgodności z wymaganiami zasadniczymi, bowiem dokonanie powiadomienia / przeniesienia danych o wyrobie medycznym do bazy danych Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych jest czynnością materialno - techniczną, a nie jest decyzją administracyjną o dopuszczeniu do stosowania w Polsce.

**Odpowiedź:** Dostarczenie **dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP** dotyczy oferowanego sprzętu (analyzerów) określonych w zadaniach nr 2,11,16, zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2015 r , poz. 876), tj.:

- deklaracji zgodności,
- certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną,
- kopii powiadomienia lub zgłoszenia do Rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.

Jeżeli zgodnie z obowiązującymi przepisami wymagane jest posiadanie wszystkich ww. dokumentów Zamawiający żąda ich przedłożenia w ofercie.

### 5. Dotyczy SIWZ Rozdział IX, pkt. 1.1.2 – Zadanie nr 16 i 17:

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunku jeśli Wykonawca dołączy do oferty wyłącznie certyfikaty wystawione przez jednostkę notyfikowaną dla produktów, dla

których jest to wymagane obowiązującymi przepisami prawa?

Uzasadnienie: Nie wszystkie zaoferowane produkty mają obowiązek posiadania certyfikatów wystawionych przez jednostki notyfikowane zg. z obowiązującym prawem.

**Odpowiedź:** W wyżej wymienionym punkcie SIWZ zamawiający wymaga dokumentów dopuszczających **dla oferowanych analizatorów**, natomiast W zakresie odczynników wystarczy złożenie oświadczenia **o którym mowa w Rozdziale IX, pkt. 1.1.2 tj.**

Oświadczenia o dopuszczeniu oferowanych wyrobów do obrotu i używania na terytorium RP w zakresie wyrobów medycznych zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 r. poz.876, ) zgodnie z załącznikiem nr 3 do formularza oferty.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wadium wniesione w formie gwarancji ubezpieczeniowej, zostało zapakowane w oddzielną kopertę – odpowiednio opisaną „**GWARANCJA UBEZPIECZENIOWA DO PRZETARGU...**”, lecz wysłane do Zamawiającego jedną przesyłką kurierską razem z ofertą ?

**Odpowiedź:** Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu - zapisów dotyczących tylko tych części zamówienia, na które Wykonawca będzie składał ofertę? Pozostałe części zostaną usunięte.

**Odpowiedź:** Tak

8. Czy Zamawiający **do zadania 17** części 1 wymagając Referencji Krajowego Ośrodka ds. Lekowrażliwości (SIWZ pkt 1.4 część IX) ma na myśli opinie czyli opis wykorzystania produktu, przydatności w diagnostyce mikrobiologicznej, jakości uzyskanych wyników dla bakterii tlenowych, beztlenowych i innych drobnoustrojów) Krajowego Konsultanta ds. Mikrobiologii Lekarskiej?

**Odpowiedź:** Zamawiający miał na myśli opinię.

9. **Dotyczy zadanie nr 16**, - część XVI pkt 4 i 4a SIWZ:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie z wymogu zaoferowania i doliczenia do oferty tonerów, bębnow, papieru i innych materiałów eksploatacyjnych sprzętu biurowego oferowanego? Uzasadnienie: Oferent nie będący producentem sprzętu i materiałów biurowych , aby zapewnić ich dostawę Zamawiającemu musi zakupić je od producenta specjalizującego się w tym zakresie asortymentu. W tym przypadku nie tylko nie może zaoferować na dany asortyment rabatu ale w większości przypadków otrzymuje ofertę sprzedażową z cenami znacznie zawyżonymi. W przypadku gdy Zamawiający jest bezpośrednim nabywcą materiałów biurowych i jak wiadomo dokonuje ich zakupu w wyniku wyboru oferty najkorzystniejszej w postępowaniu przetargowym – uzyskuje znacznie niższą, a więc korzystniejszą dla siebie cenę. Dlatego uprzejmie prosimy o wyłączenie wymogu oferowania materiałów biurowych typu: papier, tonery, bębny itp. z oferty odczynnikowej **w zadaniu 16**.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższej modyfikacji.

10. Czy **w zadaniu nr 16** jako szkolenia wymagane w §8 pkt. 3 Umowy, Zamawiający ma na myśli dwa szkolenia dotyczące obsługi aparatów dla personelu laboratorium przeprowadzone przez pracowników oferenta?

**Odpowiedź:** **Tak.**

11. Czy w zapisie umowy **dla zadania 16 w par.12** pkt 1d nie nastąpiła pomyłka pisarska? W umowie należy podać wartość dzierżaw aparatów w okresie 12 miesięcy, podczas gdy zapisy SIWZ i w dalszej części umowy mówią o zawarciu umowy na 24 miesiące. Jeżeli tak, to prosimy o sprostowanie.

**Odpowiedź: Zamawiający prostuje omyłkę pisarską. Należy podać wartość dzierżawy za okres 24 miesięcy.**

12. Czy w Formularzu cen jednostkowych **do zadania 16 w pozycji 39 i 56** nie nastąpiła pomyłka? Zamawiający wyspecyfikował w innych pozycjach, podłóża do hodowli drobnoustrojów do systemu automatycznego, będące odpowiednikiem wymienionych? Jeżeli tak, to prosimy o sprostowanie.

**Odpowiedź: W zakresie zadania nr 16 poz. 39 i 56 nie nastąpiła pomyłka pisarska.** Zamawiający celowo umieścił w opisie przedmiotu zamówienia podłóża hodowlane, które mogą być stosowane do hodowli drobnoustrojów obok innych podłóży. Po ogłoszeniu postępowania przetargowego Zamawiający podjął informację, że podłóża opisane w poz. 39 i 56 nie będą już dostępne. W związku z powyższym **Zamawiający wykreśla pozycje 39 i 56 z Formularza cen jednostkowych.**

13. Czy Zamawiający wyraża zgodę aby do oferty **w zadaniu 16** jako kolejne punkty tabeli w części 6, wymienić i wycenić części zużywalne do aparatów? Jednocześnie gwarancja aparatów, naprawy nie powstałe z winy użytkownika, dojazd i robocizogodzina pozostają bezpłatne.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis. Wykonawca winien wliczyć powyższe koszty w czynsz dzierżawny.**

14. Czy w zapisie pod tabelą Części 6 **do zadania 16** nie nastąpiła pomyłka? Czy zapis nie powinien brzmieć: „...na podłóża kompatybilne z zaoferowanym aparatem do identyfikacji i lekowrażliwości – analizator nr 1 „,?

**Odpowiedź: Nastąpiła pomyłka pisarska, Zamawiający podaje prawidłowe brzmienie zapisu: „...na podłóża kompatybilne z zaoferowanym aparatem do identyfikacji i lekowrażliwości – analizator nr 1 „,**

15. Czy w celu potwierdzenia kompatybilności podłóży na płytkach oferowanych **w zadaniu 16** z aparatem do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości, Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu kompatybilności producenta?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia na Formularzu cen jednostkowych o następującej treści: Potwierdzamy kompatybilność podłóży na płytkach oferowanych **w zadaniu 16** z aparatem do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości.**

16. Czy **w zadaniu 17** w części 2 pozycja 41, Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie podłóża konfekcjonowanego po 10 sztuk/opakowaniu, z jednoczesnym przeliczeniem ilości oferowanych opakowań?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.**

17. Czy **w zadaniu 16** w Parametrach ocenianych : Warunki serwisowe” nie nastąpiła pomyłka pisarska? Czy zapis nie powinien brzmieć: Coroczne przeglądy aparatu?

Uzasadnienie: w aparacie do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, urządzenie do standaryzacji zawiesiny bakteryjnej, nie ma zastosowania.

**Odpowiedź: Zamawiający potwierdza pomyłkę pisarską. Prawidłowe brzmienie tego zapisu: „Coroczne przeglądy aparatu”.**

18. Czy **w zadaniu 16** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora bakteriologicznego wyprodukowanego w 2011 roku oraz aparat do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych, rok produkcji 2012?

Oferent zapewni aparaty w pełni sprawne, objęte gwarancją i z najnowszą na rynku wersją oprogramowania. Takie rozwiązanie pozwoli na optymalizację wysokości dzierżawy oferowanych aparatów a jednocześnie, dzięki zapisom dotyczących serwisu, zagwarantuje Zamawiającemu pracę ciągłą oraz wymianę aparatów w przypadku powtarzających się awarii nie powstałych z winy użytkownika.

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanych aparatów wyprodukowanych odpowiednio w 2011 i 2012**

W związku z powyższym Zamawiający **modyfikuje SIWZ** w nw. zakresie:

### **I modyfikacja**

**Modyfikacji ulegają zapisy wzoru umowy w zadaniu nr 16 w § 1 ust. B** odnośnie roku produkcji analizatorów tj.

- dla Analizatora nr 1 (automatyczny analizator bakteriologiczny) wyprodukowany **nie wcześniej niż w 2011** roku z;

- dla Analizatora nr 2 (automatyczny system do wykrywania drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych) wyprodukowany **nie wcześniej niż w 2012** roku :

### **II modyfikacja**

Jednocześnie **Zamawiający modyfikuje Opis przedmiotu zamówienia na załączniku nr 6A**  
**- w załączeniu do Wyjaśnienia nr 1**

19. Czy **w zadaniu 16** w celu podłączenia aparatu do posiewu krwi i płynów ustrojowych do systemu Promic Zamawiający wymaga zaoferowania dodatkowego komputera z licencją oprogramowania LIS?

**Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.**

20. Czy komputer, który należy zaoferować **w zadaniu 16** wraz z analizatorem do oznaczania i identyfikacji lekowrażliwości ma być podłączony do systemu Promic?

**Odpowiedź: Tak, komputer ten ma być podłączony do systemu Promic.**

21. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość zwalidowanej kontroli analizatorów” oferowanych **w Zadaniu 16** przez sieć informatyczną?

Uzasadnienie: Z uwagi na ustawę o ochronie danych osobowych dostęp do oprogramowania analizatora, zawierającego dane osobowe pacjentów powinien odbywać się przez osoby upoważnione i pod nadzorem Zamawiającego.



**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytania do umowy dot. Zadanie nr 16**

22. §2 pkt.6, **Dostawy odczynników i wyrobów:**

Czy Zamawiający odstąpi od dostarczania aktualnych kart charakterystyk dla odczynników oraz dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP dla oferowanych produktów (o ile dotyczy), jeśli są one umieszczone w Bibliotece Technicznej na stronie internetowej Oferenta, do których Zamawiający ma całodobowo bezpłatny dostęp? Adres strony zostanie podany w ofercie.

**Odpowiedź: Tak,** Zamawiający odstępuje od ww. wymogu o ile Zamawiający będzie miał dostęp do dokumentów na warunkach wskazanych powyżej. Wówczas zapisy umowy dot. dostarczenia kart charakterystyki będą równoważne z dostępem do Biblioteki Technicznej na stronie oferenta.

23. §2 pkt.6, **Dostawy odczynników i wyrobów:**

Czy jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe to czy uzna za spełnienie warunku jeśli dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i używania na terytorium RP oferowanych odczynników i wyrobów zostaną dołączone do oferty?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraził zgodę na powyższe pytanie.**

24. §3 – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §3 ze względu na błędną numerację.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację w § 3.

25. §4 ust. 5 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie tego zapisu.**

26. §6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 21 dni?  
Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu w związku z faktem, iż analizatory są sprowadzane bezpośrednio od producenta z zagranicy. Skomplikowane procedury celne oraz szereg pozostałych formalności uniemożliwiają należyte wykonanie warunków wynikających z umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Wskazany termin jest terminem nierealnym do dotrzymania, w związku z powyższym Wykonawca prosi jak w pytaniu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.**

**Zamawiający modyfikuje zapisy wzoru umowy w zakresie zadania nr 16 w § 6 następująco:**

§ 6

1. Wykonawca zobowiązany jest:

- a) **w terminie 21 dni roboczych od dnia przekazania zapotrzebowania faksem** dostarczyć na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego 2 analizatory z wyposażeniem, stanowiących przedmiot dzierżawy, o którym mowa w §1 umowy, zwany dalej „sprzętem” i dokonać zainstalowania sprzętu w pomieszczeniach wskazanych przez Zamawiającego;
- b) dokonać podłączenia sprzętu do laboratoryjnego systemu informatycznego w **terminie 7 dni roboczych** od zainstalowania sprzętu w pomieszczeniu wskazanym przez Zamawiającego.

27. §10a – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §10a ze względu na błędną numerację.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację w § 10a

28. §11 ust. 1 – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §11 ust. 1 ze względu na błędną numerację.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację w § 11 ust. 1

29. §4 ust. 5 lit. c – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:  
„W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu w okresie obowiązywania umowy, Wykonawca zobowiązany jest dokonać wymiany sprzętu na inny sprawny, o takich samych bądź lepszych parametrach techniczno-użytkowych.”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu na powyższy.

30. §11 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:  
„W przypadku awarii dzierżawionego sprzętu Wykonawca przystąpi do naprawy w ciągu 24 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia awarii,”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

31. §11 ust. 7 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na telefoniczną możliwość zgłaszania usterek wyłącznie w dni robocze w godzinach pracy Wykonawcy tj. 8:00 - 16:30?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

32. §13 – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §13 ze względu na błędną numerację.  
§16 ust. 1 – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §16 ust. 1 ze względu na błędną numerację.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację.

33. §16 ust. 1 lit e – Czy Zamawiający wyraża zgodę aby kara umowna była liczona od wartości niezrealizowanej części umowy?  
Uzasadnienie: W przypadku rozwiązania umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90 %, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.

34. §17a – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §17a ze względu na błędną numerację.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację.

35. §18 – Prosimy o poprawienie numeracji postanowień umownych zawartych w §18 ze

względu na błędną numerację.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację.

36. §18 ust. „2” winno być 1 – Prosimy o poprawienie oznaczeń postanowień umownych zawartych w §18 ust. 2, ze względu na błędną kolejność.

**Odpowiedź:** Zamawiający poprawił numerację.

**Pytania do umowy (dot. pakietu 17)**

37. §2 pkt. 2 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczania kart charakterystyk produktów (dotyczy wyłącznie produktów, które ich nie posiadają - z.g. z *obowiązującymi przepisami prawa*) jeśli Wykonawca dołączy do oferty oświadczenie o nieposiadaniu kart charakterystyk?

**Odpowiedź:** Zamawiający we wskazanym powyżej przypadku odstąpi od wymogu dostarczenia kart charakterystyki produktów.

38. §4 pkt. b. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące minimalne terminy ważności podłoży w momencie dostawy:

- 41-42 – 5 - 6 tygodni?

- 43-44 – 4- 5 tygodni?

Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników – nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SIWZ.

Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na wskazane terminy ważności.

**Zamawiający modyfikuje zapisy wzoru umowy w § 4 pkt. b) i dodaje pkt. d) następująco:**

§ 4

Sprzedający zobowiązany jest dostarczać wyroby posiadające okres przydatności do użycia wynoszący :

a) dla pasków/ testów lateksowych/ krążków antybiotykowych nie mniej niż 12 miesięcy;

b) dla podłoży do oznaczania lekowrażliwości nie mniej niż 12 tygodni, z zastrzeżeniem lit. c) i lit. d);

c) wymóg 12 miesięcy nie dotyczy odczynników i testów w przypadku których niemożliwe jest otrzymanie tak długiego okresu ważności (np. produkty krwiopochodne)

**d) dla zadania nr 17 :**

- pozycje 41-42 – 5 - 6 tygodni

- pozycje 43-44 – 4- 5 tygodni

39. §6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie zapisu?

Uzasadnienie: Zamówienie realizowane będzie na podstawie zamówienia otrzymanego od Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

40. §9 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobów wolnych od wad w wysokości 0,5 % za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów jednak nie mniej niż 50 zł za każdy dzień opóźnienia”?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.

41. §9 ust. 1 lit. b – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:  
„w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy z przyczyn, leżących po stronie Sprzedawcy –  
w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy określonej w § 1 umowy.?

Uzasadnienie: W przypadku rozwiązania umowy na etapie np. zrealizowania umowy w 90 %, kara ta winna być liczona od części, której Wykonawca nie zrealizował. Kara liczona od wartości całej umowy, staje się wówczas nieadekwatna do ewentualnego uchybienia Wykonawcy.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.**

42. §9 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W razie opóźnienia Sprzedawcy w realizacji zamówienia w terminie określonym w § 3 ust 3 umowy, wynoszące co najmniej 5 dni roboczych, Kupujący ma prawo dokonać zastępczego zakupu wyrobów i obciążyć Sprzedawcę różnicą w cenie pomiędzy ceną zakupu od pomiotu trzeciego a cena wynikającą z umowy”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.**

## Wykonawca nr 6

### Dotyczy zadania nr 11

#### **Pytanie 1: Dot .zad 11, cz.A, pozycja 16**

Czy Zamawiający wymaga zestawu na 100 oznaczeń a omyłkowo wpisano 500 oznaczeń?

**Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wpisał wielkość opakowania jako 500 oznaczeń.**

Zamawiający modyfikuje w ww. zakresie zapisy Formularza cen jednostkowych dla zadania nr 11

**Zamawiający wymaga złożenia oferty w zad 11, cz. A, pozycja 16 na testy pakowane po 100 oznaczeń w ilości 2 opakowań – w załączeniu Fcj.**

#### **Pytanie 2: Dot .zad 11, cz.A, pozycja 17,18**

Zwracamy się z prośbą o jednoznaczne wyjaśnienie badań w opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga testów x 25 oznaczeń.**

Zamawiający modyfikuje w ww. zakresie zapisy Formularza cen jednostkowych dla zadania nr 11 i wymaga testów x 25 oznaczeń.– w załączeniu Fcj.

**Pytanie 3: Dot .zad 11, cz.A, pozycje 25,26,27,28**

Czy Zamawiający dopuści inne konfekcjonowanie zestawów, odpowiednio:

25. Testy do oznaczania molekularnego antygenów HLA w locus A-12 testów
  26. Testy do oznaczania molekularnego antygenów HLA w locus B-8testów
  27. Testy do oznaczania molekularnego antygenów HLA w locus C-16testów
  28. Testy do oznaczania molekularnego antygenów HLA w locus DR-40 testów
- i w związku z tym zmianę w ilości opakowań?

**Odpowiedź: W związku ze zmianą wielkości opakowań oferowanych testów, które nie były znane Zamawiającemu w dniu przygotowywania postępowania, Zamawiający dokonuje modyfikacji Formularza cen jednostkowych.**

**Zamawiający modyfikuje w ww. zakresie zapisy Formularza cen jednostkowych dla zadania nr 11**

W zakresie zadania nr 11 poz. 25-28 należy zaoferować:  
Poz. 25 – Zamawiający wymaga 3 opakowań x 12 testów  
Poz. 26 – Zamawiający wymaga 4 opakowań x 8 testów  
Poz. 27 – Zamawiający wymaga 2 opakowań x 16 testów  
Poz. 28 – Zamawiający wymaga 2 opakowań x 40 testów

**Pytanie 4: Dot .zad 11, cz.A ,pozycje 29**

Czy zamawiający dopuści Stan-fix jako reagent do użycia ogólnolaboratoryjnego, który ma stawkę VAT 23% niebędący wyrobem medycznym z CE IVD?

**Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji w zakresie kategoryzacji odczynnika opisanego w zadaniu nr 11 Część A poz. 29 i wymaga złożenia oferty na odczynnik chemiczny (nie będący wyrobem medycznym) ze stawką VAT 23%**

**Zamawiający modyfikuje SIWZ w zakresie Rozdziału I pkt. III podpunkt 3 , który otrzymuje nowe brzmienie:**

3. Zamawiający wymaga, aby wyroby określone w zadaniach nr 5, zad. nr 7, **zad. 11 poz. 29**, zad. nr 14, **stanowiły odczynniki chemiczne** i spełniały wymagania ustawy z dnia 25.02.2011 r o substancjach chemicznych i ich mieszaninach (Dz.U z 2015, poz.1203) a zad. nr 15 **stanowiły odczynniki do diagnostyki in-vitro**

**Wykonawca nr 7**

W związku z toczącym się postępowaniem zwracamy się z następującymi pytaniami w zakresie **zadania nr 12:**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów ELISA do diagnostyki przeciwciał przeciwko Bordetella pertusis w klasie IgA i IgG (pozycja 12 i 13, pkt 1B – Zestawy do ELISA) jako testów wyłącznie ilościowych? Zgodnie z najnowszymi publikacjami do interpretacji wyniku zalecane są dokładnie opisane zakresy referencyjne zależne od wieku pacjenta i w związku z tym wymagana jest ocena ilościowa.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanych powyżej testów.

2. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wydzierżawienia kołyski laboratoryjnej?

**Odpowiedź:** Zamawiający dokonuje modyfikacji w zakresie dzierżawionych sprzętów w zadaniu nr 12 i rezygnuje z dzierżawy kołyski laboratoryjnej. Jednocześnie Wykonawcy winni nie uwzględniać kosztu dzierżawy kołyski w ogólnym czynszu dzierżawnym.

Zamawiający modyfikuje SIWZ w nw. zakresie:

#### **I zmiana**

Rozdział I pkt. XVI. punkt 4 SIWZ Opis sposobu obliczenia ceny (art. 36 ust 1 pkt 12 PZP)  
Zamawiający wykreśla kołyskę laboratoryjną :

#### **W zakresie zadania nr 12 w czynszu należy uwzględnić:**

Mikroskop fluoroscencyjny wraz z wyposażeniem dodatkowym tj. czytnik mikroplątek Elisa i automatyczna płuczka, sprzęt wykonywania i do odczytu testów (skaner płaski) oraz programem komputerowym do elektronicznej oceny wyników badań testów Westernblot

#### **II zmiana**

W zakresie zadanie nr 12 **Wzór umowy § 1 ust 2b) otrzymuje nowe brzmienie:**

- Mikroskop fluoroscencyjny wraz z wyposażeniem dodatkowym tj. czytnik mikroplątek Elisa i automatyczna płuczka, sprzęt wykonywania i do odczytu testów ( skaner płaski)

## **Wykonawca nr 8**

Dotyczy: Rozdział IX pkt 1.3 SIWZ:

1. Czy Zamawiający dla zadania nr 1 wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę z których jednoznacznie będzie wynikać, iż oferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia. Oryginalne materiały/foldery producenta jakich żąda Zamawiający w rozdziale IX pkt 1.3 SIWZ bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów zawartych w SIWZ i są jedynie ulotka informacyjną. W związku z tym dosłowne tłumaczenie na język polski takich materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych przez SIWZ parametrów, zatem zasadne jest potwierdzenie ich na sporządzonym przez oferenta, szczegółowym folderze. Jednocześnie wykonawca oświadcza, iż jest świadomy odpowiedzialności karnej za składanie nieprawdziwych informacji.

**Odpowiedź:** Jeżeli wymagane informacje nie będą wynikały z folderów, ulotek itp. materiałów informacyjnych, **Wykonawca będzie zmuszony do przedstawienia innych materiałów informacyjnych, wystawionych przez producenta na potrzeby prowadzonego przez SPSK-2 postępowania przetargowego,** podpisanych przez producenta i opatrzonych pieczęcią firmową producenta oraz pieczęcią imienną osoby składającej podpis.

2. Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie w jaki sposób Zamawiający będzie weryfikował prawdziwość przedłożonych dokumentów określonych w rozdziale IX pkt 1.3 SIWZ? Zgodnie z naszą najlepszą wiedzą dotyczącą ofert konkurencji można przypuszczać, że niektóre firmy celowo potwierdzają wszystkie wymagane parametry produktów przedstawiając foldery/materiały informacyjne w języku angielskim i/lub polskim stosując logo

producenta w nagłówku i adres w stopce przedstawionego dokumentu.

Jaka jest droga weryfikacji oryginalności wymaganych dokumentów podczas gdy kontakt z Producentem jest w większości czasochłonny i często nieskuteczny ? Czy w obecnym świetle zasadne jest stworzenie wymogu by katalog produktu sporządzony był przez producenta ? Czyż nie bardziej wiarygodnym jest dopuszczenie dokumentu zgodnie z pytaniem nr 1 ?

**Odpowiedź:** W przypadku gdy jakikolwiek dokument będzie budził wątpliwości czy jest oryginalnym dokumentem wystawionym przez producenta, Zamawiający zgodnie z § 7 ust. 3 Rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie dokumentów jakie Zamawiający może żądać od Wykonawców , będzie żądał oryginału bądź poświadczonej notarialnie kopii dokumentu.

Dotyczy: Rozdział XVI pkt 3 SIWZ:

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie w jaki sposób oraz jakim procesom oferowane przez Wykonawców produkty będą podlegały podczas wewnętrznej kontroli jakości wg zapisu rozdziału XVI pkt 3 SIWZ. Jeżeli Wykonawcy mają uwzględnić koszty takiej kontroli oczywistym jest fakt, że ma on wpływ na wartość brutto oferty a elementy kontroli winny być opisane szczegółowo by oferenci mogli dokonać odpowiedniej kalkulacji.

**Odpowiedź:** Zamawiający wykreśla ww. zapis.

Zamawiający **modyfikuje SIWZ w nw. zakresie:**

W Rozdziale I pkt. XVI SIWZ podpunkt 3 zostaje wykreślony:

~~3. Wykonawca w cenie wyrobów powinien uwzględnić koszty dostawy wyrobów do siedziby Zamawiającego w przypadku zadania nr 1 dodatkowo koszty udziału w zewnętrznym programie kontroli jakości.~~

Dotyczy: załącznik nr 4 - **zadanie nr 1** :

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania parafiny zgodnej z opisem przedmiotu zamówienia w kolumnie nr 2 załącznika nr 4 lecz w opakowaniach liczących 15 kg z przeliczeniem zamawianej ilości zaokrąglając do pełnego opakowania w górę tj.: 27 op (15kg)

**Odpowiedź:** Zamawiający **wyraża zgodę** na zaferowanie parafiny pakowanej po 15 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości. (zaokrąglenie do pełnego opakowania w górę).

## **Wykonawca nr 9**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych, w związku z uczestnictwem w postępowaniu proszę o odpowiedź na następujące pytania:

1. Dotyczy Rozdział III SIWZ: Wzór Umowy, §2 punkt 5, **zadanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie materiałów z 6 miesięczny okresem ważności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na 6 miesięczny termin ważności dostarczanych preparatów. W przypadku braku w ofercie zamawianego odczynnika z wymaganym 12-miesięcznym terminem ważności dostawa odczynnika z krótszym terminem ważności może nastąpić jedynie w przypadku każdorazowego uzyskania pisemnej zgody Zamawiającego.

2. Dotyczy Rozdział III SIWZ: Wzór Umowy, §11 punkt 4, **zadanie 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „W przypadku awarii sprzętu bądź wyposażenia i naprawy trwającej dłużej niż trzy dni robocze lub w razie konieczności wykonania naprawy w warsztacie serwisowym, Wykonawca zobowiązany jest nieodpłatnie dostarczyć Zamawiającemu na czas naprawy sprzęt zastępczy, kompatybilny z pozostałym sprzętem stanowiącym przedmiot dzierżawy lub wykonać barwienia w innym ośrodku na własny koszt. Dostawę i późniejszy odbiór sprzętu zastępczego, jego montaż i uruchomienie oraz późniejszy demontaż Wykonawca jest zobowiązany przeprowadzić na własny koszt.”?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanego zapisu.**

Dot.: Rozdział III SIWZ: **Wzór Umowy dla zadań 2,11,12**

Par. 2 ust. 2 i 3 Czy Zamawiający dopuści, aby zamówienia były składane także za pośrednictwem poczty elektronicznej?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość składania zamówień drogą elektroniczną.**

Zamawiający **modyfikuje WZÓR UMOWY dla zadań nr 2,11, 12 w § 2 ust. 2 następująco:**

§ 2

2. Wykonawca dostarczać będzie odczynniki i wyroby do miejsca wskazanego w ust. 1 na podstawie bieżących zamówień określających szczegółowy asortyment i ilość odczynników oraz wyrobów przekazywanych faksem lub **e-mailem** przez Aptekę.

Par. 3 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „60%” na „80%”?

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

Par. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

**Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższej zmiany.**

Zamawiający **modyfikuje zapisy § 5 wzoru umowy w zakresie zadań nr 2,11,12 następująco:**

§ 5

Wykonawca zobowiązany jest **w terminie 21 dni roboczych** od dnia przekazania zapotrzebowania faksem dostarczyć na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego dzierżawiony sprzęt, stanowiący przedmiot dzierżawy, o którym mowa w §1 umowy, zwany dalej „sprzętem” **i dokonać zainstalowania sprzętu** w pomieszczeniach wskazanych przez Zamawiającego **w terminie 7 dni roboczych** od daty dostarczenia;

Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?

**Odpowiedź: W zakresie:**

- zadania nr 2 - **3 osoby**,
- zadania nr 11- **6 osób**,
- zadania nr 12- **6 osób**.



Par. 11 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „godzin” na „godzin w dni robocze”?

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

Par. 11 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu zgłaszania usterek na wyłącznie w dni robocze w godzinach 8.00- 17.00?

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

Par. 13 ust. 1 i 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody aby termin płatności liczony był od daty wystawienia faktury.**

Par. 16 ust. 1 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

Uzasadnienie:

Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie 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 nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.**

Par. 16 ust. 1 pkt b) - d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?

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

Par. 16 ust. 1 pkt c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby przesłanką naliczenia kary umownej był „dzień zwłoki”, a nie godzina opóźnienia?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.**

Par. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zapisów dotyczących kar umownych.**

## **Wykonawca nr 10**

Niniejszym zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odpowiedź na poniższe pytanie:

### **Dotyczy zadania 5**

Prosimy o doprecyzowanie czy zestaw do manualnej izolacji z krwi powinien umożliwić izolację DNA czy RNA?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga zestawu do izolacji DNA.**

## Wykonawca nr 11

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164) zwanej dalej ustawą PZP oraz na podstawie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówieni (dalej: SIWZ), działając w imieniu Wykonawcy zwracam się z prośbą o udzielenie wyjaśnień treści SIWZ, tj.:

Pytanie 1

**Zadanie 15** Część A

Lp. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw do wykrywania mucyn kwaśnych i neutralnych oraz węglowodanów w wycinkach tkankowych typu Alcian Blue pH 2,5 P.A.S. o składzie:

A = Alcian Blue pH 2.5 1x30 ml

B = Sodium Tetraborate 1x30 ml

C = Acid Periodic 1x30 ml

D = Schiff reagent 1x30 ml

E = Metabisulphite Potassium 1x30 ml

F = Acid Chloride 1x30 ml

G = Mayer's hemalum 1x30 ml

Oraz czasie postępowania 1 godzina 37 minut.

Zestaw składa się ze 100 testów , posiada IVD produkt medyczny do diagnostyki In-vitro ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Lp.2

Czy zamawiający dopuści zestaw do wykrywania w wycinkach tkanek łącznych: gamet, jąder, neurofibril, neurogleju, kreatyny, włókien wewnątrzkomórkowych oraz aparatu Golgiego typu Masson Trichrome z błękitem anilinowym o składzie:

A= Weigert hematoxylin solution A 1x30 ml

B= Weigert hematoxylin solution B 1x30 ml

C= Alcoholic picric acid 1x30 ml

D= Fuchsin ponceau 1x30 ml

E= Phosphomolybdic acid 1x30 ml

F= Aniline blue acc. Masson 1x30 ml

Oraz czasie postępowania 1 godzina 10 minut. Zestaw składa się ze 100 testów , posiada IVD produkt medyczny do diagnostyki In-vitro ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Lp.3

Czy zamawiający dopuści zestaw do wykrywania włókien sprężystych w wycinkach tkankowych; metoda rekomendowana dla patologii naczyniowej – metoda szybka Weigert Van Gieson o składzie:

A = potassium permanganate 1x30 ml Not dangerous

B = activation acid buffer 1x30 ml

C = oxalic acid 1x30 ml

D = resorcin fuchsin 1x30 ml

E = Jenkins reactive 1x30 ml

F = hematoxylin Weigert Sol A 1x30 ml

G = hematoxylin Weigert Sol B 1x30 ml

H = picrofuchsin 1x30 ml

Oraz czasie postępowania 72 minuty. Zestaw składa się ze 100 testów , posiada IVD produkt medyczny do diagnostyki In-vitro ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Lp.4

Czy zamawiający dopuści zestaw Ziehla-Nielsen do wykrywania obecności prądków chorobotwórczych (głównie prądków Kocha), w preparatach histologicznych, rozmazach płwociny i wymazach hodowlanych o składzie:

A: Carbolfuchsin 1x30 ml

B: Differentiation solution 1x30 ml

C: Mayer Hematoxylin 1x30 ml

Zestaw składa się ze 100 testów , posiada IVD produkt medyczny do diagnostyki In-vitro ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

**Zadanie 15** Część C

Czy zamawiający dopuści środek przeznaczony do szybkiego i łatwego usuwania parafiny z mikrotomów i innych urządzeń histologicznych w opakowaniu 118 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający wyraża zgodę.

**W związku z wprowadzonymi zmianami do SIWZ oraz załączników, Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert.**

1. Oferty należy składać w siedzibie Zamawiającego w pokoju nr 13 (Sekretariat), budynek C.
2. Termin składania ofert upływa dnia **30.06.2016 r.** o godz. 10:00.
3. W przypadku złożenia oferty po tym terminie Zamawiający niezwłocznie zwróci Wykonawcy ofertę złożoną po terminie.
4. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **30.06.2016 r.** o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego w Dziale Zamówień Publicznych, budynek Działu Technicznego, pok. nr 11.

**Załącznikami do Wyjaśnienia nr 1 są:**

- 1- Zmodyfikowany Formularz cen jednostkowych dla zadań nr 11 i 16
- 2- Zmodyfikowany załącznik 6 A dla zadania nr 16
- 3- Zmodyfikowany Załącznik nr 6B dla zadania nr 16
- 4- Zmodyfikowany wzór umowy
- 5- Zmodyfikowany Formularz Oferty

*Z poważaniem*